

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

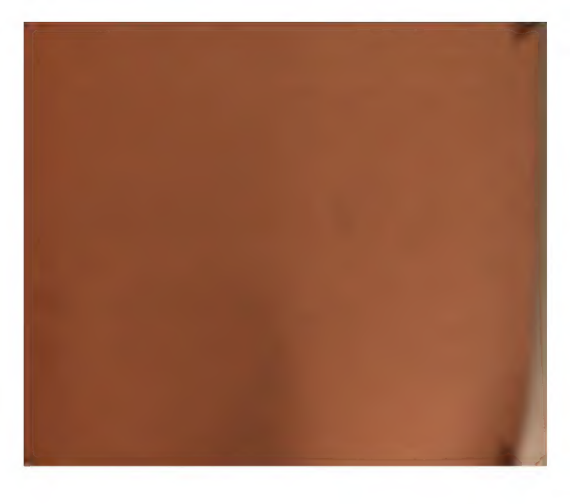
We also ask that you:

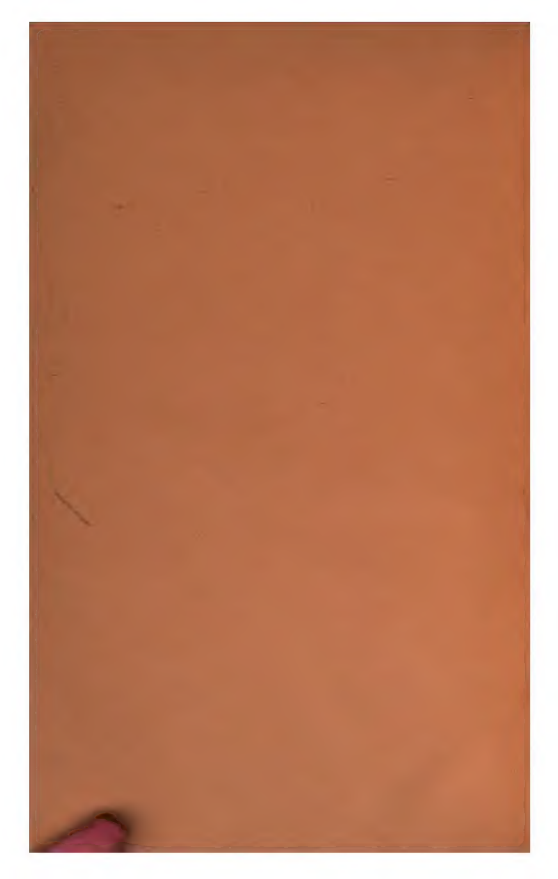
- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

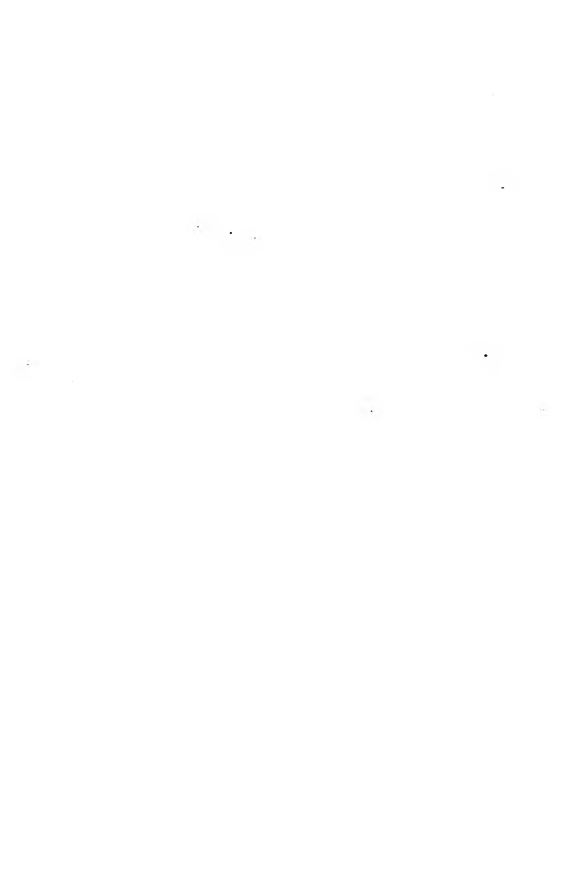
About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/

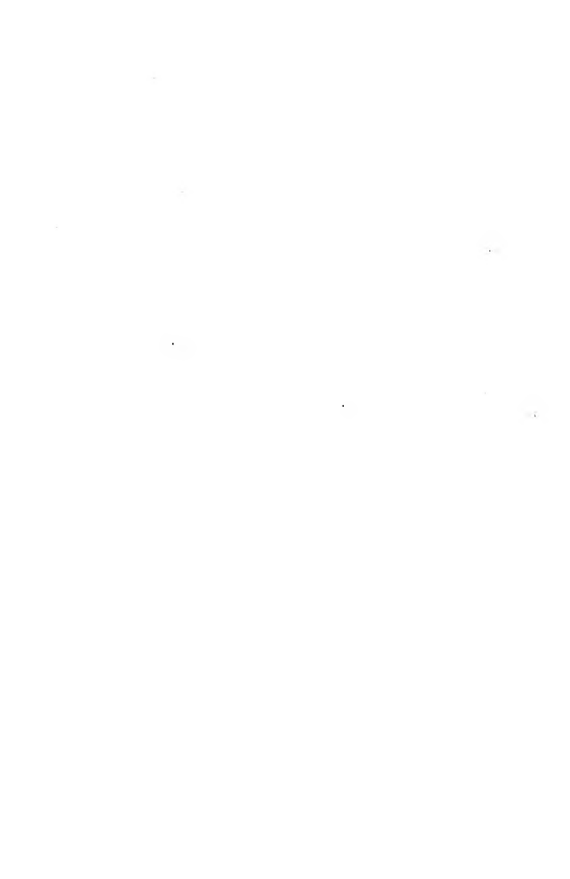












HANDBUCH

DER

KINDERKRANKHEITEN

BRARBEITET VON

PROF. HENNIG IN LEIPZID, PROF. VON VIERORDT IN TURINGEN, PROF. HENKE IN TURISGEN, PROF. A. JACOBI IN NEWYORK, PROF. BINZ IN BORN, DR. RAUCHPUSS IN ST. PETERSBURG, DR. PFEIFFER IN WEIGHR, DR. BAGINSKY IN BERLIN, PROF. B. S. SCHULTZE IN JENA, PROF. P. MÜLLER IN BERN, PROF. BOHN IN KÖNIGS-BERG, PROF. GERHARDT IN WURZBURG, PROF. WYSS IN ZÜRICH, DR. EMMINGHAUS IN WORZBURG, PROP. HAGENBACH IN BASEL, DR. MONTI IN WIEN, PROP. LEICHTEN-STERN IN TUBINGEN, PROP. YON RINECKER IN WURKBURG, DR. REHN IN FRANK-FURT A/B., DR. B. FRANKEL IN BRILLIN, DR. FORSTER IN DRESDRY, PROF. KULZ IN MARBURG, DR. BIRCH-HIRSCHFELD IN DRENDEN, DR. NICOLAI IN GRECESEN, PROF. KORTS IN STRASSBURG, DR. FLESCH IN FRANKFURT A/M., PROF. DEMME IN BERN, DR. L. FÜRST IN LEIPZIG, PROY. THOMAS IN FREIBURG I. R., PROF. WEIL IN HEIDELBERG, PROF. WIDERHOFER IN WIEN, DR. F. RIEGEL IN COLN, PROF. TH. VON DUSCH IN REIDELBERG, MED.RATH DR. R. LEBERT IN NIZZA, DR. G. MATTERSTOCK 18 WORZBURG, PROP. BOKAI IN BUDA-PEST, DR. STEFFEN IN STRITTIN, DR. SOLTMANN IN BRESLAU, DR. SEELIGMULLER IN HALLE, PROP. SEIDEL IN JENA, PROP. HORNER IN ZURICH, PROF. PRINK, VON TROLTSCH IN WURZHURG, PROF. SCHONBORN IN KONIGSBERG, PROP. WEINLECHNER IN WIRN, PROF. VOLKMANN IN HALLE, DR. BEELY IN RONIGS-BERG, PROF. TRENDELENBURG IN ROSTOCK, PROF. KOCHER IN BERN, R. VON WAHL IN DORPAT, DR. MEUSEL IN GOTHA.

HERAUSGEGEBEN VON

Da. C. GERHARDT.

PROFESSOR DEN MEDICINISCHEN KLIKIK UND OBBRABET D. MEDICIN U. D. KINDUR-AUTURILUNG DES R. JULIUSHOSPITALS IN WÜREBURG GROSSHERZOGLICH SÄCHSISCHEN GRITEIMEN ROFRATUR.

FÜNFTER BAND. ERSTE ABTHEILUNG.
ERSTE HÄLFTE.

TÜBINGEN, 1880.

VERLAG DER H. LAUPP'SCHEN BUCHHANDLUNG.

HANDBUCH

DEM

KINDERKRANKHELTEN.

FÜNFTER BAND. ERSTE ABTHEILUNG.

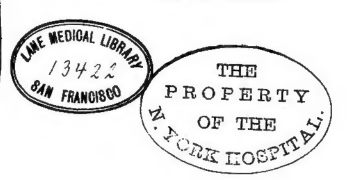
ERSTE HÄLFTE.

DIE KRANKHEITEN DES NERVENSYSTEMS I.

VON

DR. OTTO SOLTMANN, DR. L. FÜRST, DR. Alois MONTI, IN BRESLAT. IN WIEN.

DR. O. KOHTS
PROFESSOR IN STRASSBURG.



TÜBINGEN, 1880. VERLAG DER H. LAUPP'SCHEN BUCHHANDLUNG. Das Rocht der Uebersetzung ist vorbehalten.

Inhaltsverzeichniss.

Die Krankheiten des Nervensystems I.

Otto Soltmann,

Die functionellen Nervenkrankheiten.

Einleiton	
territer formi	
	A. Motorische Störungen.
	perkinesen
	Diffuse (cerebrale, spinale) Krāmpfe.
	1. Eclampsis. (Eclampsia infantum)
	Literatur
	Geschichtliches. Definition. Eintheilung 11. Sympto-
	matologie 14. Vorboten 14. Symptome 15. Dauer 18.
	Verlauf, Ausgang und Folgezustände 19. Prognose 21.
	Pathologische Anatomie 22. Pathologie und Aetiologie 23.
	Arten der Eclampsie.
	I. Eclampsia sympathica (reflectoria)
	2. Eclampsia haematogenes
	3. Eclampsia idiopathica
	Diagnose der Eclampsie
	Therapie der Eclampsie
	2. Epilepsia.
	Literatur
	Geschichtliches. Definition. Eintheilung
	Symptomatologie
	A. Epilepsia gravior (haut mal.)
	Ausgang und Folgen des Anfalls 74. Abweichende Form
	der Epilepsia gravior 75.
	E pilepsia mitior
	Wechselbeziehung der Anfälle von Epilepsia gravior und
	mitior 78.
	C. Epileptoide Anfälle
	D. Interparoxysmeiler Zustand
	Prognose

								Soits
	Pathologische Anatomie							87
	Pathologie und Actiologie				•			90
	a. Praedisponrende Ursachen (causae							93
								110
	Geschlechtsunterschiede 95. Constab					rita	1-	
	sche Zustände 95. Geographische E							
	b. Occasionelle Ursachen (causae exter	пле).					97
	Psychische Eindrücke 97. Mechi							
	gen des Kopfes 98. Verletznuge							
	Norven 19 Reize des Urogenits							
		may	ster	DB.	una	CIE	31.	
	Darmschleimhaut 100							
	Diagnose	b	-			٠		101
	Therapie							105
S.	Tetanus (neonatorum).							
	Literatur							112
	Geschichtliches, Definition, Eintheilung							114
	Auftreten							115
	Symptomatologie		*				P	115
	Prodromi		٠					116
	Symptome							118
	Verlauf und Ausgang							122
	Complicationen							128
	- '						•	123
						-	۰	
	Prognose						٠	124
	Pathologische Anatomie							124
	Actiologie und Pathologie	,						126
	Diagnose							134
	Therapie		_					135
4.	Tetanie.						•	450
7.								140
	Literatur					+	•	140
	Genelichtliches. Definition	-			4		-	140
	Symptome		-			•		141
	Prodromi				10		4	142
	Verlauf und Ausgang		, ,			٠		134
	Prognose							144
	Pathologische Anatomie							145
		•						145
					4			
	Diagnose		*	*				149
	Therapie						٠	149
$\bar{\mathbf{b}}_{\star}$	Choren minor.							
	Literatur							150
	Geschichtliches, Definition, Eintheilung							152
	Symptomatologie							155
	Producini				*			156
	Prodromi							
	Yal 6 4	h	Þ	٠			-	
	Verlauf, Ausgang Folge-Erscheinungen				•			161
	Prognose							163
	Pathologische Anatomie							163
	Pathologie und Actiologie							

inhaltsverzeichniss.		VII
		"ett)
	s	173
Therapie		174
6. Athetose.		
Literatur		179
Dennition Geschichtliches		179
Symptome		181
Verlauf. Ausgang		181
Prognose		182
Pathologische Anatomic		192
Pathologie und Actiologie		182
Diagnote		183
The repie	٠.	183
7. Katilepsie		
Lateratur		188
Einleitung Geschichtliches, Definition		184
Symptome		185
Verlauf. Ausgang. Folgen		187
Prognose		188
l'athologische Anatomie	٠,	188
Actiologic und Pathologie		188
Diagnose		190
Therapie		191
I Krampfe in einselnen Muskelgebieten.		
Literatur		192
I. Facialia-Krampf. Tie convulsiv; indolent (Tronsse		193
a. Blepharospasmus. b. Tie convulsiv		194
Actiologie 195. Diagnose 196 Prognose 1	96.	
Therapie 197.		
2. Accessoriuskrampf. Spasmus nutans Salaamkrāmp		
Torticollis (Caput obstipum spasticum)		197
a. Clonischer Accessoriuskrampf Spasmus nuta		
Nictitatio spastica, Eclampsia autans, Salaamkram		198
Symptome 198. Actiologic und Pathologie 1		
- Prognose 200. Dingnose 200 - Therapie 2		
b Fonischer Accessoriuskrampf — Torticollis — T		24.4
tuositas colli, caput obstipum spasticum		200
Actuologic 201. — Diagnose 201. — Therapie 2	01,	
- Anhang 202.		
3. Krämpfe im Gebiet der Muskulatur des Respiratio	118-	2.2
tractus	, ,	202
a. Singuitus (Schluchsen, Schlucksen, clonischer Zwer	cb-	0. 0
fellskrampfi		202
b. Pinrmus, Niesekrampf, Stern-actio spastica .		204
c Oscedo, Chasmus Gähnkrampf		205
d. Periodischer Nuchthusten - Tussis spast, peri		500
nocturna Hustenkrampf		205
r. Stottern (Dysarthria syllabaris . Haesitatio lingu	we)	207

	Selte
Verlauf 209 - Auftreten 209, - Pathologic und	
Actiologie 209 - Geographische Einflüsse 210	
Constitutionsanomalieen 210 - Temperament 210.	
Psychosche Momente 210 Wesen 211 -	
Pathologische Anatomie 213 Diagnose 213	
Prognose 214 - Therapie 214.	
f Asthma bronchiale	217
Literatur 217 Definition, Geschichtliches und	
Pathogenese 218. Actiologic 219 Symptomato-	
logue 221. Diagnose 274 Therapie 225.	
1 Krampfe im Muskelgebiet der oberen Extremität	550
Symptome 228, - Verlauf 229. Diagnose 229.	
Actiologie 229 Therapie 230.	1717.0
5. Krampfe in dem Muskelgebiet der untern Extremität	230
b. Akinesen (Lähmungen).	
1. Diffuse functionelles Lähmungen.	22.3
Literatur	232
Endertong	235
1 Sympathische (Reflex-Lahmung)	236
2 Haematogene Lähmungen	241
Symptomatologie ,	253
Prognose	258
Diagnose	259
Pathologische Anatomic und Pathogenese	261
Therapie	
11 Lahmangen einzelner Nerven (resp. Moskelgebiete	269
Literatur	271
Actiologie 271. — Symptome 273. — Verlauf, Dauer, Aus-	
gang 275. Diagnose 275. Prognose 277 Therapie 278.	
2. Lähmungen im Gebiet des N. accessorius	
Ursachen 278 Symptome 279 Diagnose 279 Prog-	
nose 273 Therapie 27 4.	
3. Lähnungen im Gebiet des Hypoglossus	279
4. Lahmungen im Gebiet des Cervical- und Brachial-Plexus	280
a. Zwerchfedslähmung	590
b. Serratuslahmung	281
c. Pectoralislahmung	283
d. Lähmung der Ruckenmuskeln	283
c. Lahmung des Armes	244
Ursachen 2-4 Symptome 284. Diagnose 286 Verlauf	
und Prognose 2: 1 ague 186.	
5. Lähmungen im Gebut des Lumbat- und Sacral-Plexus	589
a. Cruralulahmung und Obturatoriuslähmung	1.87
b. Glutaci-Lahmung	
e. Ischiadicus Lahmung (Lähmung des Beines)	257
Ursache 287. Symptome 288 Diagnose, Prognose.	
Theretae 289	

Arbana Vannanathiraha (sinsitina) Casiahtusta aki	Solta
Anhang. Neuropathische (einseitige) Gesichtsatrophic.	
Lateratur	
Symptome and Verlauf	290 291
Actiologie und Pathogenese	292
	292
Progresse	
	2-0
B. Sensible Störungen (Neurosen des Empfindungsapparates).	
Negralgien (Hyperästhesien).	
I. Allgemeines. Sympathische und hämatogene Neural-	
giet.	Annua de
Literatur	293
Embetting	
Symptome, Verlauf, Diagnose Prognoss and Therapie	
Prognose and Therapie	298
U Neuralgien in einzelnen Nervengebieten.	200
1 Neuralgia trigemini ;	299
Ursachen 209 Symptome 300. Therapie 301.	001
2. Neuralgia cervico-occipitalis	301
Preachen 301 Symptome 302 Therapie 302	000
3. Neuralgia (cervico)-prachialis	802
Ursachen 303 Symptome 303,	0.00
4. Neuralgia intercostalis	803
5. Neoralgia lumbalis (lumbo-cruralis)	305
Nearalgia ischiadica (lumbo-sacralis). Ischias	396
	308
III Gelenkneuralgien	309
a Cardialoia and Rataralora (Kaliki	310
a Curdialgie und Enteralgie (Kolik). Symptome 310. Ursachen 312. Diagnose 313. Prognose 313.	4940
Therapie 318.	
b. Bulumie (fames canina).	313
C Potydipsie	315
d. Pica	316
Symptome 316. Ursache und Wesen 317. Therapie 318.	0.0
Neuralgia hypogastrica	318
Ursachen 318. Diagnose 319. Prognose 319. Therapic 319.	040
V. Cerebraic (apinale) Neuralgien	320
Hemigranic (Migraine)	320
Symptome 320. Ursachon 321. Therapie 322.	
Cephalulgie	323
Symptome 323. Dauer, Ursache 324. Diagnose, Therapie 325.	
Night terrors (l'avor nocturnes)	3.5
Symptome 325. Ursachen und Pathogenese 326. Prognose 328.	
Therapie 328.	
Verlago	329
Cerebral- (Cerebro-spinal-) Irritation	331
Symptome 331. Prognose 332.	

	Selte
L. Fürst,	
Die Missbildungen des Rückenmarks und seiner Häute.	
Literatur	335
Vorbemerkungen	336
Amyelie	337
Anomalien in den Grössenverhältnissen	339
Asymmetricen und Heterotopieen	341
Dinatematomyelie und Diplomyelie	342
Hydrorrhachis externa und Spina bifida	347
Begriff 347. Actiologie 348. Pathologische Anatomic 349. Symptome	
örtlicher Natur 352. Diagnose 353. Complicationen 353, Verlauf 354.	
Prognose 3'5 Behandlung 355.	
Myclocele and Meningocele (spanalis)	358
Alois Monti,	
Hyperämie und Blutung des Rückenmarkes und seiner Häute.	
(Congestio seu Irritatio spinalis et Apoplexia spinalis, Hamatorhachis).	
Literatur	361
a) Hyperaemie des Rückenmarks und seiner Häute	361
Pathologische Anatomie 362. Symptome 363. Verlauf 864. Dingnose	
364. Therapie 365.	
bi Apoptexia spinalis seu Hämatorbachis	366
Actiologie 366. Pathologische Anatomie 367 Symptome 368. Ver-	
lauf und Prognose 371. Diagnose 872. Therapic 372.	
O. Kabba	
O. Kohte,	
Meningitis and Myelitis.	
Meningitie	
Lateratur	875
Entzündungen der Dura mater spinulis. Peripachymeniagitis spinalis	
Pathologische Anatomie	376
Symptome	376
Verlauf	377
Verlauf	377
Die Entzündungen der Arachnoidea und Pia mater spinalis	380
Pathologische Anatomie	350
Praedisposition and Actiologie	9000
A the amplitude of the construction of the con	382
Verlanf and Symptomatologie	382 383
	382

Inhaltsverzeichniss.														XI				
70.0																		Seite
•						•				•	٠	٠	•	•	•	•	•	387
Therapie																•	٠	988
Die tuberculose Meningitis																٠	٠	889
Die chronische Entzündung																•	•	890
Symptomatologie und Ve											•	•	•	٠	٠	٠	•	390
Therapie	٠		•	•	٠	•	•	•	٠	٠	٠	•	•	•	•	٠	•	891
yelitim.																		
Literatur							٠	•	•	٠		•	٠	٠	٠	•	•	392
Die acute Myelitis				٠		•	•	•				•	٠	•		•	•	892
Anatomie						•						4		٠				395
Symptome						٠	•				٠						٠	397
Daner und Verlauf												٠						400
Diagnose													ĸ.					400
Diagnose																		401
Die chronische Myelitis				į,														403
Die Compressions-Myelitie	В																	404
Pathologische Anatomi	e																	405
Symptomatologie														,				406
Verlauf und Ausgänge											ī.							408
Diagnose											Ċ							408
Prognose												Ċ	ï					408
Prognose	-																	409
Therapie					-	-	_	-			*	•		_	Ĺ			409
addisplo :	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٠	
	-	_				-												
			_	.,														
		- 1	0.	K	Oh.	ts,												
Die Tu	m(ore	n	de	8 .	Rü	ck	en:	ma	rk	3.							
Literatur																		415
Beobachtungen	_																	416

Register zu der 1. Abtheilung I. Halfte des fünften Bandes die verstehenden Krankheiten des Nervensystems Is enthaltend, folgt am Schluss des ganzen Bandes.



.

•

DIE

UNCTIONELLEN NERVENKRANKHEITEN

VON

Dr. OTTO SOLTMANN.



Einleitung.

Morgagni's Glaubensbekenntniss: Textura obscura, obscuriores functiones, morbi obscurissumi hat auch heutenoch in der Neuro-Pathologie und -Physiologie volle Geltung, und macht gleichzeitig die Abbandlung derjenigen neuropathischen Störungen in einem gesonderten Abschnitte nothwendig, die wir als "functionelle Nervenkrankheiten zu bezeichnen pflegen. Es sind dies Störungen, deren Wesen uns unbekannt, für die wir eine materielle nervöse Veränderung als causa essentalis nicht nachzuweisen im Stande sind, trotzdem wir für die Mehrzahl derselben annehmen, dass eine solche zu Grunde liegt. Allein so lange wir eine systematische Gruppirung und Classificirung der Nervenkrankheiten nach rein anatomischem Princip nicht herzustellen vermögen, müssen wir aus praktischen Gründen da, wo die Functionsstörung die ein zige und jedenfalls her vorstechen date Krankheitsäusserung ist, so dass dieselbe als selbständige Krankheit imponirt, das functioneile Eintheilungsprincip aufrecht halten.

Abgesehen davon, dass der Wegth der Beurtheilung feinerer histologischen und parenchymatösen Veränderungen gerade der Centralnervenapparate mit unsern hentigen Hälfsmitteln nur ein schr bedingter sem kann, sind mancherler Befunde der pathologischen Anatomie (z. B. beim Tetanus, Epilepsie, Chorea) nur mit grosser Reserve aufzunehmen, wenn sie zu einem Schluss über das Wesen und den Sitz der fraglichen Störung berechtigen sollen. Wenn irgendwo in der Medicin, so hat sich gerade auf dem Gebiete der Neuropathologie gezeigt, dass aus der Hand der pathologischen Anatomie allein, trotz nennenswerther Resultate, die sie durch verbesserte Untersuchungsmethoden erzielt, meht alles Heil zu erwarten ist. Es spielen sich eben in der That an den Nerven noch ganz andere Processe ab, als die mit den Augen 2n sehen und mit den Händen zu greifen sind. Die Neurosen sind aus der Neuropathologie trotz aller Fortschritte der pathologischen Anatome micht verschwunden und werden daraus auch niemals verschwinden, wenn auch ihr Gebiet wesentlich begrenzter wird.

wir die Kluft, die hier zwischen Materie und Thätigkeit existirt, überbrücken, und uns einen Einblick verschaffen in die Wesenheit der sogenannten functionellen Nervenkrankheiten, so kann es nur geschehen, wenn wir neben der pathologischen Anatomie (und Chemie) die klinische Beobachtung und namentlich die Experimentalphysiologie, welche letztere vor Allem wieder in der Neuzeit (auch durch Begründung einer Topik der Gehirnfunction und Functionsstörungen u. s. w.) unsere Kenntniss wesentlich gefördert und manche Errungenschaft aufzuweisen hat (Eclampsie, Epilepsie, Chorea), als Hauptpfeiler unseres Untersuchens, Prüfsteine unseres Wissens und Regulatoren unseres Handelns anerkennen.

Wir werden daher in dem folgenden Abschnitt bestrebt sein, bei jeder Krankheitsform allen drei Factoren gerecht zu werden, gleichzeitig aber genetisch verfahren, indem wir den functionellen Eigenthümlichkeiten des Nervensystems in den ersten Jahren der Kindheit, abgeschen von der anatomischen Entwicklung desselben und der allmählichen Ausbildung der psychischen und physischen A eusserungen Rechnung tragen. Wir werden hierbei einmal vielleicht die Ueberzeugung gewinnen, dass eine Anzahl scheinbar differenter Neurosen nur graduelle Verschiedenheiten desselben Grundprocesses sind, sich nur nach der Entwicklungsstufe des Kindes und den physiologischen Eigenthümlichkeiten des Nervensystems innerhalb derselben nur phänomenal verschieden nüangiren, ohne jedesmal besondere materielle Erklärungsgründe zu benötbigen, andrerseits werden wir sehen, dass eben mit gewissen Jahren gewisse Neurosen besonders häufig in die Erscheinung treten, weil eben gewisse Functionsstörungen des Nervensystems mit gewissen Entwicklungsperioden des Centralapparats beim Kinde auf das Innigste verknüpft sind. So ist es z. E. nichts Willkürliches, dass der Tetanus gerade bei Neugeborenen, die Eclampsie gerade in der Säuglingsperiode, die Choren mit dem Abschluss der Gehirnentwicklung um das 7te Lebensjahr, die Epilepsie zur Zeit der Pubertät ganz besonders in den Vordergrund treten. Das Alles ist es, was die functionellen Nervenkrankheiten der Kinder besonders characterisirt, danach müssen wir zum grossen Theil die Art und Form, wie sie in die Erscheinung treten, den Verlauf und Ausgang - die Vorhersage und Behandlung beartheilen, und darauf werden wir daher bei der Bearbeitung der einzelnen Abschnitte besonders zu achten haben. wenn wir dem Pragtiker ein richtiger Führer sein wollen.

A. Motorische Störungen.

Die Neurosen des Bewegungsapparates, Anomalien der Function innerhalb der centrifugalen Nerven-Apparate im weitesten Sinne, bilden im Kindesalter die an Zahl und Häufigkeit bei weitem umfangreichste Gruppe der functionellen Nervenkraukheiten überhaupt und treten namentlich in der ersten Lebensepoche (première enfance), Sanglingsperiode, den Störungen der sensiblen Sphäre gegenüber ganz besonders in den Vordergrund. Der allgemeine Charakter der Störungen st entweder ein irritativer (Hyperkinese) oder ein depressiver (Akinese). Wir beschäftigen uns zunächst mit den ersteren:

a. Hyperkinesen.

Hier handelt es sich um gesteigerte motorische Functionen, die je mich den Angriffspunkten innerhalb der motorischen Apparate sowohl auf den bewussten Willensreiz, als auf Reflexreiz (und auf automatischen Bewegungsreiz) in verschiedener Gestaltung (meist als Krämpfe) in die Erscheinung treten. Wir werden gleich sehen, dass es in der anatomisch - physiologischen Entwicklung des Centralnervenapparates begründet ist, wenn wir in der ersten Zeit es meist mit Reflexkrampfen m thun haben, bei denen es sich um directe l'ebertragung centripetaler Erregung auf centrifugale Bahnen ohne Mitwirkung des Willens handelt, dass dagegen jene Formen, bei denen es sich mit um Erregungen les Willensupparats handelt, erst im späten Kindesalter besonders hervortreten. Ich habe nemlich darzulegen versucht, dass sämmtliche motorischen Lebeusäusserungen *) der Neugeborenen auf unbewusster Empfindung und unbewusster Handlung basirten, dass das Grosshirn als Selenorgan, als Organ des Willens (und der Intelligenz) bei Neugeborenen wahrscheinlich noch vollständig ausser Function sei, und habe bewiesen durch den Nachweis von der Abwesenheit sämmtlicher psychomotorischen Rindencentren, sowie durch die Versuche der Abtragung der Hemisphären beim neugeborenen Thier -- wodurch an den Bewegangsausserungen derselben nichts geändert wird -, dass wenigstens die Willensbewegungen d. h. die Bewegungen, die von der Rindenschicht der Grosshirnhemisphären ausgelöst werden, dem Neugeborenen noch vollständig fohlen **). Dadurch wird es erklärlich, dass

¹ I eler die Functionen des Grosshirns der Neugerorenen, lahrb. für Kinderrec'k Nr. V. IV p. 106 [48, Centralbl, der med Wissenschaft 1875, Nr. 14 1876 Nr. 236. Meynert hat nacogewiesen, dass du Beweg in en der gesammten Kor

permasculatur in zweifacher Art im Hirnschenkel vertreten sind, je nachdem

bei Neugeborenen und Säuglingen in den ersten Lebensmonaten die Arampfe meist rem reflectorischer Natur sein mitssen, und zweitens, dass der Sängling in der That jene ihm stets aufoctroirte - aber auch günzlich falsch gedeutete - serhöhte Reflexdisposition« Neigung zu Krämpfen — (Spasmophine) besitzen muss - weil eben das Gehrm noch willenlos auch durch den Willen noch nicht reflexhemmend zu wirken im Stande ist. Diese Anschauung gewann noch mehr Halt dadurch, dass ich fernerhin machwies*), dass auch die übrigen im Säugethierhum nachgewiesenen Hemmungscentren (Setzchenow-Simonoff), die übrigens mit den Ceutren der Willkürbewegungen, d. h. mit den Hemmungscentren des Seelenorgans zu identificiren seien ebenfalls benn Neugeborenen noch nicht existizen, dass somit in der That keinerlei Erregungen vom Gehrn den Rückenmarksganglien zuströmen könnten, die die Erregbarkeit für die sich in ihnen abspielenden Reflexacte zu hemmen im Stande wären. Ferner gewinnen wir daraus sowohl, als auch aus den weiteren Experimenten **), wonach ich auch im Rückenmark beim Neugeborenen keine Reflex-hemmenden Vorrichtungen nachzuweisen im Stande war, während solche bei ausgewachsenen Thieren von Goltz. Not hnagel, Lewisson aufgefunden wurden, eine Vorstellung, warum bei der verhöhten Reflex-Disposition« die clonischen Krämpfe sich beim Sängling so hänfig paaren mit tonischen, weil eben bei dem Mangel an Hemmungsvorrichtungen der Reiz auch keine Widerstände in der granen Substanz zu überwinden hat und unbehelligt durch die Ganglienzellen zu den motorischen Bahnen gelangt. Wenn ich ferner-

die Faserzüge die Hirnschenkelhaube oder den Hirnschenkelfuss passten. Die Pasern der Hirnschenkelhaube entspringen nämbeh aus Vierbigel und Sehhigel, die durch eentripetale Fasern mit einer Somesoberstache in Verbinding stehen also präformerte Reflexipparate sind. Die durch sie vermittelten Bewegingen baben also mit dem Grosshira (Willen, Bewusstsein) und is zu than (Bishi der Reflexbewegingen). Der Hirnschenkelfuss langegen entspringt aus lansenkorn und Stie fieldigel, die die von der Grosslaturinde kemminden Faserzüge aufsehnen (Bahn der Willensbewegungen, Beide Bahnen sind peripher wie eintral notligedrangen verknipft, dannt sich aus dem stodelt der Bewegingsemplind augen Bewegingsvorstellungen entwickeln kennen», die sich als Bewegingsimp ilse auf der centrif igaben Bahn von der Rinde aus durch Streifenhagel und Hirnschenkelfuss geltend machen können. Die Flatisache nich, dass der Hirnschenkelfuss im Gegensatz zur Haube nur ein schmider Streif bei einem Neugeborenen oder einige Wochen alten Kinde noch anentwickelt, noch grau statt weiss (zun, grössten Theil ist weil bauptsaublich das Mark seiner Fasern noch nicht vorhanden seine Breite und Michtigkeit allmishlich zunnungt propertional dem Vorstellungsleben zeigt bei einiger Ueberlegung, dass sich unt dem anatomischen Befund das Resultat des physiologischen Experiments dickt.

**) Leier das Hemmangsnervensystem der Neugeborenen. Jahrb, f. Kinderh, Nr. X. XI II 1 p. 151 seq.

***op a. O. p. 104, 105.

hin nachwies, dass die Erregbarkeit der motorischen und sensibeln Nerven der Neugebornen für den electrischen Reiz fast = 0 ist, zum wenigsten viel geringer als späterhin und von der Geburt an zunimmt. dass der gereizte Muskel länger im Maximum seiner Contraction verharrt, seine Wiederansdehnung langsamer erfolgt und bei einer weit geringern Reizfrequenz in Folge dessen sich das Myogramm als ein tetanisches erweisen muss (schon bei 18 Stromunterbrechungen, statt bei 70 m 1" bei Erwachsenen), so haben wir auch hierin eine geeignete Erklärung für das häufige Zustandekommen tonischer Krämpfe resp. Hinzugesellen derselben zu clonischen. Schon das kennzeichnet es zur Genüge, dass zwischen elonischen und tonischen Krämpfen nur graduelle Differenzen bestehen. Näheres darüber später (verg). Tetanns neonatorum). Endlich ist es begreiflich, dass in der ersten Lebenszeit die Bewegungen uncoordingte sein müssen, und dass die pathologischen Mithewegungen, wie sie die Chorea kennzeichnen, wo Centralmation und Isolation der Willenseinflüsse gestört sind oder wenigstens eine Irradiation des Willensimpulses auf benachbarte Bahnen erfolgt, so dass mehr oder weniger sümmtliche willkürlichen Muskeln mit in Action gerathen, gerade zu einer Lebenszeit auftreten, wo das Centralnervensystem, Gehirn (Sommering) seiner anntomischen und physiologischen Entwicklung nach gerade im Abschluss begriffen ist.

Man unterscheidet nun gewöhnlich nach der Erscheinungsweise, uach dem Rhythmus zwei grössere Hauptgruppen von Krämpfen: schonisches, wo Contraction und Erschlaffung der Muskeln in rascher Aufeinanderfolge abwechseln, und »tonische«, wo die Verkfirzungen so rasch aufeinanderfolgen, dass dem Muskel nicht Zeit gelassen ist, zwischen den einzelnen Contractionen zu erschlaffen, und somit trotz der Discontinuirlichkeit für das Auge eine continuirliche Verkürzung erfolgt. Wir haben schon oben darauf hingewiesen, dass wesentlich beide Formen identisch sind, dass es sich nicht um qualitative, sondern quantitative, graduelle Verschiedenheiten handelt, wovon man sich am besten überzeugen kann bei Neugeborenen, bei denen die clonischen Arampfe eigentlich immer mit tonischen gepaart seien. Nach der Anzahl der ergriffenen Theile, resp. nach der Räumlichkeit unterscheidet man ferner partielle und allgemeine, circumscripte und diffuse Krämpfe. Der Repräsentant der allgemeinen clonischen Krümpte ist die Eclampsie, der tonischen der Tetanus. Zu letzteren (mehr eircumscripten) gehört die Tetanie (Contractur), Urampus, zu ersteren Spasmus, Tremor *). Unterarten und Uebergangsfor-

^{*)} Zu den beschtesten und einfachsten diffusen elonischen Krampfformen miss das «Zittern» gerechnet werden.

men zwischen clonischen und tonischen Krümpfen sind mannigfache; es gehört dahin z. E. die Katalepsie und Chorea. Bei ersterer handelt es sich um einen gleichmässigen Contractionszustand der Muskeln mittleren Grades (wächserne Biegsamkeit), bei letzterer um krampfhafte die intendirten Motionen begleitende Mitbewegungen. Nach dem Ausgangspunkt d. h. dem Angriffspunkt des Reizes unterscheiden wir centrale (cerebrale, spinale) und periphere Krämpfe, oder nach dem Ort der Reizung directe und indirecte. Die directen Krämpfe kommen durch das Angreifen des Reizes an irgend welchem Theil des motorischen Apparates zu Stande, - von den motorischen Endplatten begonnen, durch die Leitungsbahnen hindurch zu den motorischen (Reffex-) Centren im Gehirn und Rückenmark (Noth nagel: Krampfcentrum, pons), die indirecten Krampfe bedürfen der Vermittlung der grauen Substanz. Man kann demnach auch unterscheiden primäre oder idiopathische und secundäre oder deuteropathische. Letztere sind sympathisch oder symptomatinch.

Nach der Chronologie und Dauer spricht man von periodischen-typischen und nichtperiodischen-atypischen, von acuten und chronischen Krämpfen. Was die Ursachen anlangt, so ist schon von der »Reflexdisposition« oben gesprochen.

Die näheren veranlassenden Ursachen der Krämpfe, sowie die Symptome, die sich in allgemeinen Zügen kaum wiedergeben lassen, werden wir mit den begleitenden Folgeerscheinungen besser bei den einzelnen Formen besprechen. Wir werden zunächst die mehr diffusen Krampfformen (Eclampsie, Epilepsie, Tetanus, Tetanie, Chorea) abhandeln und diesen die mehr eireumscripten auf einen Nerven oder Muskel resp. auf eine Gruppe derselben beschränkten Krämpfe folgen lassen. — sofern sie nicht von materiellen Veränderungen innerhalb des Gehirns und Rückenmarks abhängig — oder aus practischen Gründen einer anderen Specialdisciplin zuertheilt sind.

I. Diffuse (cerebrate, spinale) Krämpfe.

I. Eclampsie.

Eclampsia infantum.

Literatur:

Hippocrates Hast Obostopher, L. VIII. 545. 6 7. 8. In a Recycommete L. H. p 187. Athenaeus, Onbas III, 190) C. Aurelius, L. I. Morb chron cap I Tinctorius, Dissert, de tertiana Intermittent cervi ins de spisje period Regio mont. 1648 — Schönfeld, P.J., Iractat v. d. Knobeweb. Frastlinfallen, Ingolstadt 1675 — Lange D. de morbo endico. Lips. 1706 — Borettus, De epilepsia ex depressione cranii Regionient 1725 — Vandennonde, ab infant a ent convulsionibus vel sopor repetit catuarticor usis, These Paris 1711 Roseustein, Das de Equieps infant, resp. P. Sandio, 1 psala 1754. | Lepreux Anconvilsionibus recent natura vomitaria? Paris 1765. - Sauvages Nosologia melledica 1768 T. 1. p. 507 Arnshong, Four on the diseases nost invident to children London 1777 Tissot, Traité des meafs et de leux maladies 1779 — Strack, Fransen der Kinder, Frankf.

a. M. 1779 — Dehrausse, Gazette salutaire, 1780 — Nr. VI — Brookman, Dies inaug de infrantischen Gröningen, 1781. Zeit, Fr. Dies inaugural de infrant convulsion. Vienn 1781 — Stoll, 1780 V III p. 180)

Baumes, Traite des convulsions dans l'enfance de leur causes Paris 1789.

Leipzig 1791 — Cappel — Burmeister, consultatio med super morbo spastreo etc Gitting 1791. — Tissot deutsch Ackermann Deber die Nerven and deren Krankheiten, Leipzig 1791. Henneberg, Dos margur autone beforiam morbs convulsive intantials ejusdemque samudi methodem. Erford. Schäffer, Ueber die gewölchlichsten Kinderkrankleiten und deren Behandling Regensburg 1702, p. 114. Haydenreich, Von der Nahrung ganz kleiner Kinder und einiger Arten von Convulsionen. Wien 1700. Thome. Frightungen and Bemerkungen aus der Arzneckunst Frankf 1749 - Fleisch. Handburh der Kinderkrankleiten Leipzig 1903 p. 378-395 I. — Gratherlet, Ibse inaug de convals infant. Wircebrigi 1803 p. 378-395 I. — Gratherlet, Ibse inaug de convals infant. Wircebrigi 1808. — Gratherlet, Ibse inaug de convals infant. Wircebrigi 1808. — Gratherlet, Ibse inaug de convals infant. Paris 1810 T. IV p. 244 — Felser, Diss inaug de convals inf Erlangen 1811 — Rassa, Ibse de retrocessione exanthematim etc. Stoll's Ibspatht. — Feiler, Padatrik Sulzbach 1811. p. 19 — Peters, Diss de medic inaug, de Epidepsia stone de Eclampsia Logd 1817 — Peters, Diss de medic inaug, de Epidepsia stone Viennae 1821 T. IV p. 246. — Capuron, Abh. 66 d. Kinder Leipzig 1821 p. 327. — G. P. K. de Marne, Diss inaug de eclampsia infant. Gottingen 1822. — Piorry, De l'irritation encéphalique des entants. Paris 1823. Brachet, Mémoire sur les causes des convultions chez les enfants et sur les Brach et, Mémoire sur les causes des convuluons chez les enfants et sur les motens d'y remidier. Paris 1821. North, J., Practical observations on the convulsions of chaldren. London 1826 - Stanhell Rost's Magnen XXIV, 1827. Zechel, Diss de convals, infant adneris quibasdam de trismo neonatorum Prague 1829. – Zechel, it deutsch Otto: Leipzig 1831 – Dages, De Perlampure des jeunes enfants comparee avec l'apoplevie et le tétanus, Me-mens de l'academie de médecine, Paris 1833. L. Zangerl, Ceber die Convulsionen im kindlichen Alter. Wien 1834 Siebenhaar, Schmidt's Jahr-Sieber 1814 T. III. p. 218. Adelmann, Allg med Zeitung Altenburg 1-35 Ammon, Analect, Ober Kinderkranklı Stuttgart 1836 H 2 p 42 Hertel, Med. Zeitschrift les Vereins for Heilkunde in Preussen 1836 No. 45. Hryfelder, Schmidt's Jahrbücher 1886 XI 216 - Rodenbeck, Eclamp 16 nach zur ickgetretenen Hitzblattern Med. Zig des Vereins für Heilkunde in Prossen 1836 p. 22 — Bleckrode, Verzanling van natgelerene Verhandelingen over de leer van de Edikten der Kindern Grömigen 1855. — Heidler, C. J., Krampf und Krämpfe, Prag 1838. — Pitsch, Krämpfe mit Er-

blindung in stad desquam scarlat. Med. Zeit. d. V. f. H. 1839. p. 141. — Mauthner. Krankheiten des Genarus a. Röckenmarks. Wien 1844. p. 356-382 und 432-417 Vithea, J., Ucher tädtlich endende Gehirnkrankheiten (im Kindesalter) in Folge von Insolsti in. 1844. Journal für Kinderkrankheiten III. p. 3-3. Stiebel, J. F. Klinsche Vortrage im Frankf Kinderlospital 18.6.

Armstrong, I'n account of the observe most incident of children p. 14.

Oppel, De clampon infantum Diss Berlin 1847. Duclos, Etudes Cliniques p. servir a l'instoire des convolsions de l'entance Tours tiese 1847. Norrat, Histoire de la scarlatine Paris 1847 Todd, R. B. L'cher das Wesen und die Behandlung der Kinnijskrankheiten im Kindesalter. 4 Vor-lesingen gehalten im Coll of Phys. London 1840 Churchill, the disrases of children Doblin 1850. Romberg, Lehrbuch der Nervenkrankheiten II. 1850. Ogier Ward. Usber die aus der Compression des Kopfes während des Geburtsactes entspringenden Kinderkrankheiten Journal für Kinderkrankh 1881 p. 121 — Ozanam, Recherches chraques sur l'eclampaie des enfants arch gen de Med 185), Mars, Mai, Juni — Hervieux, Leber die Unvollkommenheit des Nervensystems d. Kindesalters, als Ursachen mancher Krankberten, Journal für K. 1853 — Bierbaum, Journal für Kinderheilk XXII 401 1856. — Tillner, Des convulsions chez les enfants consideres nu point de vae étiologique that d'hésp. 185 ; 191 Mercier, Des convulsions chez les enfants Paris 1857 - La vrence, Case of infantile convuls Eduburg med and serg, journ. 1858, Juny Gabr Minervini, Trattato de les impae de fraculti extracerebrali fossia provenienti de morbi che son posti fuori i centri nervosi e della loco frequenza nella dentizoone) Napoli 1857. - Heinxe, Ceber das Verhaltmss der schweren Kopfsymptome zur Temperatur bei Pheomonie. Heidenhain, (Intermittens convaisiva) Virebow Arch. XIV 1858. Politzer Zer Diagnose einer Therapie der Krankheiten des Gebirns etc Jahrbach für Kinderkrankheiten a.F. IV. 1851–1860. - Hauner, Padiatrik 1863 p. 118 seq. — Jacobi, Dentition and it decangements. New-York 1862 and Journal f. K. XLII 436 1864. — Henoch Bertrage z. K. 1868. p 86. Sait Affections of the nervous system descendent on diseases of the permanent theet Guy's hosp repts London 1868 XIII Schwartze, Arch. für Ohrenheilk IV p. 225 1839 (Eclampsie bei Caries der Trommelhöhle und proc mast i. Müller, Die Eclampsie der Kinder. Journ für Kinderkrapk-heiten 1859 LH. p. 321 – Steiner, Die Ursichen der cerebralen Symptome bei der sogenannten Gehirnpneumonie, Jahrbuch für Kinderheikunde Ises N. F. II. p. 3-7. — Paulicki, Menorabil, 1869. — Bohn, Die Nervenkrankbiten der Kinder Jahrb f. Kinderheik III. 1870. p. 46. — Steiner und Neuretter, Prager Vierteljahrsschrift 1870. II. (Eclampsia bei morb. Brighti). - Hartmann Schwerer Fall von Convols eines Kindes mit gunstigem Ausgang Wirttemb Cerrespondenzblatt 1870 No. 22 Bouch at, Encephal> partine albuminumque avec l'echampsie, ordiene cer brale, or mie, hydrate de chloral guerisson, gaz d'hôsp 1871. No 53 54. Vernay. Convulsions par alkaholisme chez un nouveau-ne. Lyan med. No 24 1872. Moore, The Brit med. Journal 1872 408. L. Smith, The med record 1873. No 18%. Mortat. Convulsions treated by the inhalation of chloroform Brit. med. Journ 31 Mai 1873 — Good win, Bromide of sodiam in consulsive affections Philadelph Med. an surg Report No. 865, 1873 — Tormack, Med Times 1874 Reflexecompsie b. ascaris.) — Henoch, Charité Annal I 1874. (Cerchralsymptone bei Keuchhusten 1 — Soilt manna. Osteomycht ichorch J. f K VIII 2. 1874. - R. Demme, Zur Kenntniss and Behandlung der chronischen Eclampsie und Epilepsie in d Kindesalter Jahrb für Kinder VIII. 1875. - Politzer I. M., Uslen die der Dentition zugeschriebenen Krankheiten und ihre Zulfasigkeit in d. Pathologie, Wien Med Wochenschrift 1874. No. 47. 1. Hanter, The lancet, 1875. V. I. No. 2. (Eclampsie b. Vario lla: Bouch at Eclampia oracioque Chloralbydrat, Gaz d hispat. 18.5 No 78 - Becker, Centralblatt 18.5 33. Soltmann, Jahrb f. Kinderh 1875 IV 3 Falle von Insolation). Soltmann, Experiment Stad. der die Einchopen des Grosshires der Neugeborenen Jahrb für Kinderh 1X 1875 ben seg Parrot, Athrepsie le progres med 1875, ... C Ruge, tessellach f. Gynnecolog Berlin, Sitzungsberichte 2-3, 1875, ... Martin, ibid.

4-5. 1875. — Jolly, Ziemssen's Handbuch d Pathol. XII. 2. p. 487 seq. 1875.

Fleischmann, Zu Lebre von den Zahnfensen Wien næd Presse v Schnitzler 1876 No. 13-16 u Klinik der Kusleskunkbeiten B. II. — Freusberg, Ueber das Zittern Arch. f. Psych. 876 VI. 7. — Ritter von Kittershain, Enige Benærkungen über das Wesen und die Behandlung der Pelanipse der Neugeborenen und Staglinge Priger med Wochenschrift 1876.

42 M. 35 37. — Dubrisay, Internitiens im Kindesalter Fenners und 1876 98. 100 — Jacobi, On mastarbation and hysteria in volke children. New-York (Wood u. Cie. 1876 — Soltmann Leber d. Heinningsmein avsten d. Neigeborenen Jahrh f. Kinderheilk. XI. 109 — Gelle, Lithar in d. Presse in d. XXX. 4 p. 30. 1878 — Decarione Fjöleptistane Normen unrezelmässige Dentition, Gaz med No. 19. 1878 — Bouch ut. Gaz d. hopitaux. 1878. No. 134. — Lavior. Williams, Gradell, Ludlow, Americ. Leinn of Obstetr, etc. 1878. p. 174 u. Centralzeitg f. Kraderheilk. 1878. Nr. 3. (Kleinwichter) — Vergl. ferner: Zimmermann Lafzbrangen der Arzustwissenschaft. 1h. 2. B. IV. C. 2. — Nicolai, Pathol. B. 1. p. 273. — Nothinagel, Handluch v. Ziemssen XII. II. 2. p. 285. 295. sowie die Handbuch er der Neuropathologie Vergl. auch die Handbuch er der Kinderk rankheiten von Fleisech (I. 187. 395. Rosenstein (p. 96). Wendet (p. 85). Girtanner (180). Henke (120). Inderwood (270). Coley (130). Bressler. 87). Meissner (521). Boarhut (p. 95). Steiner (88) u. 8. w.

Geschichtliches. Definition. Eintheilung.

Die Eclampsie, die bei weitem häufigste und verbreitetste functionelle Storung im Kindesalter überhaupt, spielt durch ihr imponirendes gefährliches und die Umgebung beängstigendes Auftreten für den practischen Arzt gerade, da derselbe genöthigt ist, oft ohne dass er sich eine richtige Erkenntniss über die Entstehung des Anfalls gleich verschaffen konnte, schnell und energisch zu handeln, eine so bedeutungsvolle Rolle, dass es doppelt wichtig erscheinen muss, eine möglichst einfache übersichtliche einheitliche Zusammenstellung zu erlangen, auf Grund welcher der Schlüssel zu einer richtigen causalen Erkenntniss wie Erfolg rersprechenden rationellen Behandlungsweise der einzelnen Formen der Eclampsie gegeben ist. Zu diesem Zwecke müssen wir nus zunächst über den Begriff »Eclam psies verständigen.

Als Syconyma nemtich hierfür sind gewöhnlich mit mehr oder wennger Recht im Gebrauch: Convulsiones spasmi ditfus, elonici, motus convulsivi, Epilepsia acuta infantilis, allgemeine krämpfe, Wechsel-Schüttelkrampfe, schlagender Jammer, Unglück, Gichter, Fraisen, Fraiss, Getraisch u. s. w. Man versteht darunter mehr oder weniger allgemeine elonische Convulsionen, die unabhängig sind von einer materiellen Erkrankung des Centrainerversystems, und bei denen das Bewusstsein nicht vollständig erhalten ist. So wenigstens definirten ungefähr Sauvages und P. Frauk, Schmalz, Capuron und Baumes. Einige legten den Hauptwerth

dabei auf das Essentielle der Convulsionen, wie z. E. Hoffmann, andere hinwiederum auf das vollständige Erloschensein des Bewusstseins, wie Jahn und Wendt. Dugés, Duclos, Pepavoine, Guersant und Blache tremten die Eclampsie in essentielle, symptomatische und sympathische, ebenso Jörg, Henke, Meissner, Rilliet und Barthez, Bouchut, West. - Ozannam war der erste, der die Eclampsic als eine Krankheit sui generise behandeln und sie als etwas essentielles von den allgemeinen clonischen symptomatischen und sympathischen Convulsionen, namentlich im Gegensatz zu Brachet, getreunt wissen wollte, und für sie auch bestimmte anatomische Veränderungen annahm. Hasse trennte ebenfalls alle diejenigen Convulsionen von der Eclampsie, die als Symptome grob anatomischer Veränderungen des Gehirns auftreten, selbst wenn sie in ihren Erscheinungen dem eclamptischen und epileptischen Anfall vollständig glichen. Steiner versteht unter Eclampsie alle jene clonischen und tonischen bald nur über wenige, bald über zahlreiche willkürliche Muskeln ausgebreitete Krämpfe, bei denen das Bewusstsein mehr oder minder gestört ist. Er theilt sie in directe (idiopathische) und indirecte (symptomatische, reflectirte) ein.

Aehnlich Gerhardt; er handelt Eclampsie gemeinsam mit Convulsionen oder Fraisen ab und bezeichnet die eclamptischen Anfälle als solche allgemeinen elonischen Krämpfe, die mit Bewusstlosigkeit verbunden, den Charakter der epileptiformen Krämpfe tragen, jedoch vercinzelt auftreten, ohne eine fortlaufende Reihe zu bilden. Er kennt eine primäre oder idiopathische und eine secundäre oder symptomatische und sympathische Eclampsie, ie nachdem es sich um ein bis zum Anfall ganz gesundes Kind handelt, der Anfall im Zusammenhang mit anderen Krankheiten auftritt oder als Folge einer Gehirunffection zu betrachten ist. Nothnagel endlich erkennt nur eine Eclampsia idiopathica an, die ein selbstständiges a ent es Leiden darstellt, unabhängig von irgendwelcher Organerkraukung oder acuten fieberhaften Krankheit etc., und bei der meist auf dem Wege der Rellexerregung dieselben Vorgänge stattfinden, derselbe Mechanismus für die Entstehung der Paroxysmen sich abspielt, wie bei dem epileptischen Anfall selbst. Alle übrigen Formen der Eelampsie will er als epileptiforme Anfälle oder vallgemeine krämpfes bezeichnet und von der Eclampsie xxx theyip getrennt wissen. Wir sind der Meinung, dass Noth nagel darin zu weit geht, wir wären dann eben so berechtigt, den Ausdruck Felampsia infantum überhaupt ganz zu streichen. Gerade nämlich die Stellung der idiopathischen Eclampsie ist in der Nosologie gewiss nur eine temporare und wird dereinst ent-

weder ihr Unterkommen unter die Ecl. sympathica oder symptomatica finden oder in die Epilepsia aufgehen (cfr. Epilepsie). gen uns auch nicht entschliessen, im Dem mie schen Sinne eine chronische idiopathische Eclampsie gelten zu lassen, denn ist die idiopathische essentielle Form chronisch habituell, so handelt es sich nicht um Eclampsie sondern um Epilepsie; wenigstens können wir die bisher gegebenen Unterschiede nicht für stichhaltig erklären. Hebrigens rechnet Nothnagel zu seiner idiopathischen Eclampsie die »Zahnkrampfe« und »Wurmkrümpfe«, die »Krümpfe ex indigestione etc.«, in solchen Fällen handelt es sich über gewiss stets um eine Erkrankung des Digestionstructus. Der Zahn, der Wurm u. s. w., als solche allein, machen wahrscheinlich nicht die Eclampsie, sondern diese und die mit ihnen einhergehenden oder durch sie hervorgebrachten Veränderungen auf der Schleimhaut des Digestionstractus etc. etc.; wir werden später noch päher darauf einzugehen haben. Jedenfalls halten wir im Wesentlichen an der oben angegebenen Definition fest, und bezeichnen mit Eclampsie diejenigen mehr allgemeinen clonischen (clon. tonischen) epileptiformen acuten Krampfanfälle, die unabhängig sind von materiellen Veränderungen innerhalb des Centralnervensystems, von transitorischen Ursuchen erregt, mit diesen verschwinden und entweder indirect von Nerven aus (auf dem Wege des Reflexes) oder direct vom Blut aus (Einwirkung von Circulationsanomalien) erregt, mit mehr oder weniger vollständiger Bewusstlosigkeit in die Erscheinung treten.

Wir glauben demgemäss dem practischen Bedürfniss und der Uebersichtlichkeit haber

eine Eclampsia idiopathica (essentialis)

Eclampsia deuteropathica

a. sympathica (reflectoria)

b. haematogenes

unterscheiden zu dürfen. Die Echampsia symptomathica werden wir nur insofern berücksichtigen, als sie differentialdiagnostisch von Interesse ist, müssen im Pebrigen auf die Abschnitte der Krankheiten des Gehirns und Rückenmarks verweisen.

Auch diese von mir angegebene Eintheilung, der wir folgen werden, entspricht nicht vollständig der Sache und dem Bedürfniss, denn wir werden sehr oft in Verlegenheit gerathen, welcher allgemeinen tiruppe wir den einzelnen concreten Fall zuweisen sollen, da oft gemischte Ursachen zu gleicher Zeit einwirken und oft die Eclampsie deshalb nicht ausschliesslich auf eine Veranlassung zurückgeführt

werden darf, weshalb auch Steiner allgemeine clonische Convulsionen aus gemischten und mehrfachen Ursachen unterschied. Allein wenngleich das Schema sich nicht scharf begrenzen lässt, so scheint es uns doch am übersichtlichsten, wir wissen kein einfacheres und Zweck entsprechenderes.

Symptomatologie.

Je nach Alter und Individualität und je nach Krankheitsuraache wird der eclamptische Anfall verschieden hervortreten. Das eine Mal wird er plotzlich das Kind mitten im Spiele u. s. w. überraschen . des andere Mal werden längere oder kürzere Zeit gewisse Vorboten voraufgehen. Diese sind dann en tweder Symptome der Grundkrankheit. worauf wir bei den einzelnen Arten der Eclampsie und der Differentialdiagnose eingehen werden, oder sie beziehen sich auf den Krampfanfall als solchen, und sind neuro pathischer Natur - (aura). -Wir werden ihrer gleich gedenken. Wenn angegeben, dass dieselben selten sind, so ist dies namentlich insofern es sich um das Säuglingsalter handelt, entschieden unrichtig und hat nur für die Fälle als Regel zu gelten, wo die krampferregende Ursache selbst eine plötzliche ist, wie z. E. bei einem jähen psychischen Eindruck, wo der Anfall dann ebenso jäh in die Erscheinung treten kann, ohne dass eine Spur von Vorboten ergend welcher Art sich bemerklich machte. Diese Fälle sind immerhin selten, denn gewühnlich ist die Ursache keine so plötzlich und so intensiv das Nervensystem erschütternde. Die Behauptung endlich, dass die Vorboten stets für das Vorhandensein einer materiellen Gehirnaffection sprächen, ist vollständig haltlos, namentlich für das erste Lebeusjahr. wo gerade umgekehrt die Gehirnkrankheiten oft lange Zeit latent, ganz jäh ohne irgend welche Vorboten hervorzubrechen pflegen.

Vorboten.

Dieselben kündigen sich, namentlich bei der sympathischen (Reflex-) Eclampsie zunächst gewöhnlich durch Veränderungen in der Physiognomie und Geberden an. Der Schlat der Kinder ist gestört, nicht anhaltend, sie fahren aus demselben auf, zeigen durch ein stetes Hin- und Herwerfen und Wetzen mit dem Kopfo, — Säuglunge durch intermittirendes Geschrei — ihre Unruhe an. Aeltere Kinder verlangen zu trinken, Säuglinge ergreiten hastig die gereichte Brust, lassen sie aber schnell wieder los. Plötzlich issat die Unruhe wieder nach und eine unheimliche Stille und schwüle Rinhe tritt an ihre Stelle. Die Augen sind halb geschlossen, nach oben gerollt, so dass nur die Selera zwischen der Ludspalte sichtbar. Der Blick ist stier, die Pupillen sind erweitert oder

contrahirt, meist ohne Reaction, niemals aber undulirend. Das Unduliren der Pupillen ist eine Eigenheit der auf Entzündung berühenden symptomatischen Eclampsie (Meningitis, Hydrocephalus). Die Starre des Blickes theilt sich dem ganzen Gesichte mit, der Ausdruck wird stupid und besinnungslos, was namentlich bei älteren Kindern sich dentlich markirt. Diese schwüle Ruhe wird unterbrochen durch ein flüchtiges blitzähnliches Zueken um die Mundwinkel oder ein sanftes unwillkürliches Lächeln, das die Lippen umspielt (das Kind spielt mit den Engeln), wodurch die Physiognomie etwas noch unheimlicheres, die Umgebung noch mehr beängstigenderes gewinnt. Dabei wechselt die Gesichtsfarbe schnell und häufig, ist bald roth, bald blass. So bleibt es eine Zeit, ja zuweilen ganz, wodurch diese Vorboten irrthümlich häufig als innere Krämpfe (Henke, Armstrong) bezeichnet wurden. Offenbar hat man damit sagen wollen, dass es sich um Krämpfe handelt, die man nicht sieht, besser wohl die zumeist ihren Sitz haben in den nicht dem Willen unterworfenen Muskeln. Die Bezeichnung ist nicht so unverständlich, wenn man bedenkt, dass diese nneren Krämpfes eben in der That vorzugsweise bei Koliken und Darmreizungen aus den verschiedensten Ursachen beobachtet werden, meist auch ohne ernste Bedeutung sind und und ohne jede Behandlung oder durch ein Clysma, Chamiltenumschläge u. s. w. mehr spurlos versehwinden.

Symptome.

Nicht immer bleibt es bei diesen einfacheren und leichteren Reflexerscheinungen, sondern häufig genug folgt der schwülen Stille und dem Wetterleuchten der Gewittersturm mit ganzer Macht, und der allgemeine eclamptische Anfall (>äusserer Krampf*) tritt plötzlich und unter Betheiligung fast sämmtlicher Muskeln oder unter allmählicher Steigerung und mehr partiell bleibend, hervor. Einzelne Theile der Körpermuskulatur sind ganz besonders bevorzugt, so namentlich die Gesichtsmusculatur und die der Extremitäten, die der oberen mehr und häufiger als die der unteren. Oft beginnt der Anfall unter besonderer Betherligung des Kehlkopfes. Unter einem heftigen Laryngospasmus steigt der Kehlkopf heftig auf und ab, es tritt Inspirationsstillstand ein: das Hewusstsein ist gewöhnlich — meistens bei älteren Kindern vom Beginne an nicht vollständig erloschen, sondern erst später, wenn die clonischen Zuckungen eine Zeit lang im Gange sind; ältere Kinder muchen sogar zuweilen ihre Umgebung darauf aufmerksam, wie wunderbar seich ihr Arm beweges, dass ihnen seehwarz vor den Augens ser (aubjective Aura) und dergl. mehr. Im Verlauf ist die Bewusstlosigkeit gewöhnlich eine vollständige, bei kleineren Kindern ist darüber schwer ein sicherer Aufschluss zu erhalten, wiewohl das Verhalten der Pupille, die Reactionslosigkeit auf Schmerzeindrücke. Zurufe dafür sprechen. Das Gesicht schwillt gewöhnlich an, ist roth oder blass, die Fontanelle bei Säuglingen dem entsprechend hervorgetrieben, pulsirend, oder selten abgeflacht und eingesunken, die Carotiden häufig kloptend. Später wird das Gesicht cyanotisch, die Augenlider bewegen sich lebhaft im Krampf, schnellen auf und zu, die Nasenflügel beben, sind namentlich bei grosser Heftigkeit des Anfalls wie bei hochgradiger Dysphoe nach rückwärts gezogen, wodurch die Nase spitz, scharf markirt ist und das Durchstreifen der Luft ein zischendes Geräusch hervorbringt. Das Ohr ist unempfindlich gegen jedweden Schalleindruck, die Gesichtsmuskeln zucken lebhaft, namentlich die um den Mund gelegenen, der Mundwinkel wird ruckweise nach oben oder abwürts, am häufigsten nach auswärts gezogen. Der Mund ist mit Schleim oder Schaum bedeckt, die Lappen werden allmählich blau, sind fest an den Kiefer gepresst. Der Unterkiefer ist in schnappenden Bewegungen, oft besteht Trismus, so dass es nur mit Gewalt gelingt den Kiefer zu öffnen. Aeltere Kinder knirschen mit den Zähnen und lassen in Folge der behinderten Respiration und der Schleimanhäufung in der Mundhöhle em eigenthümliches Röcheln und »Gurgeln« hören, was noch durch die merkwürdigen Bewegungen der Zunge, die sich zusammenrollt, zwischen die Zahnreihen schiebt, an den Gaumen presst oder gewaltsam hervorgestossen wird, vermehrt ist. Hals- und Brustmuskeln sind betherligt, Schlundniuskeln contrahirt. Nahrungaufnahme unmöglich. Mit dem Kopt werden Schüttel- und Pendelbewegungen ausgeführt, zuweilen ist derselbe nach rückwärts stark gebeugt, nicht jedoch, wie Uzanam fälschlich angiebt, immer. Zuwerlen ist das Zwerchfell in Mitleidenschaft gezogen - was besonders geführlich ist. Am heftigsten und immer sind die Extremitäten in Action. Die Arme vollführen schlagende, stossende, drehende Bewegungen hald ruckweise unrythmisch, bald mehr in regelmissigem Tempo, sie gerathen in gewaltsame Streckung oder Bengung. Bald pravalirt die eine bald die andere Seite, zuweiten beschränkt sich der Krampf auf eine Seite. Der Unterarm ist gegen den Oberarm gebeugt, die Hande sind nach der Ulnarseite in Pronation gestellt, oft bedeutend flectirt, Bei älteren Kindern sind die Contractionen rein clonische, je junger das Kind, um so mehr sind den clonischen Krämpfen tonische beigemischt, ber Neugehorenen fehlen dieselben nie, so dass sich die Eclampsie zu einem vollständigen Tetanus gestalten kann. Die Finger sind zur Faust geballt oder gespreizt, gewöhnlich drücken die Mittelfinger den Daumen fest in die Hohlband, wie von einigen angegeben wird. -- bis zur Verwundung derselben durch die Nägel. Die Heine sind meist ebenfalls mehr oder wemger betheiligt und werden namentlich bei der Reflexeclampsie der Säuglinge mit Heftigkeit schnell an den beib gezogen und wieder ausgestossen, wobei unter Pressen gewöhnlich Blähungen abgehen (Kolik). Auch die Bauchmuskeln bleiben nicht vom Krampf verschont, sie arbeiten heftig auf und meder, oder sind für kurze Zeit in tonischer Contraction, das Abdomen ist meteoristisch aufgetrieben oder abgeflacht und hart. Kurz der ganze Körper ist bei grosser Intensität und Extensität des eclamptischen Anfalles von elektrischen Schlägen erschüttert, bäumt sich nach hinten oder zur Seite u. s. w. mehr.

Neben diesen rein motorischen Erscheinungen treten nun auch vasomotorische und secretorische Störungen als Theilerscheinungen der Grundkrankheit hervor. Stuhl und Urin gehen oft unwillkarlich ab, zuweilen findet sich Liweiss im Urin (Cohen, Dubois), sem Auftreten ist hier ebenso häufig als bei der Epilepsie, und einzig und allein abhängig von der Heftigkeit des Anfalls selbst - es sei denn, dass der Anfall bei einem Krankheitszustand auftritt (Scharlach etc.), wo ohnehin schon Eiweiss sich findet. Auch bei der »chronischen Eclampsies (Demme) findet sich zuwerlen Erweiss, Blutkörperchen und Cylinder im Urin. Die Sensibilität der Haut und Reflexerregbarkeit ist während des Anfalls gleich Null, anfangs wird zuweilen Hyperästhesie beobachtet. Bei Nachlass des Anfalls klagen namentlich ältere Amder über ein Gefühl von Müdigkeit und Abgeschlagenheit in den betallenen Ghedern, vorzüglich in Arm und Beinen, die selbst stundenlang nach dem Anfall noch besteht und anhält. Lähmungen und Contracturen einzelner Muskelgruppen und Extremitäten treten in einzelnen Fällen als Nachklänge des Anfalls auf, desgleichen tiefes und längere Zeit anhaltendes Coma. Das Verhalten des Pulses und der Temperatur ist im Wesentlichen abhängig von der Krankheitsursache und selbstredend sehr verschieden. Von einigen Autoren ist, ohne Rücksicht auf die ätiologischen Verhaltnisse zu nehmen, behauptet worden, dass der Puls stets und zwar schon vor dem Anfall lebhaft beschieunigt und unregelmässig sein soll; dies ist nicht richtig, off ändert sich der Puls vorher absolut gar meht. Während des Anfalls ist er klein, frequent und häufig intermittirend, um gegen das Ende derselben mit dem Nachlass der Krampferscheinungen wieder normal zu werden, wofern nicht eine fieberhafte Arankheit zu Grunde liegt. Bleibt der Puls zu Ende des Anfalls beschleunigt, so meinte Ozanam deute dies eine baldige Wiederkehr der Krämpfe an. Es ist dies so zu verstehen, dass, wo es sich um

acute fieberhafte Krankheiten handelt, bei denen der Puls ja selbstredend mehr oder weniger beschleunigt ist und bleibt, dies sich auch nicht nach dem gewöhnlich bei Beginn der Krankheit auftretenden Anfall ändern kann, und hierbei die Anfälle überhaupt leichter recidiviren, als bei der einfachen Reflex-Eclampsie. Auch die Temperatur richtet sich darnach. In den meisten Fällen reiner Reflexeclampsie ist sie - ich habe mehrfache Messungen angestellt - gar nicht oder sehr unbedeutend (38,5°) erhöht. Oza nam hingegen nahm an, dass dieselbe schon kurz vor dem Anfall sofort erheblich steigt (bis 41,5 °) und will dies differentiell diagnostisch verwerthen, da dies plötzliche Steigen der Temperatur von vornherein eine Gehirnkrankheit ausschliesse!? Das Steigen der Temperatur vor dem Aufall ist abhängig von der Grundkrankheit und mit dem Anfall als solchem nicht in Beziehung zu bringen. Uebrigens hat es überhaupt nur Bedeutung für die Eclampsia haematogenes. Ein plötzliches Sinken der Temperatur ist schon verdächtig und zeigt gewöhnlich den bevorstebenden Exitus letalis an, der mit Kühlwerden der Extremitäten und marmorirter Haut unter Collaps oder asphyctisch unter Glottiskrampf erfolgt. Auch das Verhalten der Itespiration richtet sich zum Theil nach der Krankheitsursache, ist jedoch in nächster Beziehung auch von dem Krampf als solchem abhängig, je nachdem nümlich die Respirationsmuskeln in Mitleidenschaft gezogen sind oder nicht. Demzufolge ist die Respiration bald nicht vermehrt und regelmässig, bald beschleunigt und intermittirend, unregelmässig, tief, seufzend als ob dem Kinde eine Centnerlast auf der Brust lage. Beim Glottiskrampf ist das Inspirium zischend und die Respiration überhaupt mehr oder weniger suspendirt. Ozan am meinte, dass die Respiration etwas ganz Eigenthümliches zeige, das bis vor ihm noch gar nicht beschrieben sei, und worauf er als em hochst wichtiges diagnostisches Zeichen ganz besonders aufmerksam machen zu müssen glaubte. Die Athmung set weder aufgehalten noch unterbrochen, geschehe mit Mühe und sei beschleunigt. Der Schlund steige auf und ab, mache fortwährend Schlingbewegungen. So scheine das Kind mehr die Luft zu schlucken als zu athmens und sobald die Muskeln etwas erschlaften, hole es das Verlorene in tiefen Athematigen nach. Die Exspiration sei kurz und stossend.

Dauer.

Die Angaben über die Dauer der Anfälle sind im höchsten Grade schwankend und ungenau, Secunden, Minuten, Stunden und Tage. Dieselbe richtet sich nicht wie Bouch ut irrthümlich annahm, nich der Heftigkeit des Anfalls. Auch ganz leichte Formen der einfachsten Re-

tlexeclampsie können — natürlich mit kurzen Intermissionen — Stunden lang dauern. Gewöhnlich handelt es sich um wenige Minuten. Anfälle, die Tage lang anhalten, sind immer von dazwischen liegenden freien Intervallen unterbrochen, innerhalb welcher das Bewusstsein gewöhnlich nicht oder wenigstens nicht vollständig wiederkehrt. Bouch ut beobachtete bei einem an Keuchhusten leidenden Kinde 18 Tage hinter einander eclamptische Anfälle in 3—4 Paroxyanen täglich.

Verlauf, Ausgang und Folgezustände.

Nachdem nun der Krampf so eine bestimmte Zeit gedauert, lassen die Zuckungen allmäblig an Ausgiebigkeit nach, um sich endlich unter kurzen Vibrationen der Gesichts- und Extremitätenmuskeln ganz zu verlieren. Alsdann zeigt auch der Gesichtsausdruck, dass das Bewusstsein allmählich wiederkehrt; auf Kitzeln, Kneipen, Zurufen reagiren die Kinder, wenn auch die Reaction aprangs noch eine träge ist, und häufig die emporgehobenen Gliedmassen krattlos und wie gelähmt zurücksinken. Unter lebhattem Schweiss und während hochgradiger Mattigkeit tritt ein 🗽 bis mehrere Stunden lang anhaltender mehr oder weniger tiefer Schlaf ein, der prognostisch um so erfreulicher, je ruhiger und unanterbrochener er ist, weil gewöhnlich dann damit die Scene beendet. Zuweilen danert nach dem Erwachen aus dem Schlaf Schlummersucht und Starrhert des Blicks, tiefes Coma sogar noch eine Zeit lang fort. Es gilt dies ım Allgemeinen nicht für günstig; allein es ist überhaupt als Ausnahme zu betrachten, dass Kinder gleich nach dem Anfall schnell ihre natürliche Munterkeit wiedergewinnen; namentlich ältere Kinder klagen über Schmerzen in Stirn und Hinterkopf und empfinden eine lebhafte Abgechiagenheit in allen Gliedern. Ob Recidive eintreten, hängt natürlich son dem veranlassenden Reiz resp. von der Grundkrankheit ab, ich beolachtete sie bei allen Formen der Echampsie. Die Wiederkehr der Anfalle kann eine vollstandig typische sein (Intermittens). Wenn man angiebt, dass der erste Anfall gewöhnlich zu einem zweiten prädisponirt, so darf erstlich nicht vergesen werden, dass mehrere kleine Anfälle durch kurze intervalle getrennt einen grossen zusammensetzen, daher die einzelnen Bruchstücke des Anfalls nicht als selbstständige Anfalle zu gelten haben, alsdann aber die transitorischen krampferregenden Ursachen, wenn sie auch fortgeschafft ja ebenso leicht wieder kommen können, und damit natürlich auch der Anfall (chronische Eclampsie)?

Dass Kinder, die häufig eclamptische Anfalle frühzeitig gehabt, später epileptisch werden (Sutten), lässt sich nicht abläugnen, indessen ist hier keineswegs ausgeschlossen, dass auch schon die ersten Anfalle epileptische waren. Die Entscheidung hierüber scheint mir

ganz unmöglich, jedenfalls lässt sich nicht abläugnen, dass bei Säuglingen echamptische Antälle zur Beobachtung kommen, die von nachweisbaren transitorischen Ursachen erregt, schnell und scheinbar ohne jede üble Nachwirkung verschwanden, dann aber später nach scheinbar ganz unbedeutenden Veranhasungen plötzlich in neuen Paroxysmen hervortraten, und habituell geworden vollständig den Charakter der Epilepsie an sich trugen (Dem me).

Nicht immer ist auf der anderen Seite der Verlauf ein so günstiger, dass nach Beendigung des Anfalls der ganze Process erledigt ist. Einmal kann die Intensität und Extensität der Eclampsie eine so bedeutende sein, dass das Kind sogleich dem Anfall erliegt, was bei jeder Form der Eclampsie eintreten kann, andrerseits treten gewisse Folgezustände zunächst mechanischer Natur hervor, die den Ausgang in unvollkommene Heilung kennzeichnen.

Ist der Anfall so stark, dass nach heftigem Laryngospasmus mit darauf folgenden allgemeinen Convulsionen die Kinder gleich im ersten choc bleiben, so geschicht dies gewöhnlich suffocatorisch. Andernfalls bilden sich allmählich Stauungen aus, und die Kinder sterben nach und nach asphyctisch geworden oder in einer Syncope; dies tritt etwa bei 7—11 % ein. Rilliet und Barthez verloren so 4 von 13 Kindern. Bouch ut 7 von 57. Oefter wurde hierbei Scheintod beobachtet; man sei daher vorsichtig und untersuche ein jedes im eclamptischen Anfalle gestorbene Kind genau. Bouch ut erzählt die Geschichte von einem schon im Sarge gelegenen Kinde, welches man am Morgen aufrecht sitzend fand »mit den Schmucksachen spielend, die man ihm mit in das Grab hatte geben wollen«.

Als weitere Folgeerscheinungen der Krümpfe, wenn der Tod nicht eintritt, sind ausser leichten Ecchymosen unter die Haut und Conjunctiva, namentlich Fracturen (vergl. Chirurg. Erkrank. B. VI.), Verrenkungen und Sehnenzerreissungen beobachtet worden. Solche sind nicht so selten, Fracturen hat man namentlich da beobachtet, wo an und für sich schon Anomalien des Knochengerüstes existirten. So sind Infractionen der rhachitisch gekrümmten Röhrenknochen nicht selten. Der Fracturen des humerus wurde sehon von Ozanam gedacht, Duclos beschrich eine Fractura proc. ensiformis sterni.

In anderen Fällen beobachtet man unmittelbar nach den Aufällen Lähmungen einzelner Körpertheile, namentlich der Extremitäten, ein Arm, ein Bein u. s. w. Diese sind entweder transitorischer Natur und dann ohne Bedeutung, oder aber sie sind permanent und dann gewöhnlich abhängig von einer Gehirnblutung (Meningealblutung); die Glieder bleiben alsdann im Wachsthum zurück und atrophiren. Contrac-

turen (vergl. Krankh. der Muskeln) sind nach der Eclampsia haematogenes beschrieben, so bei Typhus. Intermittens, Scarlatina u. s. w., worauf schon Arau, Barthez, Raband näher hingewiesen haben. Contracturen des M. sternocleitomastoidens (caput obstipum), Contracturen der Extremitäten namentlich im Hand-, Fuss-, Kniegelenk sind am häufigsten (Guérre, Dumas, Ozanam, Holmes, Hencke etc.) Auch diese können bald wieder verschwinden, bleiben jedoch in anderen Fällen dauernd bestehen. Zuweilen sah ich die Contracturen usch der Eclampsie ganz im Bilde der Tetanie auftreten, Fälle, die prognostisch sehr ungünstig sind und wohl zweifellos — Sectionen fehlen leider — auf materiellen Veränderungen der Centraltheile berühen, gerade wie diejenigen angeborenen Contracturen, die auf intrauterine Convulsionen in Folge fütaler Cerebralerkrankungen zurückgeführt wurden (Delpech, Béclard u. A.).

Prognose.

Sie ist stets eine dubiöse, selbst leichte Anfälle können tödtlich verlaufen; auch die Dauer des Anfalls ist nicht etwa bestimmend, da mehrfach der Tod nach wenigen Sekunden eintrat, andrenfalls wiederum Antälle, die sehr heftig waren und Tage lang selbst mit kurzen Intervallen andauern, noch günstig und zwar ohne irgend welche nachtheiligen Folgen zu hinterlassen, verliefen. Immerhin ist a priori ein der Intensität und Extensität nach sehr ausgiebiger Anfall ungünstiger als ein mässiger und partieller d. h. auf einzelne Glieder beschränkter. Sehr von Einfluss ist wie begreiflich das Betheiligtsein der Respirationsmuskeln. Constitution und Alter sind nicht so massgebend als man gewöhnlich annimmt, und wenn man die Eclampsie bei rhachitischen und scrophulösen Kindern für ungünstig hält, so hat man immer zu beherngen, dass es sich in solchen Fällen eben auch oft um die symptomatische Form handelt, die is an und für sich eine ungünstigere Prognose gulässt. Je älter ein Kind desto seltener sind die Anfälle, desto bedeutungsvoller und ernster sind sie aber zu nehmen, quoad Zukunft ; je jünger, desto gefährlicher quoad vitam.

Duclos meinte, dass die mit Fieber verlaufenden Fälle günstiger zu beurtheilen seien. Dies ist richtig, wenn sie Folge der febrilen Reizung, und dem Schüttelfrost älterer Kinder und Erwachsener zu identificiren sind (Hirnarterienkrampf statt des allgemeinen Krampfes), anders gestaltet sich schon die Prognose der bei Beginn einer acuten ücherhaften contagiösen Krankheit (Exanthem, Infection) auftretenden Krämpfe, obwohl sie auch hier gewöhnlich gut vorübergehen, wenn nicht die Qualität der Krankheit selbst eine bösartige ist, wie dies z. E.

bei Scharlach häufig beobachtet wird. Die Behauptung Syden ham's (op. I. 80), dass die Initialkrämpfe bei Variola vera prognostisch günstig seien, da sie leicht vorübergingen, die variola gutartig verlaufe und ohne zu confluiren - hat gar keinen Halt. Das Gleiche für die Initialkrämpfe bei Masern behauptete Trousseau und fügte höchst wunderbar hinzu: »In Fällen, wo man diese Eintrittskrämpfe durch Antispasmodica oder andere Mittel zu hemmen versuchte, wart sich der Eliminationsprocess der Masern auf die inneren Organe besonders auf die Lungen und verschlimmerte den Zustand. J. Frank hielt die Masern-Eclampsie zahnender Kinder für sehr gefährlich: spasmi sive convulsiones, eruptiones praecedentes inprimis sub dentitione, magnum pericalum protendunt. Ungünstiger als die Initialkrämpfe bei Eruptionsfieber und Entzündung sind die im Verlauf derselben auftretenden. Die urämischen Anfälle in stad. desquamat, scarlat, lassen nach dem Urtheil der meisten Autoren eine günstige Prognose zu ein Urtheil, dem ich mich nur mit Reserve anschliessen kann (vergl. unten). Ungünstig sind die mit jedem Paroxysmus wiederkehrenden Eclampsien bei Intermittens, wenn sie nicht rechtzeitig erkannt sind. Tritt der Tod ein, so steigen gewöhnlich Puls und Temperatur vorher schnell (apoplexia hydrocephalica). Die einfachen Reflexeclampsien bei Darmaffectionen gelten für günstig; umgekehrt die sogenannten Dentitionseclampsien, wovon weiter upten. Vermuthlich aber enden die im Verlauf des Keuchhustens auftretenden Krampfanfälle, trotz der entgegengesetzten Ansicht von Henke, Wendt u. A. in den meisten Fällen letal, wie schon Abercrombie, Ozanam, Papavoine, Rilliet (% der Fälle), neuerdings namentlich Steiner behauptete, dem ich mich vollständig anschliessen muss. Johnson fürchtete namentlich die Eclampsie bei zahnenden Kindern, »weil sie sich stets wiederholen und in Hydrocephalus übergehen«.

Kehren die Krämpfe mehrfach wieder, so hängt die Prognose ganz von der Intensität und Extensität der Anfälle ab., nehmen dieselben zu, so ist zu erwarten, dass der Tod in der oben angegebenen Weise eintritt. Der Ausgang in unvollkommene Genesung ist von den verschiedenen Formen der Eclampsie vollständig unabhängig.

Pathologische Anatomie.

Wahrnehmbare Structurveränderungen in den Nervencentren sind natürlich bei der Eclampsie als solcher nicht nachgewiesen. Wenn Ozan am als charakteristisch für die Eclampsia essentialis zeine in Form eines Krauzes die Seitentheile der Gehirnbappen umspinnende Injection der Pasansah, so ist dies ein Hirngespenst. Ebenso unrichtig ist es und es wies schon Willis darauf hin, mit Dugés die Hämorrhagien der Meningen und des Gehirns selbst für das Primäre und die Eclampsic für die Folge davon zu halten. Von einer pathologischen Anatomie kann nur insofern die Rede sein, als sie sich auf die Grundkrankheit bezieht oder es sich um Folgezus tände der Eclampsic handelt. Dahin gehören neben krankhaften Produkten der mannigfachsten Art in anderen Organen, das Gehirnödem, die serdsen Ergüsse, venösen Hyperämien, Extrassate der Hirnhaut und der Hirnsubstanz (Rinde etc.) u. s. w.

Pathologie und Actiologie.

Dem physiologischen Experiment gebührt das Verdienst, die Kenntniss über das Wesen des eclamptischen Anfalls wesentlich gefördert zu haben, und zwar sowohl was die Lokalität des Erregungsheerdes anlangt, als auch die Natur des einwirkenden Reizes. Der Anfall entsteht von dem im pons gelegenen Kramptcentrum aus durch Hirnanamie, Nothnagel wies nämlich nach, dass die allgemeinen clonischen Convulsionen, nicht wie man früher (Schröder v. d. Kolk) annahm, von der Medulla oblongata aus, sondern von einer umschriebenen Stelle am Boden des 4ten Ventrikels aus erregt würde. Von hier aus wird reflectorisch die gesammte Willensmuskulatur in clonische Krämpfe versetzt Nothnagel (Virch. Arch. 44. H. 6, p. 1-12) giebt die Grenzen des Bezirkes etwa folgendermassen an ; untere Grenze - alae cinereae, obere locus coerulens, äussere gleichfalls und fasc. gracilus, innere emmentise teretes. Wir werden bei der Epilepsie noch einmal darauf zurückzukommen haben und sehen, dass der genetische Mechaassums dort derselbe ist, wie hier, und dass auch hier die arterielle Anamie das vermittelnde Ghed ist, wie die Versuche von Kussmaul und Tennner lehren. Verblutungen, sowie Unterbindung der das Gebiru versorgenden Arterienstämme zufen allgemeine Convulsionen hervor. Andrerseits haben wir durch Landois und Hermann kennen gelernt, dass auch venöse Hyperämie des Gehirns - Unterbindung sämmtlicher das Blut zurückführenden Venenstämme - allgemeine Zuckungen berbeisthrt. Wenn wir endlich an die Versuche von Nasse erinnern, wonach vermehrte Kohlensäureanhäufung im Gehirn die hrämpfe auslöst (Traube, Rosenthal, Thiry, Pflüger) bei gleichzeitig vermindertem Sauerstoffgehalt, so scheint in der That die qualitative Veränderung des Blutes, die Störung im Gaswechsel das essentielle Moment für das Zustandekommen des eclamptischen Aufalles zu sein. Gesetzt ferner, dass die Noth nagelischen Angaben, wonach durch Reizung sensibler Nerven (ischiadicus) Contraction der Arterien der Pia mater zu beobachten sind, eine Bestätigung finden, und das ist

der Fall nach Krauspe (Virch. Arch. B. LIX), können wir uns in der That dadurch erklären wie bei einer Anzahl von Reflex-Eclampsien auf diese Weise die Gehirnanämie und dadurch der Anfall selbst hervorgebracht ist.

Wir haben nun schon in der Einleitung zu den motorischen Störungen überhaupt näher darauf hingewiesen, dass eine ganz bestimmte Disposition im Kindesalter bestände, eine sogenannte serhöhte Reflex - Disposition«, die die bekannte Neigung zu Krämpfen (Spasmophilie) erkläre. Wir haben auch des Ausführlichen dort nachgewiesen, worin diese erhöhte Reflexdisposition begründet sei, nämlich nicht etwa in einer erhöhten Erregbarkeit der sensibeln und motorischen, centripetalen und centrifugalen Bahnen, auch nicht in einer erhöhten Erregbarkeit etwa der Reflexcentra im Gehirn und Rückenmark (wie sie z. E. durch Strychnin hervorgerufen wird), wie man erst meist anzunehmen geneigt war, sondern vielmehr in der Aufhebung der Thätigkeit der Reflexhemmungscentra in den Centralorganen oder bei Neugeborenen direct in dem Mangel derselben. Ich verweise - um mich nicht zu wiederholen und weitläufig zu werden - auf das in der Einleitung Mitgetheilte. Neuere Versuche meinerseits an neugeborenen Thieren haben, was die Erregbarkeit der motorischen Nerven anlangt, mich gelehrt, dass im Gegentheil die Erregbarkeit derselben herabggesetzt ist, dass sie dagegen dem erwachsenen Thiere der gleichen Species gegenüber wiederum zum mindesten gleichkommt bei Thieren, die wenige Monate resp. Wochen alt sind, bei denen also jedenfalls sämmtliche Hemmungscontra (Willensthätigkeiten) im Gehirn entwickelt sind. Es ist dies eine sehr weise Einrichtung der Natur, indem auf diese Weise die oben beschriebene Reflexdisposition in etwas bei Neugeborenen durch die mangelhalte motorische und sensible Leitung resp. Erregbarkeit compensirt wird. Es ist somit auch zu verstehen, warum die Eclampsie bei Neugeborenen nicht so häufig ist als bei wenig Wochen oder Monate alten Kindern, weil bei letzteren die Erregbarkeit der motorischen Nerven sehr gross, und die Hemmungsmechanismen noch nicht so ausgebildet, so in ihrer Wirkung fixirt sjud, um der leichteren Uebertragbarkeit von Reflexen einen Riegel vorschieben zu können. Daraus erklärt sich deun auch, dass in der That ziemlich unbedeutende Reize, die während dieser Lebensepoche gerade die Kinder häufig zu treffen pflegen (und mit der Ablactation, dem Zahndurchbruch u. s. w. im Zusammenhang stehen), selbst wenn sie in der Grenze des Physiologischen zu liegen scheinen und zu andrer Zeit keine Störungen veranlassen wurden, hier leicht eclamptische Anfälle auslösen können. Es ist deshalb streng genommen nicht ganz richtig, wenn man sagt, die Häufigkeit der Eclampsie stehe im umgekehrten Verhältniss zum Alter des Kindes. Das Alter, in dem die Eclampsie am häufigsten auftritt, ist zwar das erste Lebensjahr, aber hier sind wiederum nach obigem der 4,-10te Monat besonders bedacht. Cole v verlegte die grösste Häufigkeit zwischen den 3ten und 18ten Lebensmonat und zwar weil, wie er hinzufügt. >hier die Milchzähne durchschiessen, durch den Reiz Congestionen häufiger nach dem Kopf auftreten, die intellectuellen Fähigkeiten um diese Zeit sich mit ziemlicher Schnelligkeit entwickeln, dadurch grössere Aufregunge u. s. w. existire. Seltener sind die Krämpfe gleich nach der Geburt. Hier treten die tonischen Formen (Trismus, Tetanus) mehr in den Vordergrund. Vom 2ten bis 4ten Lebensiahr nehmen die Krämpfe immer mehr ab. Beachtenswerth ist ferner, dass die symptomatische Eclampsie - hervorgerufen durch Entzündungen, Neubildungen (Gliome, Sarcome, Mycome, Tuberkel, Hydrocephalie, Sclerose) *) im ersten Lebensjahr selten bervortritt, d. h. die Hirukrankheit meist erst latent verläuft, ohne sich durch Hirnsymptome namentlich Convulsionen zu manifestiren, und ihren Höhepunkt erst im Sten bis 7ten Lebensjahr erreicht. Um diese Formen handelt es sich aber hier nicht, wir können deshalb auch die Angaben von West nicht benützen, der alle Krämpfe confundirte, wenn er notirte, dass im 1. Jahr in 100 Fällen von tödlichen Nervenkrankheiten (!?) 73.3 mal Convulsionen als Todesursache zu verzeichnen sind. em Verhältniss, das in den folgenden 2 Jahren auf ein Drittel der Frequenz herabsinkt, im 10ten Jahr nur 3 °c, im 15ten Jahr nur 1 °c beträgt.

In folgender Tabelle habe ich die Zahl der Todesfälle an Krämpfen in Breslan für die Jahre 1874, 1875, 1876 zusammengestellt.

Es starben im Jahre	ım Alter von Lebensjahren						Summa	
	0 - 1		1 - 2		2 5		Cultitud	
	aberb injet	darant an Krampfon	n berhaupt	darunt an Krampfen	itherh.	durant an ferres for	aberb	kram, f
				1-6 J.	1	1 0 0		
1874	20.82	720	465	132	251	132	3308	87.2
1575	2973	810	514	106	349	18	35 18	1 34
1876	3227	936	773	170	522	46	4552	1152
				132		+132)		
874, 75, 76	1 488	2456	1752	(376)	871	(114)	11,75M	2.938

^{*;} Zahlreiche Beispiele dieser Art finden sich bei Gerhardt (Abszess p. 1851; Steiner p. 50 53 Prager Vierteljahrsschrift 1807; Rilliet ind Busthez Kinderkr. III. p. 705; Vogel Kinderkr. p. 311; Bihard (Traite des maladies des enfants nouveaux m.s. 12; Moses (Islab f. Linderheilk, VI. 187; Lanlouzy Jabrb f. Kiedern VIII. 200); Politzer (J. IV. p. 180 III. 281); Tonnéle Jesen hebdom. 1829; B. IV.); Talko (Virch Arch LIV.; Bouchut (p. 198-199).

Es ergibt sich hieraus, dass nicht nur die Zahl der Todesfälle von Jahr zu Jahr gestiegen ist, und somit auch die Zahl der an Krämpfen gestorbenen Kinder, sondern auch der Procentsatz letzterer in den einzelnen Jahren. Freilich haben diese Zahlen alle nur einen bedingten Werth, da wir leider nicht durch die Art, wie die Todtenscheine ausgestellt werden, erfahren, ob es sich um symptomatische oder sympathische Krämpfe u. s. w. gehandelt. Eine Reorganisation auf diesem Gehiete wäre sehr wünschenswerth!

Ausser dieser causa interna physiologica praedisponens müssen wir aber noch zweifelles eine causa interna pathologica praedisponens annehmen, wenn wir schen, dass viele Kinder derselben Familie eclamptisch werden und zu Grunde gehen, ohne dass sich dafür eine materielle Ursache auffinden lässt. Worin indessen eine solche Familiendisposition, neuropathische Disposition . . Erblichkeit desteht, wissen wir nicht. Vielleicht spielen hier die sogenannten Constitutionsanomalien eine grosse Rolle, durch die bestimmte impalbable Ernährungsstörungen des Nervensystems und vielleicht auch des Gefässsystems gesetzt sind, die eine Hemmung der Entwicklung und Ausbildung der einzelnen Nervenelemente u. s. w., ein Uebrigbleiben transitorischer Gebilde aus der Entwicklungsperiode (z. E. der Jastrowitz'schen Kürnchenzellen im Gehirn und Rückenmark) zur Folge haben. Es sind dies noch offene Fragen. Die Erblichkeit wurde namentlich von Voisin und Bouchut betont. Man sei jedoch vorsichtig mit der Annahme der Erblichkeit. Ein Fall z. E., den Bouchut gerade beschreibt (a. a. O. p. 304), wo 5 Kinder einer Mutter (die früher hysterisch war) unter Convulsionen starben, bedarf der Erblichkeit nicht; ein Kind hatte offenbar eine chronische Enteritis mit terminalen Convulsionen, ein zweites litt an einer langwierigen Otitis, wohei es sehr abmagerte und in Krämpfe verfiel, denen es erlag, ein drittes hatte Kopfweh, Erbrechen. Koma, Convulsionen, ein viertes Obstruction und Kolik u. s. w. Wir können uns hiernach erklären, dass es sich um Krankheiten gehandelt hat, die alle mehr oder weniger Ausdruck der scrophulösen (resp. tuberculösen) Diathese, und dass es sich in 3 Fälle wohl um materielle Veränderungen im Gehirn gehandelt habe, mit Ausnahme bei einem Kinde, das 2 Monat alt, anscheinend gesund an der Mutterbrust von Krämpfen befallen wurde und starb. Eclatanter ist das Beispiel einer Frau, die in 15 Jahren 10 Kinder geboren hatte, welche sie alle, mit Ausnahme des ersten selbst sängte. Alle Kinder hatten Convulsionen als Sänglinge, 5 waren daran gestorben (a. n. O. 305). Eine Tochter aus dieser Familie verhetrathete sich und gebar 10 Kinder, von denen 9 Convulsionen bekamen und 6 davon starben. Mehrere derartige Beispiele finden sich

noch bei Bouchut, Rilliet und Barthez, Baumes, Hencke, Jakson und A. Wir werden auf die Erblichkeitsfrage noch einmal bei der Epitepsie zurückkommen.

Bei jeder Krankheit, die den Säugling trifft, namentlich bei den mit Fieber verbundenen Störungen, bei jedem Entwicklungsvorgang des Kindes kann ein eclamptischer Anfall hervortreten. Die näheren Urtschen sind dann örtlich oder allgemein wirkende und zwar sind es wetentlich die überaus mannigfachen mechanischen, chronischen und psychischen Reize oder Emflüsse. Ich erinnere nur an die sensiheln fleizungen, wie sie bei Traumen aller Art an allen Körperstellen vorkommen, an die rheumatischen atmosphärisch-klimatischen und toxischen Momente, die mannigfachen epidemisch contagiösen Einflüsse, endlich an psychische Exultation oder Depression, Schreek. Angst. Zorn in ühren traurigen Folgen und dergl. mehr. Wir können unmöglich hier unf alle die einzelnen Ursachen eingehen und werden ohnehm bei Heterprechung der einzelnen Arten noch zur Genüge diesen Gegenstand zu Berühren Gelegenheit finden.

Arten der Eclampsie.

Wir halten uns dabei an die oben angegebene Eintheilung und be-

1. Eclampsia sympathica (reflectoria).

Sie bildet, wie fälschlich gewöhnlich angegeben wird, die fruchtbarste Quelle der Eclampsie im Kindesalter überhaupt — ich sage fälschtich, denn wir werden sehen, dass eine grosse Anzahl hierher gerechneter Fälle wahrscheinlich gar nicht hierher gehört, sondern in die folgende Gruppe, in die Eclampsia haematogenes einzureihen ist.

Jeder mechanische (traumatische) Reiz, gleichgültig welcher Art, selbst von geringer Intensität kann beim Kinde — namentlich im ersten Lebenspahr auf Grund der angegebenen Disposition leicht zu einem sclamptwehen Anfall auf dem Wege des Reflexes führen, wenn er sensible Nerven, sei es der Haut oder Schleimhäute n. s. w. trifft. Abgeschen von den Fällen, wo Convulsionen beim Foetus entstehen, durch Fall oder Stoss der Mutter (Feiler, Carus u. s. w.) während der Schwangerschaft und den directen Verletzungen des Kopfes (Morrel) und Druckwirkungen auf den Schädel des Kindes in den ersten Lebensmonaten ber Schädelcompressionen und Impressionen (Ritter) durch die Propagation des Reizes nach den der Basis des Gehirus zu gelegenen Theilen (pons, medulla, corp. quadrig.) oder wo die Eelampsie entstaud, venn z. B. Abercrombie (a. s. O. p. 57) die durch ein Exsudat ge-

schwellte oder convex hervorragende Fontanelle comprimirte, oder Elsässer durch Druck auf das craniotabetische Hinterhaupt rhachitischer Säuglinge künstlich den Anfall hervorrufen konnte, sind es heftige sensible Reizungen der Haut durch heisse Bäder, grosse und plötzliche Temperaturdifferenzen, Verbrennungen, die gewöhnlich beschuldigt werden. Ferner Eiterungen, Wunden, spitze Fremdkörper und dergt. mehr. - Fälle, wie Siebenhaur (Schmidt's Juhrb, 1834, p. 248) einen mittheilt: heftige Eclampsie bei einem 9 Monat alten Säugling, wo beim Entkleiden zu einem Bad während des Anfalls eine Nadel tief in dem Fleisch der Lendengegend dicht an der Wirbelsäule eingesteckt gefunden wurde, mit deren Entfernung der Anfall cessirte, gehören nicht zu den Seltenheiten. Tillner und Lingen beschrieben sogar derartige Vorkomunisse bei » Dactylostrangulis« d. h. bei der Umschnörung der Zehe mit einem Haar (Journ, f. Kinderkr. XXXVII, 128). Ueberhaupt muss hier ausdrücklich betont werden, dass der mechanische Reiz (Trauma) u. s. w. kein schmerzhafter zu sein braucht. um etwa bei Kindern eine Reflexeclampsie hervorzurufen. Diese steht vielmehr in gar keiner Beziehung zum Schmerz. Im Gegentheil aus den eben angeführten und weiter unten folgenden Beispielen geht hervor, dass die tactilen Reflexe hier besonders, den pathischen gegenüber, eine Rolle zu spielen scheinen. Mahon sah Eclampsie bei Reizung der glans penis, bei herpes praeputialis pruritus vulvae. Viele beschrieben ihr Vorkommen bei Nabelverletzungen jedweder Art. Griffith beobachtete eine tödtlich endende Eclampsie durch Quetschung des Hodens bei einem Sängling; ich entsinne mich eines Falles, wo der im Leistenring eingeklemmte zurückgehaltene Hode die Ursache zur Eclampsie wurde, die mit Hebung des Vebels verschwand; und andere Male soll (van Swieten) bei leichten Erosionen des scrotum durch den Reis des Harns, ja selbst auf einfaches Kitzeln der Fusssohle bei Kindern allgemeine Convulsionen entstanden sein (?). So erzählt ebenfalls van Swieten (Comm. T. III. p. 402) von einem 10jührigen Mädchen, das, von gesunden Eltern geboren und selbst gesund, von den Gespielianen stark unter den Fusssohlen gekitzelt augenblicklich einen Anfall bekam, »der sich sehr leicht in der l'olge wiederholte«. Achnliches ist von Robinson (1729) berichtet (Epilepsie?). Häufiger sind schon die Fälle, wo Reize den Gehörgung oder die Nasenschleimhaut treffen. Namentlich Fremdkörper in den Nasengang oder Gehörgang eingekeilt sind bier beschuldigt worden. Ich sah bei einem 5jährigen Knaben, dem der Bruder zum Vergnügen Körner von Türkischem-Weizen in den Gehörgang gepresst hatte, einen heftigen Anfall. Aehnliche Mittheilungen sind von Bover, Maclagan, Bouchut u. A. genacht.

Schwartze (Arch. f. Ohrenheilkunde 1869, p. 235) konnte bei einem 8 Monat alten Kinde, das an Caries des Warzenfortsatzes und der Trommelhohle litt und in Folge dessen in einem eclamptischen Anfall gestorben war, keine Veränderungen in cerebro finden und glaubt deshalb an eine durch den Process herbeigeführte Irritatio eerebri. Schon Verson. Jones brachten derartige Mittheilungen bei Otitis und Toyn bee hielt es für eine Eigenthümlichkeit dieser genannten Erkrankungen in der Kindheit, dass sie durch Convulsionen tödte, »by producing geneal cerebral irritation rather than inflammations.

Alle jene sogenannten Reflexeclampsien aber sind an Hänfigkeit verschwindend gering gegenüber denen die durch Reizung der sensibeln Nerven der Schleimhaut des Intestinaltractus vom Munde abwärte bis zum After vorkommen. Bei ihnen müssen wir etwas länger verweilen. Zunächet interessirt uns natürlich die sogenannte Den titionseclampsie. Was wurde nicht Alles vom Alterthum (Il ippocrates, Oribasius, Soran, Aëtius) bis auf die Neuzeit (Politzer, Vogel, Fleischmann) dafür und dagegen geschrieben. Die ältesten Schriftsteller berichten von den Convulsionen bei der Denation ziemlich genau, machten sie aber stricte nicht davon abhängig *), sie späterhin Plater, Sennert, Ortiob, Pfaft (1756) n. s. w., and zwar namentlich die beiden letzteren, die ausser der Eclampsia in der That eine grosse Anzahl von Krankheiten in unglaublicher Weise at dem Zahnen in directe Verbindung brachten, ahulich Benon (1743), der die Zufälle von dem Druck des wachsenden Zahnes auf die Alveolarränder herleitete, aber nur partielle (auf das Gesicht beschränkte) Convalsionen beobachtete, die theils mit, theils ohne Fieber verliefen. Für die Dentitionseclampsie traten ferner Plenk (1779), Wirtanner (1796) und Sponitzer*) in die Schranken, welcher die Eclampsie durch den beim Zahnen giftig gewordenen (!) verschluckten Speichel entstehen liess, und mit Wedek ind ***) namentlich gegen Wichmann (1800) vorging, der zuerst mit Nachdrücklichkeit und

^{*)} Vrgl. darüber Trang Kroner, Ueber die Pflege und Krankheiten der Kinder aus grochischen Quellen, Jahrb. f Kinderheilkunde B X u XI N F. **) Hofeland's Journal VII 2. p. 59 Fr. Hoffmann, Hine fit, ut infanhous, ob gingivales carms ab eropturo dente laucinationem, non modo in capite contral-iones vigiliae et en lepsare in pectore asthma, in corde febris et inferio sentre tormna cam alvi adstrictione, rel nima ejus fluxione contingant et quod a statile est, facces vindes et corrosivae secedant, co quod a spastica harum partium sub dolore contractione, ingesta non alvo exclusia sed diu retenta accent Mid rat syst I III p. 102.

Boer have Quando dentes incipiant prodire maxime acati, a densione,

panetura, lacerati ne gingivarum nervosarum sanquinolentari mque acitas in-Naminatio, tumor, gangraena convulsivalvi fluor viridis, salviatio febris, mors. Van Swisten, Comm. IV p. 1374 ***) Hufeland's Journal IX. 1.

noch vor Cadegan, Armstrong, Sternberg, Robatson, Brefeld*), die Unabhängigkeit der Convulsionen von dem Zahnen selbst lehrte, das Zahnen sei ein normaler Entwicklungsvorgaug, der an und für sich nichts Krankhaftes darbieten könne, und wenn dabei krankhafte Zustände mannigfachster Art vorkämen, so seien dieselben entweder schon vorher dagewesen, oder aber zufällige; dies bezöge sich namentlich auf Fieberbewegungen, Krämpfe, Durchfälle u. s. w. Achnlich stellt sich Brefeld **) zu der Frage. Henke ***) (1818) hingegen nahm zu dem ganzen Streit gewissermassen eine versöhnende, vermittelnde Stellung ein, indem er die beschränkte Ausicht von der Zahnentwicklung und speciell dem Zahndurchbruch als einen örtlichen nur die Kinnladen und das Zuhntleisch betreffenden Vorgang aufgiebt und den in diese Periode fallenden allgemeinen Entwicklungsprocess (namentlich des Gehirns) als die Hauptquelle der die dentitio difficilis characterisirenden Erscheinungen betrachtete und meinte grade wire bei jeder Entwicklung eine ungewöhnliche Stimmung der Erregbarkeit im ganzen Organismus eintritt, wobei die Empfänglichkeit für ade Einwirkungen erhöht sei u. s. w. u. s. w., so müsse auch hierm der Streit über das schwere Zahnen mit seinen Folgen seine Entscheidung und Auflösung finden.« So wie Henke dachten später mehr oder weniger sich ihm anschliessend Rothhamelt), Arnold (1834), Colev (1840), Bouchut, Guersant. Rilliet und Barthez verhalten sich reservirter zu der ganzen Frage. West kennt überhaupt keine Eclampsie ex dentitione, ebenso wenig Henoch. Steiner dagegen erkennt, trotzdem er die pathologischen Vorgänge während der Dentition nur mit Vorsicht und kritischer Auswahl auf dieselben bezogen wissen will, dennoch die genetische Beziehung selbst schwerer und lebensgeführlicher Zufälle (Eclampsie) mit dem Zahnungsprocess an. Am meisten tritt Vogel für dieselben ein, am meisten gelängnet werden sie von Politzer und Fleischmunn. Allein die beiden letzteren gehen gewiss zu weit. Beide gestehen nämlich zu, dass die »gesteigerte Reflexerregbarkeit« ein sehr günstiges Moment zu Gunsten der »Zahntraisen« sei, Politzer aber spricht dem ersten Kindesalter eben eine solche Reflexerregbarkeit dem Erwachsenen gegenüber ganz a b, und fleischmann, sich zum Theil auf meine (Grosshirnfunctionen der Neugeborenen a. a. O.) physiologischen Experimente stützend, glaubt sich zu dem Schluss berechtigt, - weil zur Zeit der

^{*} Brefeld, Das Zahnen als krankmachender Grund, Hannov. 1840, **, efr. Bressler 180.

^{***)} a a () p 166-175. †) Journal f. Gebartshulfe (Siebold) XII 1.

Dentition bereits ein wesentlich er Theil der Gehirnent wieklung vollbracht sei (Hemmingscentren, Willenscentren der Rinde u. s. w.), die Sensibilität aber noch verhältnissmässig auf einer utederen Stufe stehe, also sich die Denhtionsperiode weder durch eine gesteigerte Motilität noch Sensibilität auszeichne, ja erstere, was die remen Reflexacte anlange, sogar in fortschreitender Abnahme begriffen sei dass jene schweren Störungen une hit durch den Reiz des durchbrechenden Zahnes zu Stande kommen könnten, und dass so lange nicht besser beglanbigte Fälle zur Kenntmiss kämen, als bisher, die Zahn fraisen m das Gebiet der schlecht und mangelhaft beobachteten Thatsuchen zu verweisen seien. Allem die Sache liegt doch etwas unders. Ich habe schon oben darauf hingewiesen, wie die erhöhte Reflexdisposition bei Neugeborenen zu verstehen sei, dass sie darm begründet sei, dass die Hemmungsmechanismen un Gehirn und Rückenmark noch ichlten, dagegen zu dieser Lebenszeit die Erregbarkeit der motonschen Nerven herabgesetzt sei und diese gerade dagegen nach weislich erhöht ist zu einer Zeit, wo die Hemmungsmechanismen sich mehr und mehr auszubilden pflegen. diese Zeit also die günstigste sein müsse für das Zustandekommen der Reflexe von sensibeln Nerven aus, diese Zeit aber eben der Dentitionsperiode entspräche, und zu dieser Periode (5-10. Monati denn auch in der That die Reflexeclampsie häufiger sei als in der ersten Lebenszeit (Neugeborene). Es lässt sich demgemäss also sowohl vom physiologischen wie klinischen Standpunkt aus die Möglichkeit der Eclampsie ex Dentitione difficili keineswegs in Abrede stellen. Man wird zu der Annahme einer solchen - die durch Irritation der letzten Verzweigungen der Zahnnerven auf reflectorischem Wege zu Stande kame - nicht unberechtigt sein, wenn man nach gewissenhafter Protung des Symptomencomplexes mit Ausschluss sämmtlicher anderweitigen pathologischen Processe das Zahnfleisch gewulstet und entzünict findet und hierdurch eine Erschwerung des Zahndurchbruchs gleichviel wie man sich diesen auch denken mag, annehmen kann. Dass die sichere Entscheidung, ob Dentitions-Eclampsie oder nicht, eine sehr schwere, ja meist unmöglich ist, und dass in den meisten Fällen, wo von »Zahnfruisen« die Rede ist, solche gewissnicht rorhanden waren, muss gern zugestanden werden. Ich erinnere our daran, wie schwer es ist einen jeden eclamptischen Anfall bei einem fiebernden Kinde pathologisch zu beurtheilen, und dass gerade bei diesen zuweilen im Verlaufe oder kurz vor dem Tode - wie schon Reil (Erkenntniss und Cur der Fieber. B. II. p. 60), Tourtual (Practische

Beiträge zur Therapie der Kinderkrankheiten. Münster 1829. 8), Meissner u. A. beobachteten — ein Zahn oder mehrere plötzlich durchzubrechen pflegen, was dann, da die Krankheit (Pneumonie, Exanthem etc.) nicht erkannt und ein eclamptischer Anfall das Ende herbeiführte, zuerst häufig als Todesursache gegolten hat und gewiss häufig noch gelten wird. Dem Laienpublikum gegenüber freilich, das alle Krämpfe. Durchfälle u. s. w. auf die Zähne zu beziehen pflegt und dadurch hautig rechtzeitig ärztliche Hülte nachzusuchen vermeidet zum Schaden für das Leben des Kindes, sollten die Aerzte unter allen Umständen vermeiden, von dem etwaigen Zusammenhang mit den Zühnen zu sprechen.

Das Auftreten von allgemeinen clonischen Krämpfen bei einigen Mund- und Rachen-Affectionen kleiner Kinder ist bekannt (Geschwürsbildung, Einkeilung fremder Körper z. E. Grete intra fauces und im Oesophagus), zum Theil werden wir sie noch erwähnen müssen bei der Eclampsia haematogenes. Wichtiger und häufiger und fast ein Privilegium der Säuglinge ist diejenige Reflexform, die bei Magenund Darmaffectionen hervortritt.

Omnis fere convulsio fit ab abdomine (Celsus, Hippocrates), a stomacho (Baglio), paucis exceptis (Stoll). Zahlreiche Beispiele finden sich von Eclampsien bei einfachen Koliken, Dyspepsien, Gastroenterocatarrhen u.s.w. bei Jörg, Juhn, Coley, Guersant, Blache, Bouchut etc. etc.

Weber erzählt von einer Frau, die ihrem Süngling eine grosse Menge Rahm gegeben, derschbe erbrach bald darauf, verfiel in allgememe und heftige Reflexkrämpfe und verschied. Im Magen fanden sich mehrere hühnereigrosse »Milchsteine« (Caseingerinnsel) von fester Käse-Adelmann (allgem. Med. Zeit. Altenburg 1835) beschreibt eine Reflexeclampsie eines Säuglings, dem die Mutter aus Versehen einen Theeloffel Branntwein einlöffelte. In Breslau sah ich kurzlich einen Säugling eclamptisch zu Grunde gehen, dem von den Anverwandten in der Meinung er leide an » Würmern« aus der Flasche eine Knoblauchauflösung verabreicht war. Meissner erzählt von einem Fall bei einem kinde eines Destillateurs, dem die Wärterin Brot in Branntwein getaucht zu kosten gab. Bouchut sah eelamptische Anfälle bei den verschiedensten Magen- und Darmkatarrhen (convulsivische Form Rilliet's), Vogel beschreibt solche bei der toxischen Gastritis nach Anätzung der Magenwände durch das Gift (Schwefelsäure, Kalilauge). Romberg erwähnt die Eclampsie bei Intestinalreiz nach verschluckten Fremdkörpern, - die im Gegensatz zu den bei heftigen mit hohen Temperaturen verlaufenden Enteritiden (Stokes) als

reine Reflexeclampsie aufgefasst werden muss. Desgleichen kommt vor bei der chronischen Obstipation oder habituellen Stublverstopfung scrophulöser und rhachitischer Kinder. Wir könnten die Beispiele noch vermehren, wollen jedoch nur einer Form noch besonders gedenken. ber der gerade der Streit über die Berechtigung ihrer Existenz in ähnlicher Weise entbrannte wie bei der Dentition, nämlich der Eclamps ia helminthica, der durch Intestmalreiz in Folge von Ascariden, Taemen u. s. w. hervorgerufenen Form. Auch hierbei kannte man nur Extreme. Eine Zeit lang waren Würmer und Krämpfe identisch, dann wieder läugnete man überhaupt jeden Zusammenhang derselben. Vertreter der ersten Ansicht mit den weitgehendsten Ausschreitungen war z. E. Fort assin, der letzteren Bednar, Bohn und namentlich Steiner, der sich noch kürzlich mit aller Entschiedenheit dagegen aussprach. Allein Fille, wie sie von Blache, Mondière, David, Daguin, (Bremser), Bretonneau, Henke, Underwood, Legendre (Arch. génér, 1854), Henoch u. A. beschrieben, lassen es zweifellos erscheinen, dass derartige Zufälle durch die Eingeweidewürmer hervorgerufen werden können, gleichviel ob direct oder in Folge der durch sie hervorgerufenen Indigestion. Guersant, der mehrere darauf bezügliche Fälle veröffentlichte, gesteht es offen zu, dass er sich Mers getäuscht und die nervösen Zufälle von Ascariden abhängig geunicht habe, die eben in der That von einer Gehirn-Lungen-Intestinal-Affection abhängig gewesen seren. Allein dies beweist nichts gegen die Sache, und wenn man einer einfachen Obstipation, Kolik, Indigestion derartige schwere nervöse Folgeerscheinungen zutraut, so sollte man meinen, dürste man getrost den durch die Eingeweidewürmer hervorgerufenen Intestinalreiz als genügend erachten, einen eclamptischen Anfall auszulösen. Gulli (Gornale d sc. med. de Toria, A. 1842) beschreibt z. E. eine Eclampsie eines 18 Monat alten Knaben, dem innerbalb & Tage 510 (!) Spulwürmer abgingen, ähnliches berichtete Tillner und flauner – letzterer (a. a. O. 196) macht sogar einen plötzlich entstandenen und schnell letal verlaufenden Fall von Tetanus, bei dem sich nichts Abnormes im Gehirn und Rückenmark fand, von den im Darm gefundenen massenhaften (140 an Zahl) Spulwürmern abhängig - Cormak (Med. Journ, 1874) erzählt uns von einem 71: Jahr alten Knaben, der inmitten blühender Gesundheit plötzlich einen heftigen, unter das Leben bedrohenden asphyctischen Erscheinungen verlaufenden eclamptischen Anfall bekum, wo jeden Augenblick der Tod erwartet wurde, his plötzlich nach einigen Dosen Calomel und Santonin unter Entleerung mehrerer zwammengeballter Spulwürmer, der Anfall sistirte, um nie wiederzukehren. Selbstverständlich gehören jene sicher beglaubigten Fälle, wie sie von Rilliet, Aronson, Tonnelé, Romberg u. A. beschrieben, bei denen es sich um allgemeine Convulsionen handelt, die auftraten bei Wanderung der Entozoen nach oben in die Speiseröhre und den Tod durch Erstickung herbeiführten, nicht bierher.

Auch von der Schleimhaut der Harnorgane aus kommen durch mannigfache Reize reflectorisch allgem, eclampt. Anfälle zu Stande. Bei Excornationen an der Scheide und un der Oeffnung der Harnröhre. bei allen Formen der Ischurie u. s. w. Demme berichtet von einer congenitalen Verengerung der Harnröhre bei einem ljährigen Knaben, wo der Harn nur mit grosser Mühe entleert werden konnte, und die häufig dabei auftretenden allgemeinen eclamptischen Anfälle erst sistirten mit der Heilung des Uebels durch allmähliche Erweiterung der Harnröhre mittelst Laminariastäbehen. Häufiger sind Convulsionen ber Blasen- und Nicrenaffectionen, bei Harnsteinen (Bokai), Nicrensteinen durch Reiz der Concremente im Ureter -- früher von Brendel (1769), noch kürzlich von Parrot, Ruge und Martin beschrieben aus der ersten Lebenszeit, namentlich aber späterhin bei rhachitischen und scrophulösen Kindern, die mit Nierensteinen behaftet waren (La Motte), ferner bei der Nephritis neonatorum, dem Catarrh der Nieren mit starkem Erweissgehalt (Ruge), einer Form, der schon von Cohen (1854), später von Du Bois, Rilliet gedacht wurde. Die Eclampsie jurämischen Anfälle) bei Morbus Brightii übergehen wir hier absichtlich, da es sich entweder dabei um eine Blutintoxication handelt oder sie als Folge bestimmter cerebrater Veränderungen (ac. Gehirnödem) in die Erschemung tritt (vergl. unten).

2. Eclampsia haematogenes.

Es soll diese Gruppe alle jene allgemeinen Krampfanfälle umfassen, die nicht auf dem Wege des Reflexes, sondern, was wie wir glauben das häufigste ist, direct in Folge pathologischer Veränderungen innerhalb des Gefässsystems im weitesten Sinne erzeugt werden, also wenn man will — die Eclampsie vom Blute nus. Wenn wir uns zurückversetzen in die Zeitepoche eines Clarus *1, der den damaligen patuologischen Anschauungen entsprechend aussprach: » Vor Allem scheinen die krankhatten Verhältnisse des Gefässsystems und zwar besonders der Venen einen entschiedenen Einfluss auf die Erzeugung der Anlage zum Krampf zu haben«, eines Pomme, der von »spasmodischem Fieber« sprach, eines Stoll und Zaugerl, die die Convulsionen im Kindesalter für die häufigsten Symptome »des Fiebers« hielten, an die Bemerkung von

^{•)} Der Krampf, T. I. p. 132.

Romberg erinnern: die im Blute wurzelnden Vorgänge nehmen nicht selten das Rückenmark als Conductor in Anspruchs, und endlich zurückgreifen auf das bekannte Aphorism des Happocrates: onzoμός γίνεται η ύπο πληρώσιος, ή ύπο πενώσιος» — so ist im Wesentlichen die zu behandelnde Gruppe charakterisirt. Es handelt sich um scute ficberhafte Krankbeiten, sei es mit Fieber verlaufende Entzündundungen der äusseren oder inneren Organe, Infectionskrankheiten, acute Exantheme u. s. w., auch chronische constitutionelle Krankheiten (Syphilis), bei denen z. Th. der eclamptische Anfall den Schüttelfrost der Erwachsenen vertritt wie bei der ersten Gruppe, bei denen die erhöhte Eigenwärme mit den veränderten mechanischen Verhältnissen der Blutcirculation, oder das qualitativ veränder te Blut (die Beimischung fremdartiger Stoffe zum Blut, oder Störungen im Gaswechsel desselben) durch anomale Ernährung der Nervensubstanz direct den Krampf auslösen wie bei den letzten Gruppen. Selbstverständlich spielen in vielen Füllen hier vasomotorische Einfüsse eine grosse Rolle.

Betrachten wir zunächst die mit Fieber verlaufenden Entzündungen. War es bei der sympathischen Reflexeclampsie der Intestmaltractus, der mit seinen krankhaften Störungen das Hauptcontingent stellte, so beausprucht hier der Respirationstractus die hervorragendste Stelle. Abgeschen von den bei einfacher Laryngitis catarrhahe und namentlich erouposa, daher »Cerebraleroup« (Clarke) vorkommenten l'allen, von den oft mit dem Tode endenden eclamptischen Anfüllen, wie sie sich im Verlauf der verschiedenen namentlich segundüren. von Masern und Keuchhusten (vergl. B. H. 568 seq.) abhängigen Formen von Bronchitis einzustellen pflegen und hier zum Theil directe Folge und Ausdruck der gesunkenen Energie der Lunge bei gesteigertem Exspirationsdruck (Stanungestase) sind, kann als Hauptrepräsentant dieser Gruppe die Pneumonia crouposa infantum gelten und zwar namentlich, wie ziemlich allgemein zugestanden wird, die Spitzenpneumonie, die in dem Oberlappen ihren Sitz hat, bei welcher die Gehirnerscheinungen so die Situation beherrschen, den ganzen Symptomencomplex der Grundkrankheit verdecken, dass diese gewiss in der Mehrsahl der Fälle nicht erkannt wird, und wie wir unten weiter erörtern werden, auch oft nicht erkannt werden kann. Wenn Rilliet und Barthez bei dieser stichirnppenmonies eine eclamptische und meningeale form unterschieden wissen wollen, so ist dies nur insofern gerechtfertigt, als eben - den physiologischen Eigenthümlichkeiten des kindlichen Organismus, wie in der Einfeitung geschildert, je nach der Alterestufe und Entwicklungsperiode entsprechend - bei kleinen

Kindern, im ersten Lebensjahr, die Gehirnerscheinungen sieh mehr durch motorische Störungen, Krümpfe, überhaupt durch Muskelunruhe und Jactationen charakterisiren, bei älteren hingegen sich mehr durch solche der Sensibilität, wie Kopfschmerzen, Empfindlichkeit gegen helles Licht, ferner Flimmern vor den Augen, Ohrensausen, unruhigen Schlaf, Phantasiren und Dehrien auszeichnen. Bei erstern haben wir es daher mit der veclamptischen«, bei letzteren mit der vmeningealen« Form der Pueumonie zu thun. Die eclamptischen Anfälle bei der Pucumonie der Kinder waren von Alters her bekannt. Besonderer Erwähnung geschah ihrer durch Henke, Bressler, Succon, Friedleben (Griesinger, Arch. f. Physiol. d. Heilk. 1847, VI. 2), Henoch, Steffen, Stephanson, Rilliet, Ziemssen, Steiner u. A. - Wann und wie kommt nun der Anfall zu Stande? - Man muss hier zunächst unterscheiden, in welcher Epoche derselbe auftritt. Am häufigsten stellt sich ein eclamptischer Anfall gleich bei Beginn der croup. Pneumonie, wenn die Temperatur auffallend steigt, ein, wiederholt sich dann selten und entsteht hier offenbar durch die in Folge der plötzlich enorm gesteigerten Eigen wärme berbeigeführte Hyperämie des Gehirns. Wenn Steiner die Gehirnerscheinungen bei der Pneumonie als reflectirte - stricte sic dict. - auffassen will, dadurch, dass in Folge der Hyperämie und Exsudation in der Länge die sensibeln Fasern des vagus gereizt werden, so sehen wir die Nothwendigkeit einer solchen Annahme nicht ein, da die obige Erklärung gewiss ausreicht und andernfalls bei jeder anderen Form der Pneumonie die Erscheinungen ebenso häufig und ebenso leicht zu Stande kommen müssten. Steiner macht übrigens auch auf das häufige Zusammentreffen einer eitrigen Otitis interna mit der Gehirnpneumonie aufmerksam, und glaubt, dass erstere mit zu den Gehirnerscheinungen beitrage; er schliesst das wenigstens daraus, dass »mit dem Eintreten des Ohrenflusses die Gehirnerscheinungen meist wie mit einem Schlage weggezauberte seien. Jedenfalls steht dies in gar keinem Zusammenhang mit dem bei Beginn der Pneumonie auftretenden volamptischen Anfall, der im Allgemeinen keine ungunstige Prognose gestattet, wenn nicht das tichirn an und für sich schon in einem gereizten Zustande sich befand. Anders verhält es sich mit den im Verlauf der Pneumonie auftretenden Krampfanfällen. Hier ist es die Stauungshyperumie des Gehirns und der Meningen, bedingt durch die Kreislaufsstörungen in der Lunge und die damit Hand in Hand gehenden Störungen im Gaswechsel des Bluts - mangelhafte Oxydation, Sauerstoffmangel und Kohlensäureanhäufung, die in ihrer toxischen Einwirkung auf das Centralnervensystem zu den bekannten, auch durch das physiologische Experiment (verg).

Pathogenese) gestützten, Gehirnerscheinungen führen, - welche dann mit dem Moment der Lösung und dem Durchgängigwerden des Lungenparenchyms verschwinden, um nicht mehr wiederzukehren.

Was die Pleuritis anlangt, so sind hier die instalen Krampferscheinungen viel seltener als bei der Pneumonie, wenigstens nach der Angabe von Ziemssen und Henoch, der sie unter 54 Fällen nur 4 Mal sah, ich beobachtete sie fast ausschliesslich als terminale Krämpfe kurz vor dem Tode. Was von der Pleuritis gesagt, gilt auch von der Peritonitis. Rilliet und Barthez, Duparcque u. A. beobachteten eclamptische Anfälle, wenn auch selten, bei klemen Kindern, hier wollen sie bei der eireumscripten Form mit der Darmperforation coincidiren. Bei der diffusen Peritonitis treten sie innerhalb der ersten 14 Stunden auf und sind dann gewöhnlich tödtlich. Ich habe sie bei der Peritonitis niemals beobachtet. Die Entzündungen des lutestinaltractus (Angina, Henoch; chron. Enteritis) machen selten Krampferscheinungen, sie treten bei letzterer dann als terminale auf und sind durch die Gehirnanämie und durch die Eindick ung des Blutes nicht selten durch Sinus-Thrombose bedingt.

Entzündungen der Haut sind wohl am seltensten von eclamptischen Anfällen begleitet, wenigstens diejenigen, die ohne Fieber verlaufen. Bei Erysipelas treten sie öfter auf.

Nach den mit Fieber verlaufenden Entzündungen sind es, wie wir oben mittheilten, Infectionskrankheiten, die mit allgemeinen clonischen Kriimpfen einsetzen oder solche in ihrem Gefolge haben konnen; gleichviel ob es acute oder chronische Formen sind, um contagiose Schleimhauterkrankungen oder endlich allgemeine Ernährungsstörungen. Zunächst handelt es sich demgemäss um die acuten Exantheme, Masern, Scharlach, Variola. Auch hier müssen wir unterscheiden, ob die Anfälle initiale sind, im Verlauf der Krankheit auftreten, oder terminale. Wenn Vogel meint (a. a. O. 8. 314), dass die im Beginn auftretenden Convulsionen im Verlauf der genannten Krankheiten nicht recidiviren, so ist dies falsch, ebenso wenn Weisse annahm, dass die Eclampsie sein kritischer Ausdruck der Naturbestrebung sei, den Hydrops (bei Scharlach) nicht aufkommen zu lassene, oder wenn andere mehrfach behaupteten, dass die imtialen eclamptischen Anfalle nur bei den schweren Formen bösartiger Epidemen bemerkt würden. Jeder beschäftigte Kinderarzt hat zweifellos selbst bei leichten Formen des Scharlachs und der Masern, wenigstens die sich in ihrem ganzen gutartigen Verhalt als solche kennzeichneten. Kramptanfalle beobschtet und daraus geht hervor, dass hierbei nicht etwa ein Faktor allem zur Auslösung des Krampfes führt, sondern dass

gewöhnlich mehrere zu gleicher Zeit wirken, unabhängig von der Schwere der Erkrankung. Einmal ist es die erhöhte Eigenwärme (wie bei den Entzündungen), dann die mechanischen Kreislaufsstörungen und endlich die Blutintoxication. Letztere ist allerdings wohl der wichtigste Factor (Rilliet, Henoch, ich) und erklärt es, wenn bei grosser Intensität durch die »scarlatinöse Blutzersetzung« (Mayer) die Anfälle häufig (Scharlachtyphus) auch noch während des Eruptionsstadums recidiviren. Gewöhnlich tritt der Krampf - der fast immer ein allgemeiner ist - namentlich bei Morbillen nur während des Ansteigens der Temperatur in stadio invasionis auf und ist dann mit dem ersten Ausbruch des Exanthems abgeschnitten. Dies betonen besonders Boyer, Lenoux (1812), Rilliet, Trousseau, Henke, Blache und die neueren Autoren. In der Breslauer Epidemie (1876), die sich verhältnissmässig als eine sehr leichte in ihrem ganzen Verlauf charakterisirte, habe ich gerade bei Kindern unter 2 Jahren im Stad, invasionis nicht vereinzelt mit eelamptischen Anfällen zu thun gehabt, die in kemem Falle zum Tode führten oder recidivirten. Umgekehrt hielten Rillict und Barthez die Masern-Eclampsie für selten, beobachteten sie jedoch häufiger in der Genfer - Epidemie 1847, alterdings, wie sie hinzustigen, fast immer bei zahnenden Kindern. Hey felder (Schmidt's Jahrbücher 1836, XI, 216) will die Anfälle häufig auch noch im Verlauf der Masern gesehen haben, desgleichen Lavock, Stockes, Conolly (1843), Déchant und viele Neueren (Morbilli nervosi); beim Scharlach ebenfalls unabhängig von der Schwere der Erkrankung Notrot, Corvisart, Borsieri. Brachet erwähnt ihrer besonders beim Zurücktreten des Exanthems oder bei Erkültungen während desselben. Stiebel (Rust's Magazin 1827, May XXIV.) beobachtete eclamptische Aufälle als Nachhall beim Scharlach (unabhängig von Nierenaffection), desgleichen Hertel (Med. Zeit. d. Vereines f. Heilk. 1836. No. 45). Wovon übrigens im einzelnen Falle die eclamptischen Anfälle abhängig sind, ist schwer zu entscheiden. Einige Autoren, Hall und Vog el namentlich, wollen die letal verlaufenden Convulsionen im Verlauf des Scharlachs immer von der Nierenaffection abhängig machen und meinen, dass, wenn kein Hydrops zugegen gewesen, dies einfach so zu erklaren sei, dass der Tod früher eintrat, ehe sich der Hydrops entwickeln konnte. Inwieweit diese Anschaunng gerechtfertigt ist, lasse ich dahingestellt. Die Affection der Nieren, die allerdings zumeist im Verlauf der Scarlatina (Stad. desquamationia) den eclamptischen (uramuschen) Anfall herbeiführt (Encephalopathia albuminurica, Rilliet), Inhiet, wie Müller sagt, ein awesentliches Symptom des Scharlachse, doch glauben wir, dass sie zu den sogenannten urämischen Anfallen nur

führt, wenn bereits Hydrops (Anasarka — Ascites) bestanden und die Harnstoffausfuhr erheblich gesunken ist. Dem Anfall gehen gewöhnlich Vorboten voraus, Kopfschmerz, Schwindel, Flimmern vor den Augen (transitorische Erblindung) und tritt derselbe dann mit grosser lleftigkert auf und recidivirt in kurzen Intervallen - innerhalb welcher gewöhnlich die Kinder apathisch und bewusstlos daliegen. Der Ausgang in Genesung gilt als der häufigste. Mir starben 2 von 5. Rilliet von 13 nur 3. Müller von 6 nur 1. Es kommt zur Beurtheilung der Prognose wohl im Wesentlichen darauf an, ob der Anfall kurze Zeit dauerte, ein vereinzelter blieb, oder recidivirt, und ob schnelle und verständige Hilfe zur Hand war. Auch hier ist die Frage, wie der Anfali zu Stande kommt, noch nicht entschieden. Es stehen sich noch immer zwei Parteien gegenüber, die einen (Frerichs, Treitz, Hoppe-Seyler) beschuldigen das krankhaft veränderte Blut und zwar erstere die Ammoniamie, letzterer die Anhäufung excrementieller Stoffe im Blute, - die underen, deren Hauptvertreter Traube war, nach ihm auch Rosenstein, vor beiden übrigens schon Rilliet (!) glaubten den Anfall von einem neuten Harnödem ableiten zu mitsson, als directe Folge der Verarmung des Blutserums an Eiweise d, h. der hydramischen Krase. Tranbe glaubte auch die Atrophie der Nierencapillaren (Nephritis Stad. III.) und in Folge davon die Hypertrophie des linken Ventrikels (erhöhte Spannung jim Aortensystem) als Erklärungsgrund mit heranziehen zu müssen. Bewiesen ist woder das eine noch das andere. Für und gegen beide Anschauungen lassen sich gewichtige Gründe auf bringen. - Gegen Traube's Annahme spricht das Vorkommen der grämischen Anfälle bei Abwesenheit einer Nierenatrophie und Herahypertrophie, sowie das Vorkommen bei reiner Amylordmere u. s. w., endlich das Fehlen jeglichen Hirnodems und der wässngen Blutbeschaffenheit in einer Reihe von Fällen (Huguenin, Bartels). Gegen Frerich's Theorie spricht die Thatsache, dass lange Zeit Anurie bestehen kann, ohne Eclampsie hervorzurufen und diese oft erst hervortritt, michdem schon mehrere Tage lang die Anurie verschwunden is dergl, mehr und dass endlich weder in der Respirationsluft noch un Blute brimnscher kohlensaurer Ammoniak gefunden werden konnte. Wir können an dieser Stelle nicht näber auf diesen Streit emgehen, er ruht augenblicklich, doch ist er noch meht entschieden. Wie mit Masern und Scharlach im Beginne der Erkrankung, so verhält es sich auch mit Variola vera. Rilliet und Barth ex zwar behaupten, memals selbst bei ganz kleinen Kindern im Beginne der Variola allgemeine Convulsionen gesehen zu haben (III. 21), allein sie stehen mit dieser Behauptung ganz isolirt. Sydenham und Henke hielten die

eclamptischen Anfälle im Prodromalstadium für ungefährlich. Sydenham sagt darüber: Et profecto suspicor admodum, ne dicam certus sum, millenos aliquot infantes, ideireo leto fuisse datos, quod non satis animadverterint medici hujusque modi convulsiones nihil aliud fuisse quam praenuncios, quique alias, ubi primum pustulae eruperint, suasponte certo certius evanescuent (Dies. emst. de variol.). Allein mit der günstigen Prognose ist es eine eigene Sache, die Kinder bleiben oft im Krampf, che es noch überhaupt zur Eruption kommt. Todesfälle dieser Art sind von Kersch in der letzten Zeit (Prag 1873) beschrieben. Wie hier zu entscheiden, dass es sich um variolöse Eclampsie gehandelt, darüber später. Was von der Variola gilt, gilt natürlich auch von der Variolis. Mit dem Eintritt irgend welcher entzündlichen Complication oder irgend einer neuen Temperatursteigerung können auch im Verlauf der Varjola wieder neue Anfalle hervortreten, dies beobachtet man namentlich zuweilen im Stad. suppurationis, wo motorische Reustörungen von den einfachsten Zitterkrämpfen und partiellen Zuckungen bis zu den allgemein verbreitetsten clonischen Convulsionen vorkommen. Im Invasion stadium der Varicellen sind eclamptische Anfälle jedenfalls sehr selten, jedoch auch beobachtet (H unter, the lancet 1875). Desgleichen hat Bouchut (a. a. O. p. 304) bei einem ljährigen Madchen (Elconore Chopin) nach der Vaccination heftiges Impflieber und mehrere eclamptische Anfälle von 10-20 Minuten Dauer beobachtet, die jedoch ohne Spuren zu hinterlassen verschwanden. Aehnliche Vorkommnisse nach der Vaccination, die mit einer Infection in Verbindung gebracht werden müssen, beobachteten Lyman, Bednar, ich.

Was die verschiedenen Typhen anlangt, so sind allgemeine clonische Krämpfe im Kindesalter schon deshalb selten, weil sowohl der Abdominaltyphus als die anderen Formen im Kindesalter verhältnissmassig sehr leicht und ohne hohe Temperaturen zu verlaufen pflegen. Motorische Störungen leichterer Art sind nicht so selten, Zittern, Flockenlesen, Sehnenhüpfen, Contracturen. Vor dem Aufang der zweiten Woche sind meines Wissens nach eclamptische Anfälle nicht beobachtet worden. Unter 275 Fällen beghachtete sie Friedrich nur 5mal. Bei Recurrens sind sie am craten, zweiten, dritten Tage oder kurz vor der Krise beobachtet, bei der Meningitis cerebrospinalis epid., namentlich der schweren Form (m. foudrovante der Fran-20sen), zeigen sie den Beginn der Krankheit an, folgen häufig coup sur coup und führen fast regelmässig binnen wenigen Tagen (3 - 4) zum Tode. Allein auch in milderen Erkrankungstallen auch die allgemeinen ecl. Anfälle nicht so selten bei Kindern (Ziemssen, Mannkopff, Ley de nj, sowohl beim Beginn der Erkrankung als auch im weitern Ver-

lauf und sich hier mehrfach wiederholend (Forget, Gerhard, Hirsch u. A.). Spätzeitige Wiederkehr der Anfälle soll auf den Ausgang in Hydrocephalus hinweisen (B. II. p. 520). Eine weit bedeutendere Rolle für die Actiologie der Eclampsie spielt Intermittens. Die allgemeinen Convulsionen sind beim Wechselfieher so bekannt, dass man direct für das Kindesalter von einer »Interm, convulsiva « oder » Felampsia intermittense besser spricht. Dies bezieht sich allerdings vorzugsweise auf die ersten Lebensjahre, wie bereits Morton, Tarti, von Hove n angaben, allein wenn von manchen Autoren behauptet wird, dass sie nach dem 3. Lebensjahr nicht mehr vorkämen, so ist dies, wie zahlreiche Fälle beweisen (Griesinger), unrichtig. Müller sah sie bis sum 6. Jahr, ebenso Lautter (hist. med. biennal, morb, rur. Vindob. 1761), Heiden hain bis zum 9. Jahr; ich bei einem Hjährigen Midchen mit Febris intermittens larvata u. s. w. Schon Piorry Obrigens hatte ihrer (Febris meningea) sehr ausführlich gedacht. Bei Semanas (Algier 1847), Gniet (1858), Steiner im Tertiantypus wiederkehrend, Bohn, Smith, Griesinger, Romberg finden sich weitere Falle. Um so auffallender muss es erscheinen, dass Bouch ut der Intermittens-Eclampsie mit keinem Wort gedenkt. Namentlich in heissen Frühungstagen bekommt man sie häufiger zu Gesicht. Kleine Kinder bekommen kemen Frostanfall, sondern nach vorhergegangenem Unbehagen mit Uebelkeit und Erbrechen und grosser Apathie oder Aufregung und geröthetem Gesicht, heftigem Puls tritt plötzlich an Stelle desselben der Anfall auf, gewöhnlich mit vollständiger Bewusstlosigkeit verbanden. Seine Dauer ist sehr verschieden (10 Min. bis 4 Std. und mehr in Pausen). Der Puls ist beschleunigt und kräftig, die Temperatur steigt während des Anfalls stetig his 41,8 und mehr. Unter profusem Schweiss, langsamer unregelmässig werdendem Puls endet er gewöhnheh mit nachfolgendem tiefen und reichen Schlaf namentlich bei Säuglingen. Nach Müller soll die Länge der Apyrexie in geradem Verhältmas zum Alter des Kindes stehen. Je jünger das Individuum, desto kürzer dieser Zeitraum. Genaue Brobachtungen darüber liegen nicht vor. Die Anfälle wiederholen sich mit jedem Paroxysmus je nach dem Typus der Intermittens. Dubrisay (1876) sah sie 11 Tage hintereinander bei einem 17 Monat alten Kinde mit jedem Paroxysmus auftreten, gewiss ein einzig dastehender Fall. Bei älteren Kindern sind partielle Krampfe (Torticollis, Facialiskrampf etc.) allerdings häufiger als allgemeine eclamptische Anfälle, welche letzteren dann gewöhnlich mit Angst und Furcht gepaart unter psychopathischen Störungen (Griesinger maniakalischen Anfällen und Dehrien) verlaufen. Es muss dies immerhin selten sein, ich sah bei ziemlich bedeutendem Material nur einen einzigen derartigen Fall.

Was das Zustandekommen der eclamptischen Anfälle bei der Intermittens unlangt, so ist nicht zu läugnen, dass sie in einer grossen Anzahl einfach abhängig sind von der plötzlichen febrilen Reizung, der erhühten Eigenwürme u. s. w., wie wir dies schon früher geschildert haben, und es werden diess die verhältnissmässig leichteren und günstiger verlaufenden fälle sein, andrerseits aber mitssen wir bedenken, dass es sich um eine Infectionskrankheit handelt, bei der offenbar das qualitativ veränderte Blut seine Rückwirkung auf das Nervensystem änssern kann. und es wird deshalb in den schwereren, larvirten und perniciösen Intermittenten die Melanämie (Pigmentanhäufung im Gebirn, Bohn) nicht ohne Einfluss auf die Ernährung der Centralorgane sein. Einen ferneren Beitrag für die Eclampsia haematogenes liefern uns die acuten contagiösen Schleimhauterkrankungen, die den acuten Exanthemen innig verwandt sind: Keuch husten, Rubr, Parotitis epidemica und Diphtheritis, die das Kindesalter hauptsüchlich heimsnehen, und bei denen, wenn sie die Erwachsenen treffen, kaum iemals eclamptische Anfälle zur Beobachtung kommen. Was zunächst den Keuchhusten anlangt, so ist es in der That auffallend, dass in manchen Epidemien die Anfälle besonders hervortreten, z. E. 1755 in Kopenhagen, 1811 in Dillingen u. s. w., in anderen ganz fehlen. Es spricht dies wohl für eine besondere Wirkung des Contagium. Pitschaft, Bressler, Abergrombie, Papavoine, später Rilliet und Barthez, Henoch beobachteten die Anfälle bei Kindern bis zum 5. Lebensjahr und zwar fast ausnahmslos im Stad. convuls. (auf der Acme) nach beftigen Hustenparoxysmen. So sah sie Bouch ut 8 Tage hinteremander in 3-4 Paroxysmen täglich, doch kommen sie in jedem Stadium, namentlich bei Complicationen (Bronchitis, Bronchopneumonie) vor, wobei dann der Keuchhusten seinen Charakter gewöhnlich verliert. Birnbaum behauptete, dass der Eclampsie-Anfall beim Beginn des Kenchhustens gewöhnlich mit Laryngospasinus beginne, eine Erfahrung, die auch 1ch gemacht habe, und Hen och ") zählte unter 52 Kenchhustenfällen 29mal Eclampsie, die in 15 Füllen mit Larvngospasmus eingesetzt hatte. Nach Gerhardt sollen die Anfälle während des Hustens durch acute Hirnanämie verursacht, durch den Stellstand des Berzens entstehen. Hen och will alle Fälle herleiten von der Kohlensäureintoxication und zwar weil die Cyanose so hochgradig und die Respiration (52 - 70) so vermehrt sei. Bei der Diphtheritis

⁹⁾ Berl, klin. Wochenschr. 1867, No. 9.

and die eclamptischen Anfälle selten, am seltensten initial, häufiger während der Reconvalescenz bei hochgradiger Anämie (Blasen am Herzen, Mattigkeit, Ohnmacht etc.). Auch die Dysenterie stellt nur ein sehr kleines Contingent. Der Anfall coincidirt hier mit dem Höhepunkt der Fiebercurve während des heftigsten Tenesmus, sowohl be: der sporadischen wie epidemischen Ruhr. Recidive sind häufiger bei letzterer. Bei Kindern über 3 Jahre habe ich keine Aufälle gesehen. Strack, Guerdan, Tott, Vogel beschrieben Anfälte im Endstadium durch Anamie, Eindickung des Blutes, Sinusthrombose herheigeführt. Wir können hier gleichzeitig die Cholera epidemica infantum erwähnen, bei denen Monti (1870) unter 62 Fällen 19mal allgemeine Convulsionen beobachtete mit lebhaft erhöhter Temperatur und Athemfrequenz, und zwar gewöhnlich erst im Stadium asphycticum bei totaler Anuric, namentlich bei Choleratyphoid. Die Anfälle sind hier denen gleichzustellen, die überhaupt nach grossen Säfteverlusten bei Kindern nicht selten angetroffen werden und gewöhnlich dann dem Tode kurz vorausgehen. Bei annähernd normalen Temperaturen habe ich in der Cholera auch niemals Convulsionen beobachtet. Hebrigens sind allgemeine eclamptische Anfälle bei der Cholera epidemica jedenfalls seltener als partielle namentlich tonische Krämpfe (biceps, adductoren des Feinur u. s. w.), vergl. B. H. 607 -610. Bei der Parotitis epidemica bechachteren Hamilton, Vogel u. A. eclamptische Anfälle. Auch mir kam ein derartiger Fall in der Epidemie im Winter 1877 78 zu Breslau vor. Hier bezeichnet der eclamptische Anfall den Beginn der Erkrankung, und erst 3 Tage später begann die Intumescenz der Drüse (vrgl. Juhrh, f. Kinderheilk, 1878, B. XII, H. 4),

Endlich bätten wir noch hier der Blutvergiftungen zu gedenken, (Pyämie, Septicämie, Ichorrhämie), die im Kindesalter wohl meist unter Krampferscheinungen und nicht selten unter eclamptischen Aufällen verlaufen (Phlebitis umbihcalis, Nabelgangrän, Puerperalmfection. Osteomyelitis ichorrhaemica. Soltmann*). Unser Raum gestattet es uns nicht näher auf die Toxicologie einzugehen und die entfernteren Wirkungen bestimmter Gifte nach Aufmahme in das Blut zu besprechen, von wo aus die Einwirkung auf die Centralorgane bedingt wird (Blake, Magendie, Legalas, Emmert), sei es nun dass das Gift mit den Blutbestandtheilen Verbindungen eingeht und so direct die Zusammensetzung des Blutes ändert (venena septica, Thiergifte, Zersetzungsgifte), oder dass es in seinem ursprünglichen Zustande im Blute kreisend seine Wirkung entfaltet. Abgesehen von den minerali-

^{*)} Jahrbuch für Kinderheilk 1875.

schen und vegetabilischen irritirenden Giften, bei denen z. Th. eclamptische Aufälle durch toxische Gastritis reflectorisch hervorgerufen werden, und die im Kindesalter sehr selten zur Beobachtung kommen (Schwefelsüure, Arsenik, Mercur, Canthariden), sind es namentlich die neuritaschen Gifte, die hier zu beachten sind, Opium, Morphium u. s. w. (Zendner). Hufeland, Kappel, Jahn vorzüglich aber Henke*) haben schon auf die Gefahr aufmerksam gemacht, die die medicamentöse Verabreichung dieser Stoffe im ersten Kindesalter (Säuglingsperiode) nach sich zieht. Auch bei Thieren (ich) sieht man wie bei kleinen Kindern schon durch unverhältnissmässig kleine Dosen zuweilen allgemeine clonische Convulsionen hervortreten. Bei einem Kinde unter 4 Wochen trat der Tod schon nach 1,00 gran ein (?), auch Kinder bis zu 5 Jahren sterben nicht selten durch 16-12 gran (Werber). Unter den Opiumbasen wird die Eigenschaft Krümpfe hervorzurufen namentlich dem Thebain, dann dem Papaverin und Codein zugesprochen. In der Sitzung der New-York-Obstretical-Society (4, 1877) berichtete Mattison von einer eclamptischen Kreissenden, die 114 gran Morphium subcutan erhielt und ein asphyctisches Kind gebar, das 9 eclamptische Anfälle durchmachte, die er als Folge des der Mutter verabfolgten Morphiums betrachtete. Aehnliche Erfahrungen will Gilette gemacht haben. Barker hingegen sprach die Ansicht auss, dass die der Mutter einverleibten Narcotica dem Kinde keinen Schaden brächten. In diese Klasse gehören auch der Alcohol und das Kohlenoxyd, mehrere Beispiele heftiger eclamptischer Anfälle existiren in der Literatur, z. E. von Robin und Stzipson (Virch. Arch. 1858). Von der Wirkung des Alcohols werden wir noch später zu sprechen haben. Vom Kohlenoxyd steht es fest, dass es ein positives auf das tiehirn und Med. oblongata wirkendes Gift ist, dadurch dass es aus dem Oxyhaemoglobin den Sauerstoff verdrängt. Die Convulsionen treten stets unter vollständiger Bewusstlosigkeit auf. Ferner sind eclamptische Anfälle beobachtet nach dem Genuss von Atropa Belladonna, durch Genuss der Beeren. Courserant (Soc. de Méd. 1853) erzählt von einer Frau, die aus Unvorsichtigkeit ein Infus von folia Belladonnae, statt es zu Umschlägen auf das Auge des Säuglings zu gebrauchen, innerlich genommen habe, um so durch ihre Milch auf den Säugling zu wirken. Es stellten sich bald darauf bei ihr Delirien und hochgradige Prostration ein, jedoch erholte dieselbe sich unter zweckmässiger Behandlung bald. Das Kind wurde natürlich nicht angelegt, iedoch zum Zweck die schädliche Milch fortzusaugen ein kleiner Hund, der schon nach 2 Minuten

^{*)} Horn's Arch. für Medic. Erfahr. B. IV. H. 2. p. 765.

beftige allgemeine eclamptische Anfälle bekam. Weitere Beispiele bei Sauvages (a. a. O. p. 103), Vulentin, Ferner nach dem Versneisen einer Wurzel vom Wasserschierling bekamen von 10 Kindern 8 eclamptische Anfälle (Wepfer (1679, vom Schierling (Cullen). Auch der Genuss der Samen von Datura Strammonium hatte gefährliche Krämpfe zur Folge. Werber erzählt, dass der Tod schon bei einem Kinde erfolgte nach dem Genuss von 15 Samen. Chambus sah bei 3 Knaben Strammonium-Eclampsie, welcher Unsicherheit des Ganges, Dehrien, Hitze u. s. w. vorausgingen. Partielle und allgemeine clonische Krämpte sind ferner ein characreristisches Symptom der acuten Santonin-Intoxication. Binz (B. III. 1. p. 387) hat ein classisches Beispiel derselben bei einem 2 Jahr alten Kinde gegeben, worauf ich hiermit verweise. Eine ähnliche Mittheilung findet sich bei Becker, jedoch scheint es wenigstens nach einem Referat des Canadian Pharmaceutical Journal (1877), als ob diese üble Wirkung einem beigemischten Präparat zuzuschreiben sei (Strychnin); so zeigte wenigstens in einem tödtlich endenden Fall die chemische Untersuchung (vergl. Oestr. Jahrbuch f. Pädiatrik, VIII. 1877. II. p. 238). Nuch der Application von Tabakklystiren, dem Genuss von giftigen Pilzen Amanita muscaria, Agaricus (Knollenblätterschwamm, Lungsdorf), von Ligustrum rulgare (Moore), Ergotin, dem Biss gittiger Schlangen und Insekten, der Aufnahme von Wurstgift sind allgemeine clonische Convulsionen mehrfuch wahrgenommen.

Wir müssen hier zum Schluss noch einmal auf den Einfluss des Alko bol zurückkommen, der in seiner Wirkung auf das Centralnervensyatem der Kinder noch viel zu wenig gewürdigt worden ist. Es handelt sich im Wesentlichen um den Branntwein. Wir sehen hier ab von absichtlichen Vergiftungen oder vereinzelt dastehenden Fällen, wo derselbe aus l'ebermuth und schlecht angebrachtem Scherz Kindern verabreicht wurde und motorische wie psychische Reizerscheinungen berbeiführte. Namentlich gefährlich wird derselbe durch Vermittelung der Milch beim Säugling. In Schlesien, wo der Schnapse das tägliche Brot der niederen, auch weiblichen Bevölkerung ist, die Capitale Breslau nicht unsgenommen, hat man jedes Jahr Gelegenheit ein oder zwei Fälle zu beobachten, wo Trunksucht der Amme resp. Mutter höchst bedrohliche Erscheinungen hervorgerufen. Ich entsinne mich eines Falles (März 1877), wo in der Familie eines sehr wohlhabenden Kaufmanns der Sängling fortwährend an acuten Koliken litt, ohne dass irgend eine Ursache zu eruiren war und ebenso unmotivirt heftige eclamptische Anfalle innerhalb * Tagen durchmachte, für die sich keine Ursache auffinden hess. Endlich fand man eines Abends spät die Schnapsflasche unter der Matratze der Amme verborgen, während dieselbe das Kind im Bett

an der Brust hatte. Die Amme wurde gewechselt, Koliken und Krämpfe kamen niemals wieder. Derartige Vorkommusse waren von Alters her bekannt, und wurde in solchen Fällen (chemische Analysen fehlen) der Uebergang des Fusels in die Milch angenommen und als Ursache der Krämpte beschuldigt. Fälle mehrtach derart verzeichnen Jörg, Henke, Underwood, Bouchut, Vernay u. s. w. So ist vielleicht auch der Fall zu deuten, den Underwood beobachtete, wo ein Kind vom 14. Lebenstage an bis 8 Wochen alt hintereinander fast täglich von Convulsionen befallen wurde, und trotz aller Mittel erst davon befreit wurde, als das Kind aus der Wohning (die Eltern hatten ein Destillationsgeschäft) fortgeschafft wurde. Simmtliche Räume des Hauses hatten einen starken Geruch nach Brennspiritus und Unterwood betrachtet diesen Fall (dus Kind ging, als es vollständig geheilt in die Wohnung zurückgebracht wurde, in der Schenkstube plötzlich in einem Krampfantall zu Grunde) als einen Beweis für die Richtigkeit der Behauptung von Moschion, dass man kleine Kinder nie ohne Gefahr starken Gerüchen aussetzen dürte, eine Beobachtung, die auch Clarus und Marsh machten.

Nicht jedoch allein spirituöse Getrünke sollten durch Vermittlung der Milch derartige Zufälle herbeitühren, sondern auch heftige Erregungen, Gemüthsbewegungen (Angst, Aerger, Furcht, Zorn, Schreck, Kummer), denen die Säugende ausgesetzt. Welche Veränderungen hier in der Milch vor sich gehen (Uebergang von Blutserum in die Milch?) ist noch gar nicht zu entscheiden. Man hat als Analogon die gettige Eigenschaft des Speichels (Rhodankalium) gereizter Thiere heranziehen wollen. Wie dem auch sei, es sind glaubwürdige Fälle derart zur Genüge constatirt und finden sich bei Petit Radel, Boerhave, Deveux, Parmentier, Baumes, Bouchut, Schäffer, Henoch, Baldinger (1872). Unterwood erzählt, dass in einer Familie ein Mann, bei Gelegenheit eines Besuches, in dem Moment als er in das Zimmer trat, plötzlich todt zu Boden sank. Die Hausfrau, Mutter eines 6 Monat alten Sänglings wurde dadurch im höchsten Grade erschreckt, beging aber die Unvorsichtigkeit, bald darauf, als sie das Kind schreien hörte, demselben die Brust zu geben. Noch vor Ablauf einer Stunde verfiel das Kind in Krämpfe, die mit Koma abwechselten, 36 Stunden anhielten und endlich mit Genesung endigten. Bonchut berichtet von einer Frau, die in grösster Aufregung und Erschrockenheit über einen Soldaten, der gegen ihren Mann den Säbel gezogen u. a. w., ihr ganz gesundes Kind in einem eclamptischen Anfall verlor, nachdem sie es kurz nach diesem Vorfall an die Brust gelegt hatte. Auch ich beobachtete kürzlich einen hierher gehörigen Fall, bei dem Kinde eines

Maurermeisters, der in heftigen Streit gerathen über einen talschen Wechsel, der ihm präsentirt wurde. Die Frau, die zugegen, hatte sich hierüber im höchsten Grade alterirt, bald darauf ihr Kind an die Brust gelegt und dieses bekam etwa 1/2 Stunde darauf einen Krampfanfall, der indessen glücklich verlief. Verschiedene Fälle fingen sich noch bei Baumes, Heinicke, Greding, Thilow und neueren Autoren.

Auch in dem Coitus *) während der Lactation sah man den Grund zu eclamptischen Antällen durch Vermittlung der Milch (Guersant und Sommering), desgleichen in der Menstruation (Rosen, Moriceau). Chailly verbot aus diesem Grunde menstruirende Ammen zu nehmen oder zu behalten. Schon Donné, Vernors und Beuguerel suchten diese Anschauungen zu entkräften, für die auch Stephen Smith eine Lanze brach. Es ist schwer einen positiven Standpunkt zu dieser ganzen Frage einzunehmen die durch Milchanalysen u. s. w. nicht zur Entscheidung gebracht werden konnte, Nur die Erfahrung kann bierüber entscheiden. Jedenfalls hat Bouch ut ganz recht, wenn ar meint, man soll ach wangeren Frauen nicht gestatten zu stillen, and hierin (in der neuen Conception) läge vielleicht der Grund, warum man säugemlen Müttern z. E. den Cortus verböte. Ueber die epileptiformen Antälle bei Syphilis vgl. Epilepsie.

3. Eclampsia idiopathica.

Es ist dies die easentielle primäre (dynamische) «Cerebral-Eclam» pares, die als eine bestimmte Krankheitsspecies aufgefasst wird, da sie abgesehen von der Abwesenheit jedweden sichtbaren anatomischen Befundes im Gehirn - in keine Beziehungen zu irgend welcher Erkrankung der extracephalen Organe zu bringen ist. Selbst der unbedeutendste tielegenheitsreiz scheint in der Mehrzahl der Fälle zu fehlen. So berichtet Hart mann (1870) von einem 3, J. alten Kinde, das taglich & Wochen hindurch 3-12 eclamptische Anfälle durchgemscht, die je nachdem 1 - 2 Stonden angedauert, wo nicht die geringste Veranlassung oder krankhafte Erscheinung sonst nachzuweisen war und in der Zwischenzeit vollständige Euphorie bestand; alle angewandten Mittel waren fruchtlos, bis plotzlich spontane Heilung erfolgte, das Kind sich normal weiterentwickelte und keine Recidive eintraten. Derartige Fälle kommen jedem Praktiker vor die Augen, allein wir meinen doch, dass namentlich im Hinblick auf oben mitgetheilte Fälle die Stellung dieser idiopathischen Eclampsie in der Nosologie nur eine pro-

⁴⁾ Galen: a venere omnino abstinere jubeo omnes mulieres quae pueros luctunt, dagegen
Platner certum est occulta desideria pejora et magis esse noxus, quam

plens gaudia honestarum feminarum et rarum moderatunque veneris usum

visorische sein wird, dass eben die etwaige Störung sich nur unserer Wahrnehmung entzieht (impalpable Ernährungsstörungen der Centralorgane), dass eine solche aber, wenn sie auch auf Grundlage der physiologischen Reflexdisposition eine sehr unbedeutende zu sein braucht (febris ephemera) um den Anfall hervorzurufen, dennoch existirt, und wir es demusch immer mit einer symptomatischen oder sympathischen (resp. hämatogenesen Form) zu thun haben. Gerade bier spielt übrigens die Erblichkeit eine gewisse Rolle, denn es sind besonders sensible leicht reizbare, unruhige und dabei zarte Kinder (pervoses Temperament der Alten), die von der idiopathischen Eclampsie befallen werden, Kinder, deren Mütter an Hysterie oder deren Vator an irgend einer neuropathischen Störung litten. In der Mehrzahl der Fälle werden es nicht centripetale Reize sein im weiteren Sinne, sondern centrale Reizzustände und hier sind in erster Linie die psychischen Einflüsse und Sinneseindrücke, erstere im späteren, letztere im ersten Kindesalter, die den Anfall herbeiführen. Wir haben schon bei Gelegenheit der Ecl. haematogenes den indirecten Einfluss der psychischen Erregungen (Schreck, Furcht, Zorn, Zanksucht) der Mütter durch Vermittlung der Milch auf den Sängling kennen gelernt und müssen zugestehen, dass derurtige Eindrücke auch während der Schwangerschaft ihren nachtheiligen Einfluss auf den fötalen Organismus geltend machen können, wie schon Gölis erzählt, dass sammtliche nach dem Bombardement Wiens (1809) geborenen Kinder 20 - 30 Tage nach der Geburt in allgemeine Convulsionen verlielen und meist starben. Aber gerade bei älteren Kindern sind psychische Eindrücke (Furcht, Schreck, von ganz eminentem Einfluss auf die Entstehung allgemeiner Krämpfe. Beispiele hierfür sind zahlreich vorhanden, wir finden sie bei Boerhave (a. a. O. p. 411, 803), Zimmermann, Nicolai (a. a. O. II. p. 275), Tissot (a. a. O. 151), Baumes (a. a. O. 247), Henke und fast allen neueren Autoren. Der von Müller bei dieser Gelegenheit angeführte Fall, wo bei einem 2jährigen Mädchen, das mit der Ruthe gezüchtigt war, nach 1stündigem Schlaf plötzlich der Anfall hervorgebrochen sei, gehört nicht hierher und lässt gewiss eine andere Deutung zu. Anders verhält es sich mit dem von Sauvages beschriebenen Fall, wo ein Kind vor Zorn darüber, dass ihm etwas verweigert wurde, das es gern essen wollte, augenblicklich einen eclamptischen Anfall bekam. Ein Kind bekam vor Schreck über einen Hund, der ihm an den Hals sprang, einen Anfall, dieser wiederholte sich regelmässig, wenn das Kind einen Huml sah oder bellen hörte (v. Swie ten II. p. 414). Unter den Smneseindrücken bei Säuglingen sind namentlich grelles Licht, starke tieräusche zu nennen, die den Anfall unmittelbar dansch, ohne irgend welche Vorboten ausgelöst haben sollen. Eine weitere Ursache der >30genannten« idiopathischen Eclampsie scheint ferner, wie die Notizen von Copland, Forille, namentlich Ogier Wardergeben, bei Säuglingen von einigen Monaten darin zu liegen, dass der Schädel während des Geburtsactes eine bedeutende Compression erfahren und die dadurch berbeigeführte Gestaltveränderung des Kopfes eine Zeit lang bleibt (dramondshaped head), oder wenn einfach das Hinterhaupt unterschoben die Pfeilnaht weit über einander gelehnt ist etc. (Hauner). Wie leicht begreiflich gehören diese Fälle eigentlich nicht hierher, denn wenngleich die Anomalien sich späterhin ausgleichen können und für das Auge auch nicht bemerkbar zu sein brauchen, und wenn ferner auch archts Abnormes intracraniell in der Leiche nachzuweisen, so ist es doch zweifellos die Compressio und Irritatio cerebri einerseits und die gehemmte Ausbildung des Gehirns andrerseits, die diese Zustände bervorruft und zwar nur zu gewissen Zeiten, wenn irgendwie Blutdruckschwankungen. Congestionen etc. eintreten. Solche Fälle sind es deun auch, wo sich häufig die Krümpfe wiederholen und späterhin in >Epilepsia vera« übergehen sollen. Indessen wie soll der Nachweis geliefert werden, dass es sich nicht von Beginn an um eine Epilepsie gehandelt? Mit dem Ausdruck Eclampsia chronica idiopathica für diese Zustände scheint uns gar nichts gewonnen. Das Gleiche gilt von der Form von Eclampsie, für die scheinbar keine greifbare Ursache zu finden ist, die aber bei rhachitischen (scrophalösen, tuberculösen, syphilitischen) Kindern nicht selten vorkommt (Cramotabes, Eczema capitis etc.). Endheh gehören hierher die eclamptischen Anfälle, die im Verlauf der Tetanie sich zuweilen einstellen und die dem sogenannten »payor nocturnuse zuweilen vorhergehen. Eine Erklärung für ihr Zustandekommen ist vorderhand nicht zu geben.

Diagnose der Eclampsie.

Es kann sich selbstverständlich hierbei nur um eine Differentialdagnose handeln. Die Entscheidung ob Epilepsie oder Eclampsie wird
besser bei der Epilepsie selbst besprochen, nachdem wir den ganzen
Symptomencomplex und Verlauf derselben kennen gelernt haben. Vor
Verwechslungen mit hysterischen Convulsionen schützt das gesammte
Anfallsbild (vgl. Hysterie), die eigenthümlichen unreinen Krampterscheinungen selbst, die Irregularität, das Wechselnde, die Complicatioben mit Lach-, Wein-Krämpfen, Zwangsbewegungen, choratischen und
kataleptischen Bewegungen, bei mehr weniger vollständiger Integrität
des Bewusstseins. Uns interessirt hier vor Allem die Frage: 1st die

Eclampsie der Ausdruck eines substantiellen Gehirnleidens oder aber Wirkung und Theilerscheinung irgend einer extracraniellen Krankheit. Handelt es sich also zupächst um symptomatische oder sympathische Eclampsie u. s. w.? Es ist die Entscheidung dieser Frage um so wichtiger, als die äussere Gestaltung der allgemeinen clonischen Convulsionen, die bei Gehirnkrankheiten auftreten, selbst kaum Unterschiede aufzuweisen hat*). Wenn Rillie tund Barthezanführen, dass die Aufälle bei der symptomatischen Form länger anhielten und intensiver seien als bei der sympathischen Form, so können wir dem in keiner Weise beipflichten, denn in einer gewiss obenso grossen Anzahl der Fälle findet gerade das Umgekehrte statt. Ein eclamptischer Anfall bei einer Meningitis dauert meist nur kurze Zeit, wenige Minuten, aber die Anfälle wiederholen sich häufiger (coup sur coup) bei hohem Pulse, hoher Temperatur, während eine sympathische Reflex - Eclampsie z. E. Stunden lang dauert mit kurzen Intermissionen, aber gewöhnlich einmal sistirt, nicht wiederkehrt und ohne oder nur geringe Temperaturerhöhung einhergeht. Auch die Behauptung, dass die sympathische Eclampsie mit Coma endigt, die symptomatische nicht, trifft nicht für alle Falle zu. Sehr charakteristisch bingegen ist für die symptomatischen Formen (Entzündungen, embolische, hämorrhagische Apoplexie), dass nach dem Anfall das Bewusstsein gewöhulich nicht wiederkehrt, umgekehrt bei der sympathischen Form.

Dass ferner die von Gehirnerkrankungen abhängigen Convulsionen nicht so plötzlich hervortreten, wie die von transitorischen (extracephalen) Ursachen erregten Formen, dass sie sich allmählich heranschleichen unter gewissen Vorboten, die auf eine Gehirnerkrankung schließen lassen, ist im Allgemeinen zutreffend. Doch auch dies kann täuschen, häufig ist der eclamptische Anfall das erste, was die Gehirnkrankheit manifestirt, namentlich bei Kindern im ersten Lebensjahr. Immerhin kann man im Allgemeinen sagen, dass wenn ein Kind in mitten völliger Gesundheit plötzlich von einem eclamptischen Aufall befallen wird, hier keine Gehirnkrankheit vornegt, wenn dagegen ein Kind namentlich zwischen 2. und 7. Lebensjahr schou Tage oder Wochen lang sich durch eine auffallende Veränderung im

^{*,} Oft werden wir in der richtigen Erkenntniss auf anaberwindliche Schwierigkeiten stessen (vergl Politzer, Zur Biagnose und Therapie des tieheris und seiner Hullen Jahru, f. K. A. F. IV p. 155. VI. p. 24 etc.), weit die Storingen der Funktionen des fiehiens – namentlich im eisten Kindesakter – berhaupt in ihrer semistischen Analyse nur einen hichst bedingten Werth haben Intelligenz, Bewisstsein, Sinnesstörungen, Sensibilität und Mothität und es darf z. E. die Abwesenheit von Strangen der Sinnesorgane, dass keine Gehirnkrankheit vorhanden.

Benchmen auszeichnete (Launen: Heftigkeit, Mürrischwerden, Melancholie), daber Appetitlosigkeit ber reiner Zunge zeigte (der Saugling die Brust verweigert, das Saugvermögen verliert), abmagerte, ohne vorhergehende Uebelkeiten erbrach (cerebrales Erbrechen), dabei über lancmirende Stirnkopfschmerzen klagt. Strabismus und ungleiche oder undulirende Pupillen, auffallend schlaffe Glieder hat, mit starr nach rückwärts gebeugtem Kopfe im Bette liegt, denselben tief in die Kissen bohrt, auf dieselben hin- und herwetzt, die Gliedmassen leicht flectirt, einen Arm oder beide fiber den Kopf schlägt, die Stirn furcht, mit den Zähnen knirscht, leere Kaubewegungen macht, die Gesichtsfarbe häufig wechselt bei heissem Kopf und kühlen Extremitäten. und wenn sich dann plötzlich ein Anfall einstellt. - eine symptomatische Eclampsie vorliegt. Man ist dazu um so mehr berechtigt, wenn sich Störungen der Intelligenz und Sinnesorgane zugleich einstellen oder sich dem Anfall anschliessen. Unbrigens giebt der Gesammthabitus, die Constitution der Kinder und Eltern (Tubercul., Scrophul., Rhachit.) gewisse Anhaltepunkte (Otitis, Caries des Felsenbeins, Craniotabes, Bydrocephalus u. s. w.) die einzelnen differentialdiagnostischen Momente bei jeder einzelnen Gehirnkrankheit durchzusprechen, ist hier unmöglich und müssten wir bei weitem den uns gesteckten Raum überschreiten; wir verweisen daher, indem wir den tiegenstand nur andeuteten, auf den Abschnitt über die Gehirnkrankheiten.

Eme zweite Frage ist aber die, wie sich die Eclampsia sympathica reflectoria und haematogenes von emander unterscheiden und wie die einzelnen Formen derselben. Allein auch hier stossen wir auf schon bei der Besprechung der einzelnen Arten hervorgehobene unüberwindliche Schwierigkeiten, zum Theil deswegen, weil eine strenge Abgrenanug beider Gebiete überhaupt nicht möglich ist, weil oft gemischte Ursachen (Reflex und Blutalteration) zur krampfhaften Reaction geführt haben. Im Allgemeinen kann man daran festhalten, dass die reinen Reflexeclampsien (Traumen, Darmaffectionen) ohne, die hämatogenen Formen (Entzündungen, Infectionen) dagegen gewöhnlich mit sehr beträchtlicher Temperaturerhöhung einsetzen und verlaufen, während der Puls mehr oder weniger bei allen Formen beschleunigt ist. Um im concreten Falle zu entscheiden, woher der Aufall rührt, hat man zuvörderst das Kind vollständig zu entkleiden und zu achten, ob man irgendwo an der Haut eine Verletzung findet oder dergl.; man betaste Kopf, Bauch, untersuche die Lungen, betrachte genau die natürbchen Körperöffnungen (Mundhöhle, Nasenschleimhaut, Gehörgang, Geschlechtstheile, After), ob sich hier irgend ein Anhaltepunkt findet, der ausreicht, um einen Causalnexus zwischen ihm und der Eclampsie

anzunehmen. Im Allgemeinen ist die Entscheidung ob Reflexe clampsie - keine schwere. Wenigstens wird die hänfigste Form, ex tractu intestinali, gewöhnlich, wenn man der Anunmese genügende Aufmerksamkeit schenkt, aus den Symptomen einer Kolik, Dyspepsie mit den sie charakteristrenden Stühlen, einer Magenüberladung, Indigestion und dergl, mehr selten verkannt werden. Weit schwieriger ist schon die Entscheidung, ob es sich um eine Dentitionseelampsie oder etwa um eine Eclampsia helminthiasis handelt. Bun on meinte, allgemeine Convulsionen dürften nie von der Zahnung abhängig gemacht werden, Zahnfraisen seien stets partiell. Bouch ut fühlte sich ausser Stande, diagnostische Anhaltepunkte zu fixiren und erledigt die Angelegenheit damit, dass er behauptet, dass Krämpfe, die jedesmal dem Durchbruch eines Zahnes vorausgingen, offenbar mit dem Zahngeschäft in Verbindung gebracht werden müssten. Zangerl gibt an, dass sich bei den Zahnkrämpfen stets örtliche Erscheinungen am Zahnfleisch finden müssten - für die keine andere Ursache zu finden, auf demselben Boden stehen Henke, Jahn, Schönlein (Odontitis infantum), Meissuer u. A. Wir haben schon ausführlich bei der Symptomatologie diese Frage berücksichtigt und wollen hier noch einmal kurz erwähnen, dass zu ihrer Entscheidung das Alter des Kindes, die Vergangenheit des früheren Zahndurchbruchs, die etwaigen entzündlichen Processe am Zahnfleisch mit in Anschlag gebracht werden mitssen. Hat das Kind vor jedem Zahndurchbruch einen Anfall gehabt, wiederholt sich derselbe bei dem folgenden Zahndurchbruch, ist eine heftige Gingwitis vorhanden und lassen sich sonst absolut keine pathologischen Anhaltepunkte entdecken, so kann der Anfall als ein ex dentitione difficili entstandener aufgefasst werden. Ohne die Antecedentien, ohne Gingivitis oder Veränderungen an der Schleimhaut überhaupt ist man nicht berechtigt zu einer solchen Annahme. Aehnlich verhält es sich mit der Eclampsie, die in Folge von Ascariden auftreten soll. Auch hier hatte man alle möglichen wichtigen Symptome angegeben, die als Stütze der Diagnose dienen sollten, allein sie beanspruchen heute kaum noch ein historisches Interesse. Monro z. E. hielt die Ungleichheit der Pupillen für einen wichtigen dingnostischen Anhaltepunkt, Hen o ch die Pupillenerweiterung und den Pruritus ani, andere sprechen von Ohnmachtsanwandlung und Schwindelgefühl, die dem Anfall vorhergehen müssten u. dergl. mehr. Allein wir wissen, dass alle die Erschemungen, die für die Helminthiasis überhaupt als charakteristisch gelten, selbst die einfachsten Verdauungsstörungen fehlen können, und das emzige pathognomonische Zeichen der Abgang von Würmern, resp. Wurmtrümmern (Eiern) zu gelten hat. Es wird daher auch bei der Entscheidung der Frage, ob es sich im einzelnen Falle um eine Eclampsia belminthiasis handelt, in erster Linie darauf zu achten sein. Sind bei einem Kinde schon mehrfach Würmer im Stuhl gefunden oder Wurmreste (Eier), hat das Kind zu solchen Zeiten irgend welche nervösen Irritationserscheinungen gezeigt, Nasen-, After-Jucken, Zittern, Schielen, Amblyopie, Schwindel u. s. w., so kann unter gleichen Umständen, wenn alle anderen denkbaren Ursachen excludirt werden können, auch der eclamptische Anfall mit den Schmarotzern im Darmtractus in Verbindung gebracht werden.

Was die Diagnose der Ecl. haem at ogenes anlangt, so sind die diagnostischen Schwierigkeiten oft erhebliche. Wir haben schon bei Besprechung der entzündlichen Formen darauf hingewiesen. Die Eclampsie bei Beginn der Pneumonia eronposa kleiner Kinder (Gehirn-pneumonie) wird in den meisten Fällen in ihrer Pathogenese nicht richtig beurtheilt werden, weil diese eben, worauf Henoch, Ziemssen, Rilliet, Steiner u. A. aufmerksam machten, in den ersten Tagen ihres Bestehens (Spitzen-Pneumonie, centrale Pneumonie) sich meistentheils in keiner Weise durch irgend welche pathognomonischen physikalischen Erscheinungen zu erkennen giebt.

Man tappt daher in solchen Fällen um so mehr im Dunkeln, als auch die fibrigen Erscheinungen: Temperatursteigerung (bis 40°), Respirationsbeschleunigung bei anderen Krankheiten gerade ebenso gut vorkommen können und deshalb namentlich Verwechslungen mit Meningstis hännig beobachtet sind. Auch der Husten kann fehlen, der Auswurf bei kleinen Kindern stets. Hier kann nur der Verlauf entscheiden. Im Allgemeinen kann man sagen dass Temperaturen, die vom Beginn an die Höhe von 40° übersteigen, mit exspiratorischer Athmung (respiration exspiratrice), bei welcher der Accent nicht auf der Inspiration, sondern auf der Exspiration liegt verbunden sind, und schmerzhaftem Hüsteln selbst bei Abwesenheit weiterer physikalischer Anhaltspunkte um 30 mehr zu Gunsten einer Pneumonie sprechen, wenn gleichzeitig nach dem Aufall das Bewusstsein zurückkehrt. Der Causalnexus von den Convalsionen, die bei anderen mit Fieber verlaufenden Entzändungen auftreten, wird leicht aus den Symptomen der Grundkrankheit erkannt werden. Schwieriger gestaltet sich die Sache bei der Initialeclampsie der acuten Exantheme. Man hat hier vor Allem darauf zu achten, ob eme Epidemie von Masern, Scharlach oder Variola existire, ob schon Kinder in der Familie oder in der Nachbarschaft erkrankt sind, ob katarrhalische Schleimhautaffectionen vorhanden sind, eine Conjunctivitis, Schnupfen, Angina oder irgend wo ein Exanthem oder Enanthem (Mundhohle) sichtbar ist, ob endlich während des Anfalls die Temperatur steigt, die Respiration dagegen frei ist u. s. w. Die Diagnose der typhösen und intermittirenden Echampsien berüht gewöhnlich bei gründlicher Untersuchung nicht auf Schwierigkeiten; schon die regelmässige Wiederkehr des Anfalls zur bestimmten Tageszeit, das Ansteigen der Temperatur bis auf 40,5% und allmähliche Absinken derselben unter lebhaftem Schweissausbruch mit dem Ende des Paroxysmus, die Milzschweltung, die vollständige Euphorie nach dem Anfall sind entscheidend. Ebenso werden die bei Diphtheritis, Dysenterie und Pertussis vorkommenden Anfälle bei gründlicher Untersuchung nicht verkannt werden. Die Diagnose der idiopathischen Eclampsie endlich kann nur auf dem Wege der Exclusion gestellt werden. Die Behauptungen Hennig's, dass bei der idiopathischen Eclampsie die Pupille im Gegensatz zur sympathischen stets verengt sei, die Angaben Rilliet's, der Puls sei vibrirend, sind unhaltbar.

Therapie der Eclampsie.

Dieselbe muss in erster Linie eine prophylaktische sein, d. h. es müssen von dem schon ohnehin disponirten Säugling alle jene Momente ferngehalten werden, die den Ausbruch eines eclamptischen Anfalles berbeifthren könnten. Zunächst muss also eine vernunftgemässe Ernährung dem Kinde zu Theil werden. Mutterbrust resp. Ammenbrust. und wo eine künstliche Ernährung unerlässlich, muss sie unter allen in der Diätetik B. I. mitgetheilten Cantelen geschehen. Es ist Sorge zu tragen für regelmässige Verdauung, für gute Luft in den Zimmern, für Reinlichkeit durch Waschungen, Bäder u. dergl. mehr. Späterbin müssen alle geistigen Aufregungen, namentlich alle jene Momente ferngehalten werden, die direkt die Congestionen oder Irritationen des Gehirns veranlassen. Dahin gehört auch bei Säuglingen das unvernünftige Hin- und Herschaukeln in der Wiege, das schnelle Fabren in kleinen Handwagen auf hartem Pflaster und dergl. Diese Vorsichten müssen um so mehr beobachtet werden, wenn neben der allen Kindern in der ersten Entwicklungsperiode gemeinsumen physiologischen Disposition zu Krämpfen, noch eine pathologische durch Erblichkeit hinzutretende anzunehmen ist, also bei Kindern solcher Eltern, bei denen Nervenkrankheiten verschiedener Art familiär sind.

Was den Anfall als solchen anlangt, dessentwegen ja der Arzt gewöhnlich gerufen wird, so sind die Ansichten, welche Massnahmen zu treffen, immer noch ziemlich getheilte. Houchut, der angiebt, dass es nach dem Volksglauben kein besseres Mittel gäbe, die Convulsionen zu vertreiben, als wenn man ein Körnchen Salz dem Kinde auf die Zungenspitze legt, meint, dies enthalte insofern eine »grosse Wahrheit«, als die Behandlung der Eclampsie ohne Einfluss auf ihren Verlaufsei und die Convulsionen oft durch blosse Naturbestrebungen und ohne ärztliche Hülfe heilen. Wer behaupten will, er könne durch Medicamente einen eclamptischen Anfall zum Weichen bringen, gleicht einem Kinde, das eine Sanduhr schüttelt, um den unabänderlich regelmässigen Fall des Sandes zu beschleunigen. Dennoch giebt Bouch ut den unbegreifhehen Rath, dembatienten zu entkleiden, ihn einige Minuten der frischen Luft auszusetzen, oder auf eine kalte Steinplatte zu legen, denn — sein Gefühlseindruck von dieser Intensität wird selten ohne Wirkung bleiben — das weiss Gott!

Wenn man bedenkt, welchen Emdruck ein echanptischer Aufall auf die Angehörigen macht, in welcher Aufregung sich die Umgebung befindet, wenn der Arzt gerufen, so dass derselbe gewöhnlich völlig verworrene und unbrauchbare Angaben bekommt, die ihn kamn über die Sachlage auf klaren können, und er dennoch alsbald mit Fragen über das Wie und Woher des Anfalls bestürmt und schnell und energisch und nstürlich besonnen zu handeln gezwungen wird, so muss man gestehen, dass derselbe vor einer sehr schwierigen Aufgabe steht, denn er wird un speciellen Fall den Anfall in seiner ganzen Bedeutung nur in weungen Fällen gleich richtig zu beurtheilen im Stande sein. Unbesonnene Vielgeschaftigkeit aber schadet hier fast noch mehr, als therapeutischer Nihilismus, und doch darf derselbe nicht vertheidigt werden, da zumerst der Anfall, wenn er einige Zeit anhält, als solcher mit seiner ganen Fulgen-schweren Bedeutung für das Gehirn so in den Vordergrund tritt, dass man häufig unbeschadet der Ursuche gegen diesen einschreiten muss. Diess geschicht dann nach gewissen allgemeinen Grundsätzen.

Zunächst muss ein jedes Kind, das Krämpfe hat, sofort vollständig entkleidet, von allem Beengenden befreit werden, damit man den ganzen körper sofort übersehen und schon hierbei vielleicht eine Ursache (tranmatische) erniren, überdies Athmung und Herzschlag genau controlliren kann. Alsdann entferne man alle übertlüssigen Personen aus dem Zimmer, namentlich Rath ertheilende Tanten und Hebanimen, lagere das kind zweckmassig mit etwas erholitem Kopte, schiebe, wenn sich der krampf auf die Kiefermuskeln u. s. w. ausdehnt, ein Stück Holz, Kork, insammengeröllte Leinwand etc. zwischen den Kiefer, damit der Patient freier athmen kann, und die Zunge nicht belästigt wird. Sind die Congestionsersehemungen heftig, so sorge man für trische Luft in dem Zimmer, öffne Thür und Fenster je nachdem es die Situation ermöglicht und erfordert. Good will hierdurch allem eine Anzahl von Eelsmpsien bei alemen Kindern sofort gehoben haben. Ein kalter Umschlag um die Stirn, unter gieichen Umständen, ein warmes Bat, und in demselben eine

Douche (aus der Giesskanne) mit abgestandenem Wasser und ein eröffnendes Klystier werden kaum schaden, meist aber von grossem Nutzen sein.

Inzwischen wird man in der Mehrzahl der Fälle während dieser Manipulationen die Ursache des Krampfes eruit haben und wird dann neben einer schnell wirkenden energischen causalen Behandlung entweder die symptomatische, die gegen den Anfall als solchen gerichtet ist, wo es nöthig, fortsetten oder mit ersterer allein sich zu beschäftigen haben: »In curatione prius pervestiganda est causa singularis et locus primaris affectus, unde convulsio habet ortum; dein orius medicamenta applicanda illa, quibus etc., unde diluere, laxare, revellere, lenire, vere sunare solent convulsiones hasce, nec unquam specioso antispasticorum titulo fides haberi debet « (Boerhave). Das ärztliche Verfahren wird demgemäss ein sehr verschiedenes sein müssen, je nachdem es sich um eine symptomatische, reflectorische haematogene oder idiopathische Eclampsie handelt. Es wird mit Hinwegräumung der Ursache z. E. einer Nadel, die im Fleisch steckt, einer Otitis externa, einer Kolik u. s. w. auch der Krampfanfall wie abgebrochen sein. Ist man sicher, dass es sich um eine reine Reflexeclampsie handelt in Folge einer Störung des Darmkanals, so ist die Therapie eine sehr einfache. Glaubt man annehmen zu können, dass irgend eine schädlich einwirkende Substanz noch im Magen vorhanden durch Ueberladung desselben mit schlechter Milch und unzweckmüssigen Nahrungsmitteln überhaupt, so suche man sie durch den Brechaet zu entfernen. Die Brechmittel, die man anwendet, müssen aber schuell und sieher wirken, dauert der Anfall schon sehr lange che man gerufen und ist die Gehirncongestion stark, so ist es indessen nicht rath sam. Emetica zu verabreichen. da sie leicht die Hirnparalyse befördern. Alsdann setze man ein Klystier oder wiederhole ein solches entweder aus warmem Wasser mit Essig- oder Salzzusatz oder aus Aufgüssen von Chamillen, Baldman, Asa foetida u. s. w., am besten mit Zusatz von Ol. Ricmi, man gebe ferner ein warmes Bad, mache feuchtwarme Umschläge um den Leib, und verabreiche ein laxans aus Calomel mit Rheum oder Magnesia, Calomel mit Jalapae, Ol. Ricini u. s. w. Auch hier kommt es auf schnelle Wirkung an. Sehr bewährt hat sich mir, namentlich wenn Pulver nicht beizubringen sind, was wegen der schnappenden Kieferbewegungen häufig der Fall ist, folgende Mischung: Ol. Crotonis gtt. 1/2. Aqu. Menth. crisp, 60,0 nach Bedarf, andernfalls bevorzuge ich Calomel mit Jalapae, Hat man gleichzeitig Verdacht auf Würmer, so verbinde man mit dem Laxans die entsprechenden Mittel (Ol. Ric. Santonin) oder lasse dieselben nachfolgen. Mir hat zuweilen namentlich bei älteren Kindern sehr gute Dienste geleistet eine Verbindung von Rieinus mit Aether. Ol. Ricin. 30.0. Aether 7.5. 2stdl. ein Theelöffel. Ein ableitendes Verfahren in der genannten Art durch Bader, Clysmata und Laxantien passt auch im Allgemeinen für die Dentitionseclampsie. Natürlich gab es auch hierfür eine Menge Specifica. Wendt empfahl als colches das lign. Ammon. succinici. Bier mann *) rühmt die Artemisia vulgaris, ebenso Wutzer **). Windisch dagegen behaupteto, dass die Convulsionen durch den vermeltrten Blutandrang nach dem Kopfe bei diesem Mittel vermehrt würden. Mertlich ***) schwärmte für die Tct, as. foetid, (gtt. XX-LX), Wittke (Med. Conversationsblatt 1831, 2) will stets Heilung durch Langenbüder und Einreibungen des Rückgrats mit einer Salbe aus unqu, hydrarg, ein., rosmarin, tct. op. croc. erzielt haben. Bis auf die Neuzeit wucherten die Anpreisungen von specifischen Mitteln gegen Zahnkrämpfe fort und namentlich von Geheimmitteln, die nur dem nützen, der sie verkauft. let die Gingivitis eine sehr heftige, so sind die entsprechenden Mittel dagegen anzuwenden und unter Umständen 1 oder 2 Blutegel am Kieferrand oder an dem proc. mast, auzusetzen. Von der Incision des Zahnfleisches ist man immer mehr und mehr zurückgekommen. Sie wurde namentlich von fremden Aerzten empfohlen und geübt, vor Allen, waren es Hurlock, Hunter, Berdmore, Bell, Underwood, die darin ein abenso sicher hülfreiches als leichtes Mittel sahen. Es ist nicht zu läugnen, dass unter Umständen damit Hillfe geschafft werden kunn, wie einige glaubwürdige Beispiele von Bell, Henke, Verson, Oesterlen, Billard u. s. w. beweisen, allein in solchen Fällen war bereits der Zahn zum Thoil sichtbar, nur ein Theil des Zahnsteisches war noch undurchbohrt, sehr gewulstet, entzündet und der leichte und unbedentende Einschnitt wirkte als Scarification, milderte die Entzündung and schaffte auf diese Weise Linderung. In dieser Weise empfichlt auch West direct die oberflächlichen Scarificationen, namentlich wenn man bereits die Erfahrung gemacht, dass sich bei einem Kinde bei jedem neuen Zahndurchbruch Fieber und nervöse Reizerscheinungen zeigten. leh habe sie in solchen Fällen in obertlächlicher Weise mehrfach geübt and glaube in der That dadurch öfters heftige Reizerscheinungen verhundert zu baben. Während eines eclamptischen Anfaits indessen bin xh nie in die Lage gekommen, eine Incision zu machen mit Ausnahme ba einem Falle von hartnäckigem jeder Behandlung trotzenden Larynpasmus, zu dem sich endlich ein allgemeiner Krampf gesellte und tine heftige Gingivitis bestand. Indessen auch dieser Versuch war ohne

^{*)} Hufel, Journ 1934.
** Pfeiffers Annalen XVII, 421. ***) Horns Arch. 1830, H. 4.

Erfolg. Rilliet übrigens und längst vor ihm Schäffer und Guersant wollen nie einen wirklichen Nutzen davon bei dem Krampfanfall gesehen haben. Unter allen Umständen sind die übertriebenen und bis 10mal wiederholten tiefen Einschnitte, Querschnitte und Kreuzschnitte wie sie z. E. Hunter übte, völlig zu verwerfen und haben zu bösartigen Folgeerscheinungen geführt (Dugès, Braun).

Was nun die hämatogene Eclampsie anlangt, so richten sich die therapeutischen Massnahmen im Wesentlichen gegen die Congestionserscheinungen, gegen das Fieber, gegen die hohen Temperaturen und gegen etwaige infectiöse dem Blute beigemischte Substanzen. Obenan steht hier die Kälte, in Form passkalter Compressen auf den Kopf alle 5 Minuten erneuert; bei älteren Kindern, deren Schädel bereits geschlossen, Eisapplicationen in Kautschukbeutel, Schweinsblase, als Eiscompresse auf die Stirn oder unter den Hinterkopf gelogt. Die Kälte in dieser Weise angewendet passt namentlich bei allen entzündlichen Formen der Eclampsie und bei denen, die im Verlauf der acuten Exantheme aufzutreten pflegen, weniger dagegen bei den initialen Convulsionen, die vor dem Ausbruch des Exanthems sich einstellen. Hier sind vielmehr die lauen Büder zu empfehlen, die dadurch dass sie das schnelle Hervortreten des Exanthems befördern und andererseits die Temperatur (um 1 2-1 0) herabsetzen, enorm wirksam sind. Neben den Bädern - die übrigens bei jeder Form von hämatogener Eclampsie passen, und die ich 2-3stündllich, wenn es nöthig, wiederholen lasse (28-24°) - werden weiterhip Bühungen, kalte Waschungen (Thaer) und Uebergiessungen lebhaft empfohlen, letztere zuerst von Currie, dann namentlich von Nasse, Mauthner, Kreisig, Löschuer, Romberg, Niemeyer, Ziemssen lebhaft befürwortet. Henke will mehrfach Kinder, die bei den styphösen Pockens bewusstlos und mit kaum fithibarem Pulse in den letzten Zügen zu liegen schienen, durch wiederholte Bähungen mit heissem Branntwein gerettet haben. Die kalten Uebergiessungen namentlich als Brause oder Douche auf den Kopf des Kindes verdienen in der That häufiger angewendet zu werden. Namentlich in den späteren Stadien der Pneumonie, der Exantheme, der contagiosen Schleimhautaffectionen, des Keuchhustens mit seinen Complicationen haben sie mir im warmem Bade applicirt immer vortreffliche Dienste geleistet und verdanke ihnen allein die Rettung meines eigenen Kindes. Ausser den oben genannten Autoren war es namentlich Müller und Rummel, der ihnen das Wort sprach und sie ganz methodisch anwendete. Nächst der Kälte u. s. w. sind die Blutentziehungen zu nennen, namentlich in Form der lokalen Blutentleerung durch Blutegel. Für ein einjähriges Kind reicht ein Blutegel allein oder ie

einer hintor jedes Ohr applicirt aus, ein 3-4jähriges begnügt sich mit 3 oder 4 im Ganzen. Gewöhnlich wird man ohne Blutentziehungen auskommen, auch sei man damit lieber zurückhaltend, denn kinder vertragen wenigstens in den ersten Lebensjahren Blutentziehungen überhaupt schlecht. Ich sah mehrfach während der Application von Blutegeln die Aufälle an Heftigkeit zunehmen, worm ja, wenn gleich dies nur eine kurze Zeit dauert, schon an und für sich eine Gefahr liegt - sowohl für das Kind als für den Arzt. Verderblich wirken Blutentleerungen in allen jenen Fällen hämmtogener Eclampsie, wo es sich gleichzeitig um eine Blutintoxication handelt, wie bei acuten Exanthemen, den Typhen, bei der Intermittens u. s. w. In allen den Fällen hingegen, wo es sich um secundäre durch den Anfall bedingte Hyperamien handelt, dürfen dieselben und müssen sogar angewendet werden, wenn die Erscheinungen eine das Leben bedrohende Höhe erreichen. Aderlüsse sind bei kleinen Kindern unter allen Umständen zu vermeiden.

Neben diesen Medicamenten haben wir auch kurz bier der Antipyretica zu erwähnen, unter denen die Digitalis, das Chimn und Veratrin die hervorragendste Stellung einnehmen und bei alten Formen der hämatogenen Eclampsie ihre Anwendung finden. Was zunächst die Digitalis anlangt, so vermindert sie die Pulsfrequenz und die Spannung der Arterien wie bekannt, und gleichzeitig dadurch die abnorm erhöhte Temperatur. Es ware also vom theoretischen Standpunkte aus bei den eclamptischen Krämpfen, die bei acuten fieberhaften Krankheiten, Entsündongen und dergl. mehr aufzutreten pflegen, die Anwendung der Ingitalia geboten und Politzer z. E., dem gewiss eine reiche Erfahrang zu Gebote steht, pflegte mit Nutzen gerade bei den Gehirndruckerscheinungen, die im Beginn fieberhafter Entzündungen (Pneumonie) auttraten, Morphium, Chinin und alsdaun Digitalis zu geben. Das Morphium ist gewiss zu verwerfen, aber auch die Anwendung der Digitalis involvirt grosse Gefahren für den kindlichen Organismus wegen seiner lähmenden Wirkung auf den Herzmuskel und das vasomotorische Centrum, ich habe mich deshalb mit derselben trotz mehrfacher Versuche nicht befreunden können; übrigens habe ich bei den imtialen Convulnonen der Pneumonia croup, u. s. w. auch niemals einen Nachlass der Erscheinungen beobachten können, wie namentlich nach den Thierversuchen von Weil und Meilh uizen zu schliessen wäre. Weil beobschtete nämlich eine bedeutende Herabsetzung der Reflexerregbarkeit ber Früschen, die durch Erregung der Reflexhemmungsen tra und durch die Verlangsamung der Circulation hervorgerufen würde. Noch weniger gerechtfertigt ist die Anwendung des Veratrin, über das wir überhaupt kaum hinreichend sichere und sorgfältige Erfahrungen besitzen. Die unangenehmen Nebenwirkungen (Erbrechen, Durchfall), der gefährliche und plotzlich eintretende Collapsus contraindiciren es an und für sich bei dem zarten kindlichen Organismus. Anders verhält es sich mit dem Chinin. Gleichgültig welcher fieberhafte Process die Ursache der Eclampsie war, ob es sich um acute entzündliche Krankheiten oder irgend welche Infectionsprozesse handelt - es ist unter allen Umständen indicirt. Es wirkt schnell ohne die störenden Nebenwirkungen und Gefahren der oben genannten Präparate in sich zu schliessen, setzt Temperatur und Pulsfrequenz herab, wirkt fäulnisswidrig und gährungshemmend, da es als starkes Gift für viele medere Thier- und Pflanzen-Organismen zu betrachten ist (Binz) Grund genug, es bei den Formen der hämatogenen Eclampsie anzuwenden, die in diesen Momenten ihre Ursache zu haben scheinen. So ist es denn zuweilen mit überraschendem Erfolg bei den convulsiven Erscheinungen, welche die acuten Exantheme, contagiösen Schleimhaut-Affectionen, Typhen und namentlich die Intermittens-Paroxysmen begleiten, verabreicht worden. Ich pflege es älteren Kindern in grossen Dosen in Oblaten zu reichen, Säuglingen in einem Vehrkel oder als Clysma*) wie Kindern von 2 6 Juhren, die sich gewöhnlich gegen die Aufnahme per os sträuben, und denen ich es auch zuweilen hypodermatisch injicire. Die allgemeinen Convulsionen, die bei den mit Säfteverlusten einhergehenden Krankheiten auftreten, erheischen ein energisches excitirendes Verfahren nach allgemein bekannten Principien (Liq. Ammonii anisat., Moschus. Aether, Wein, Beafthre etc.). Gellé sistirte die heftigsten in '/sstandlichen Pausen repetirenden eclamptischen Anfälle bei dem Beginn der Pueumonie eines 7 Monat alten Kindes so fort durch subcut. Aetherinjectionen (gtt. X. Aeth. sulph.).

Sollte es mit den bisher genannten Mitteln nicht gelingen, den eclamptischen Anfall zu unterdrücken oder die Wiederkehr desselben zu verhüten, sollte die Intensität der Erscheinungen zunehmen, die Ursache der Krankheit nicht eruirt werden können, so sind wir weiterhin gezwungen, rein symptomatisch — gegen die sogenannte Gehirnreizung — vorzugehen. Dies geschieht zunächst dadurch, dass wir Einreibungen und Hautreize anwenden; warme Breiumschläge auf die Fusssohle oder Senfteige applieren, Fussbäder mit Senf, Asche, Salz, Frietionen der Extremitäten mit Sauerteig. Meerrettig, Essig oder Spiritus, Eau de Cologne, Aether u. s. w. vornehmen. Auch die Carotidencompression na-

^{*)} Chinin muriat 0.3(0.6) T opin gtt. H Aqu 50.0 DS für zwei Clysmata.

mentlich von Blaud und Trousschu, vorher übrigens schon von Parry (Sammlung f. pract. Aerzte XVI. p. 303) geübt, muss versucht werden. Blaud näherte die Carotiden einander, indem er mit dem Danmen und Zeigefinger dieselben stark gegen die untere Partie der lateralen Larynxgegend drückte. Trousschu presste die Carotiden (in dem Raum zwischen sternocleidomastoidens und Kehlkopf) nach rückwärts gegen die Wirbelsäule. Hen och sah nur zweimal von dieser Manipulation entschiedenen Erfolg, ebenso Labulmury (1863). Steiner spricht sich dagegen aus, ich habe niemals damit etwas ausrichten können. Wie will man übrigens verhindern, dass man zugleich die Jugularis und den Vagus comprimirt? Indessen haben Cocke, Earle, Romberg manchen echamptischen Anfall damit abgekürzt. Rilliet augt mit Becht, dass bei anämischen Kindern die Compression der Carotiden mehr Schaden als Nutzen bringen dürfte. Wie dem auch sei, man versoche.

Bleiben alle jene Manipulationen fruchtlos, so sind die sogenannten krampfstillenden Mittel, die Antispasmodica, Narcotica und Nervina am Platze. Obenan stehen die Zinkpräparate, namentlich die flores Zincreind in Verbindung mit Calomel bei den Eruptionsfiebern sehr empfohlen (Henke) und das Zincum valerianum (Loebenstein, Loebel, Brachet, Frank, Clarke, Steiner u. s. w.). Ich muss gestehen, dass ich auf Grund vielfacher Empfenlungen ummer und immer wieder die flores Zinci angewendet habe, aber ohne bei den acuten von transitorochen Ursachen erzeugten Krämpfen ingend eine Besserung geschen zu haben, wenn ich dasselbe ohne Calomel gab. Das Gleiche gilt vom Ammoniacum cuprico-sulfuricum (Kupfersalmiak, 0,06 60,0) und Arg. nitricum, das namentlich von alten Aerzten noch gerne verabreicht wird, und die mehr bei chronischen habituell gewordenen (Epilepsie) Krampfanfüllen zu leisten scheinen. Dem me wendet neuerdings gegen die schronische Eclampsies - aus physiologischen Gründen - gegen den von der Peripherie nach dem Centrum fortschreitenden Gefässkrampf (Gehirnanamie) innerlich und subcutan das Atropin mit Erfolg an. Er injieret von einer Lösung 0,1 Atrop. sulf. auf 10,0 aq. 5 Theilstriche einer Lür'schen Spritze (zu 0,9 Inhalt). Auch Bromkali fand seme grossen Fürsprecher James, Jones (1864), Gibb, es setzt die Reflexthätigkeit bedeutend herab und brachte mir zuweilen in den Fallen Nutzen, wo der eclamptische Anfall die Folge und Fortsetzung tines Laryngospasmus war und mehrfach recidivirte.

Weit mehr als alle diese Mittel — leisten gerade bei der acuten Edampsia infantum die Nervina, Excitantia, Moschus, Campher, Castorum, Ambra. Namentlich der Moschus ist von ganz unschätzbarem Werth. Es ist unendlich zu bedauern, dass derselbe in der Neuzeit so in Misskredit gekommen und kaum anders zu erklären, als dass derselbe als ultimum remedium ante finem d. h. gewöhnlich zu spät verordnet wird. Schon von Jörg bei Erwachsenen, späterhin von Wendt zuerst bei Kindern namentlich lebhaft empfohlen, sals ein vortreffliches rein auf das sensible System einwirkendes Antispasmodienm ohne die Gefässthätigkeit zu alteriren«, wurde er mit Vorliebe von Henke, Hufeland, Wichmann, Eberth u. s. w. bei den Krämpfen der Kinder angewendet. Fast alle neueren Pädiatriker empfehlen ihn lebhaft (vergl. auch Binz B. I. p. 451 u. 52). Ich pflege ihn in Emulsion oder als Tet. Ambrae c. Moscho (8,0 alle 5 – 10 Mm. I—3 Tropfen, je nach Nothwendigkeit und Alter) zu verabreichen.

Moschi 0,3 Mixtura gummosa 60,0 DS. stdl. 1 Theelöffel Mosch. 0,18
Ammon. carbon. 6,0
Camph. 0,12
Sacch. 0,2

M. f. p. divid. in part. sequ. Vl.

Vorzugsweise bei der hämntogenen Form der Eclampsie, wie sie die Pneumonie, die acuten Erantheme, Infectionskrankheiten (Keuchhusten) und chronischen Krankheiten mit profusen Säfteverlusten begleitet, wo sich Collapserscheinungen einstellen, ist er als kräftiges Excitans beliebt; doch wende man ihn überall da an, wo die Krampferscheinungen sich in die Länge ziehen und die übrigen der causalen Indication entsprechenden Massnahmen resultation blieben. Mit dem Campher, der seiner Zeit viel gebraucht wurde, ist man in der Kinderpraxis heute vorsichtiger, namentlich seit man weiss, dass er bald als Excitans bald als Sedativum wirkt. Castoreum ist obsolet (Zangerl, Neben dem Moschus in erster Linie kann unter den Nervinis die Valeriana genannt werden, durch die die Reflexthätigkeit besonders schnell herabgesetzt wird (Grisar), sie kommt in Clystierform zur Anwendung (2.0:60,0); als Baldrianthee namentlich bei gewöhnlichen Leuten beliebt (1/2 Essiöffe) der Species auf 1 Tassenkopf) und als Tet. Valeriana tropfenweise nach Bedarf. Trotzdem die Wirkungsweise der Valerians fast noch gänzlich unbekannt, spricht doch die Erfahrung sehr zu Gunsten einer sediativen Wirkung auf die reflexvermittelnden Centra. Bei den ex stomacho, abdomine stammenden reinen Reflexeclampsien hat sie m ir gute Dienste geleistet. Das Gleiche gilt vom Stinkasant (Gummi-Resina Asa foetida) (Loebel), als Clysma 0.6 -1.0 mit Engelb emulgirt (Henke, Hufeland, Zangerl), beute aber mehr und mehr von auderen Mitteln verdrängt. -

Unter den Narcoticis endlich haben sich in der Eclampsie der Kin-

der namentlich Opium, Belladonna, Hyoscyamus, Chloroform, Aether und Chloralbydrat Ruf erworben. Ueber das Opium haben wir schon z. Th. oben bei Gelegenheit der toxischen Eclampsie unsere Ansicht ausgesprochen und auf die Gefahren hingewiesen, die die Anwendung desselben im ersten Lebensjahr involvirt, eine Ansicht, die sich auch heute immer mehr und mehr eingebürgert hat, so dass von dem Opium und seinen Alkaloiden bei der Eclampsie kaum Gebrauch gemacht wird. Auch Binz (vergl. B. I. p. 440) und namentlich Nothnagel in semem Handbuch der Arzneimittellehre (p. 13) warnen mit Recht vor der Anwendung des Opium und seiner Alkaloide. Will man es dennoch in Anwendung bringen, so ist, am die heftigen Nebenwirkungen und die Gefahr tiefer Narcose zu umgehen, die gleichzeitige Application kalter Umschläge auf den Kopf geboten. Geeignet ist die Verordnung des Opium in einer Gummiemulsion mit etwas Moschus *). Die Belladonna beute bei den acuten Krämpfen ziemlich verlassen, findet passend bei alteren Kindern mit Eclampsia idiopathica Verwendung, wenn dieselbe auf einer krankhaft erhöhten Erregbarkeit peripherer sensibler Nerven beruht (Ext. Bellad, 0,06, aq. laurocerasi, Spir. vin. gtt. V. Gummosa 60,0 f. einen Säugling). Des Atropin haben wir schon oben gedscht. Die Ag. amygd, am. zuerst bei der Eclampsie der Kinder von Verson angewendet, später (1826) von Pitschaft (gtt. 1 für emen Neugeborenen) ist neuerdings weniger im Gebrauch, wegen der Unmöglichkeit genau zu desiren **). Extr. Hyoscyam, (0,06 in 390 aq.) selten, Das beste Hypnoticum in der Kinderpraxis ist das Chloralhydrat (Liebreich), namentlich hei der Eclampsie und vorzugsweise von allen negeren Klimkern wegen seiner energischen und zuverlässigen Wirkung angewendet. Der Schlaf tritt schneller ein, als nach Opiaten. Das Mittel hat ausserdem den Vorzug, dass man es in grösseren Dosen and andrerseits auch längere Zeit fortgesetzt anwenden kann, ohne üble Nebenwirkungen oder eine Abschwächung der Wirkung befürchten zu mussen, und, was ja im ersten Lebensjahr besonders gewichtig in die Wagschale fällt, ohne Verdauungsstörungen (Appetitlosigkeit, Obstruction) herbeizuführen. Namentlich Rehn, Steiner, Monti, Bouchut, ich wenden dasselbe mit Vorliebe an; und muss ich linzufügen, dass es als > Sedativnm « gerade einen sehr entschiedenen Nutzen zu haben Rheint, trotz der gegentheiligen Ansicht von Willieme und Adams,

^{*,} Einem Säugling verschreibe ich : Mrst. gamm 60,0 Moschi 0.24 Tet. Opn get. H DS bestell, bis zum Nachlass d. Ersebennungen.

[&]quot;, 1000 Bittermandelwasser sollen i Theil Blausdure enthalten.

Ich halte das Chloralhydrat nach meinen Erfahrungen, gerade bei der (zweifelhatten) Eclampsia idiopathica für ein ganz sonveraines Mittel*), treilich vermeide man ein unreines Prüparat! Am geeignetsten ist die Verordnung in einer Mixtura gummosa oder als Pulver mit Gummi und Sacch, vermischt **). Der Empfehlung Jastrowitz's, das Chloralhydrat nut kleinen Dosen Morphium zu verbinden, kann ich nur beitreten, wo es sich um eclamptische Anfälle älterer Kinder (7—14 Jahre) handelt. Vortreftlich ist die Empfehlung von M'Rae, das Chloralhydrat mit Bromkali zu verbinden ***).

Was endlich das Chloroform anlangt, so habe ich über dessen Wirkung bei der Eclampsia infantum keine ausreichende Erfahrung, doch wird dasselbe von manchem Gewährsmann lebhaft empfohlen (Simpson, West, Gunz). Die Inhalationen werden zwar im Ganzen vom kindlichen Organismus gut vertragen, allein um etwaigen plötzlich eintretenden Gefahren zu entgehen, scheint es mir rathsamer, eine Mischung von Chloroform mit 3 s Aether - wie es z. E. in der österreichischen Armee zur Anästhesirung Vorschrift ist - zu verwenden. hätten wir noch des Aether anglieus nitrosus (Amylum nitrosum) Amylnitert zu gedenken, welches Weir Mitschell, Jenlis, Wood bei verschiedenen Krampfformen (2 5 Tropfen inhalirt) mit Erfolg angewendet haben. Da das Amvlnitrif den Blutdruck herabsetzt und die Gefässe erweitert, wurde dasselbe namentlich von Binz, Pick n. A. lebhaft bei der Eclampsia infantum empfohlen. Binz meint (vergt. B. I. p. 441) übrigens, dass bei genügender Vorsicht irgend welche Gefahr kaum bei der Auwendung des Mittels zu befürchten ist: weitere Beobachtungen werden darüber entscheiden müssen.

2. Epilepsia.

(Fallende Sucht, Fallaucht, schwere Noth, Fehl, Peigel.)

Literatur.

Vergl die Literatur über Eclam psie und die betreffenden Handbücher der Kinderheilkunde und Nervenkrankleiten. Happacrates, de morb. muher. I. p. 157. uspliepag vooov VI. p. 383.

*) Ber der Eel, refl. (ex tracta intestinali) hatte ich nie nöthig, dasselbe

shruwenden.

Rp. Chloral, hydrat, 0.06
Sacch, hetis

Gi. arabic.

Chloral hydrat, 0.6
Kal henmat, 1.0

Rp. Chloral hydrat. 0,6
Kal bromat. 1,0
Gunnosa 20,0
Strifter Aurant 10,0
MDS. 23tdl. 1 Theeloffel.

- Aristoteles, probl. libr. 1. c. 30. p. 470. Galen. Comment Hipp. abr. VI p 523 - Rhazes, libr IX et Almann. c. 2. Fichard, Const. de morbo comitadi. Franci 1 com P. Horiman n's Freesambuchlem von der Praservation und Curation der Freisam oder der Epitepsie an kleinen Kindern Coburg 1801, Joël, D. sist contemplationem dogunation-horization merti sacri Marburg 1817 - John ston, Diss many de motibus convalstris et epileptie infant Leiden 1663 - Sabini, Bedenken von der Epilepsie, wie diese mit gehichtlichen Mitteln möge currit werden. Strabsand 10-1. - Fischer, De convols epitepticis habitualions ex terrore. Erford. 1727 - Schacher, De epitepsia simulata. Lips. 1732 - Pietsch. Er-klarte Urszehen der Epitepsie und Cur Hamburg u Leipzig 1753. Kron-zweig D. de epitepsia a terrore orta. Giessen 1775. - Bechstedt. De artuum ligutaris ad nonnellus morbos internos. Lys pract. oss. Bath. 1772, p. 153. — Struve, D., de ri terreris in corp humanum Lipsiae 179. Andree, J., Cases of Epicepsy, Hysteric his and St. Vit Dame, with the process of core London 1746. — Van der Wilde, Disputatio medica inagur, de Epilepsia. Lugd. 1719. — Tissot, De l'epilepsia (Krdnitz Berhn. 1771. Lossanne 1750. — Hirschel, Gedanken die Heilart der fallenden. Sacht betreffend. Metas 1774. Brown, Tentamen medicum mangar, de Epilepsia 1781. Gay, De Epilepsia Edinburg 1786. Fou erstein, De Epilepsia. Göttingen 1782. Rumpelt, Diss sist pathol. Epileps. Lipsiae 1783. Hennig, Anneeta literaria Epilepsiam spectantia Lipsiae 1798. Literaturangaben. Doussin-Doubreuil, De l'épilepsia. Puris 1708, leutsch Mannheim 1799 Maissonneuve, Recherches et observations our Pepalepone Paris Ison - Fraser, On epilepsy and the use of the viscus querents or mistle too of the oak in the care of that diseases. London 1806, Wenzel. Bestachtungen über den Hirnanhang fallsachtiger Personen. Matter 1810 Gardien, De l'ephepste constarre chez les enfans jusqu'h lepaque de la pubule, et de l'éclampste Trante e d'acc, etc. Paris 1816. I'V p. 202 — Löbenstein, Löbel, Wesen und Heilung der Epilepste, Lepazz 1818 — Mansford, Untersuchungen über Ursachen und Wesen der Epilepsie. Deutsch-Cerutti) Leipzig 1822 — Cooke, J., History and method of cure of the various species ef Epilepsy. Lendon 1823 — Porta., Observation sur la patere et de trantement de l'pilepsue Paris 1827 — Calme il l'epilepsie etadie sur le capport de son si ge. l'aris 1826. - Bouchet ot saxauvieilh. De l'epilepsie consideree dans ses rapports avec l'aliénaof the mentale Arch gon, de M d 1825, p. 73. Hatin, De l'épilepsie, consider e dans sa nature et dans sa cause Paris 1830 Foville, Epilepsie, Det de med et de chirarg Paris 1831 Marshall Hall, Menoire on the nervous system London 1837 On the Reflex function of the medilla oblingata and medidia sparalis. On the True spinal marrow. Langguth, Best Zeut des Vereins for Heilkunde 1838 p. 110 Meyer, Epilepsie durch letsertrageng Fock, 1848, p. 39, 41, 43 (Frank). Brach, L'eber den Emfluss der Fridepale auf die Geisteskräfte der damit Behaffeten und die Grundsatze, nach weichen die Zurechnungsfalagkeit zu beurtheilen ist. Cöln 1841. -J Frank Netvenkrankheiten 184 B IV Fallstehts. Babington, tiay's Base Report XII 41 1848. Jacobi. Contribations to Midraifery and Disales of Woman and children, with a report on the progress of obstret, and to one and miant pathology in 1858 (by Noggeratic, Ney York 1859 Herpan, Dn progressie et du curatif de l'ephops Paris 1852 - Hauston et du Dire opileptique Diss. Strassburg 1853 - Pflüger, Die Trischen Finktionen des Ruckenmarks Berlin 1853. - Laudmann, Fraction and Heiling der Epidepsie. Besultate der nedesten Beiderung Frach 1853 - Ch. Weset, Leber Epidepsie, Badsinn und Irrsinn by hinder, Journal ! Kinderkr, AVII July, August 1854. - Moreau, De "Laberto de l'Epilepae et de l'Indications que l'étude de causes peut fournir per le traitement de cette ma adie. Monssire cour, par l'ac imp, de med 134. - Delastauve, frante de l'eprepue, histoire traitement etc. l'aris 154. Esquirol Des maladus mentales considerées sons les capports mé-tral hugicinique etc. Paris 1844. Tord, Med gazette 1849. (Climical sources on a case of renat Epilepsy. Med. tim. 1854. p. 128). - Brown-

Sequard, Recherches experim. For la production d'une affection convuluie epiteptiforme a la seite des lossans de la moelle opiniere. Arch gen. 1856. Fevr Russel Reynolds, Epicpan (Bengel), Erlangen 1856, Joseat, Reen historrques at l'epileps l'aris 18'6. Cossy, Roch sur le délire aigu des épilepte ques Paris 1854. Brown Séquard, Recherches on Epnepay its artifs in ammils natura etc. Boston 1857. Lorinal de Physiol. 1858. De foville, These. Paris 1857. Klaatsch Wien, med. Woenenschrift 1857. No lu. 2. Radcliffe, Epilepsy and other convols, affect London 1858 Schröder van der Kolk, leber Bau und Funktion des Ruckermarks und Med, abl. 1859. erbersetzt v. Theile. Braunschweig. Siveking. On Epilepsy and epileps seizures, their causes etc. London 1858, (Med. tim. 1855. p. 208). Hoffmann. Beobachtungen und Erfahrungen über Seciensterungen. Epilepsie is der Irrenanstalt zu Frankf a.M. Schundt's Jahrh 1889 S. 140 Schnet. Beitrage zur Kenntniss der Reflexepilepsie Diss Zurich 1981 -- Sutton blington 1863. - Haring, Epispue Dissert, 1859 Tubingen Althana the lancet 1867. — Maynert, Vierteljakisschrift f Psych, 1867 p. 300. — Halgard, Diss. Wurzburg 1868. — Cohn, Diss. (Liplepse durch Neurome Berlin 1868. — Duncan, Case of Epilepsy connected, with vesical calculations by lithotom. Edinber, med. John p. 140, 1868. — Poland, Epilepsiform. Convols. foll a blow on the head. Recovery med. tim. Sept. 26, 1868. — Althaus (London, On the use of galvanisme in the treatment of epilops). Med Om 1.1 1869. Hriesinger, Epiloptoide Zostande. Arch Psych. I. p. 520 seq. 1869. Dickson, J. Th., On the nature of the combition called Epilopsy. Brit. med. Journ. 1870. Juni 1-11. Echeverria, On epilopsy. leps; anatom -pathol and chineal not. Ney-York 1871. - v. Szontagh (Pestis Epilept Conv. is mach Spinalitation. Wien med Presse 1871. No V p. 10.

Paul, L'union med. No. 105-1872. - Descamp, A propos de l'epilepte
vern.ine.se. Arch méd belg 1872. avril Brown-Sequard, Quelque faits na iven in relatifs à l'epilepsie qu'on observe à la suite de diverses les mo du système nerveux cher les cobaves. Arch. d Physiol 1872 1 p 116 123 — Legran des Saulles. Traitement de l'épil, par le bromure de potasse toux d. h. quit. 21, 1872. Brown-Sequard. Note ser un moyen de perdure l'arrête d'attaques d'epilepere et des convulsions caux es par la strychime et le pertes de sang Arch d Physiol 1872, mars. Bulet de l'acad de med XVXIX p. 9-21 p. 221-227 — Magnan, Versiche über die Greulation le Gehens und der retina und Temperaturveränderungen in den durch Abserth herr agerafenen epik itsehen Anfallen. Gaz med 1873 p. 130 Societ de had 18. Nov 1871. Huppert, Albamourie em Symptom des epileptischen Antells Virch Arch LIX p. 567-395-1872. Austre, Journ of med & 1873. Otto, Urber Brondalium als Mittel gegen Epilepse. Arch f Pstchatre V. 1-21-1874. Emminghaus län Eall von epileptisch. Cox vals, bei anamisch Kind durch Experiment erzeugt Jahrb, f. Kinderbei,k N F B IV 1874 - Witt H de, Alban inurie as a sympton of the equipt. paroxysme Americ, Journ. 1875 150, - Shearer, Enlargement of the peheal gian landsclerosts of the brain in a case of chronic epoceps; with amenta and a has be Edulary and Journ 1875 297 - Nothingel, Epiliper and Lelanquie in Lumssen's open Pathol, and Thorap. B XII II. 2 p. 1865 200. 187 Demme, Zur Kenntniss und Behandtung der chron Eclampste des Kindesalters Jahrb f. Kinderterk VIII 113-1875. Samt, epilept fri seinesfernen Arch f. Psych V 363-1875 VI 110-1876. Stener, B. Ein Beitrag zur Actickogie d. Finlepsie. Diss. Bres.au 1878. Berger, O. Kit nis to Bestrone zur Lehre von d. Epilopoie. Deutsche Zeitschrift I. pr. Medicis. 1875 No. 21 - 21 - Bonon au gert, Leher Epilopoia vasomotoria. Berl. klin. Wochenschrift 1878, No. 26

Geschiehtliches. Definition. Eintheilung.

Die Epilepsie ist so alt, so alt die Welt. Allein wohl bei keiner auderen Krankheit finden wir fast von den mythischen Zeiten an bis auf die Neuzeit so abenteuerliche Vorstellungen über ihr Wesen ver-

tet als bei dieser. Die zahlreichen und wunderlichen Synon yma um beredtes Zeugmas hierfür. Die Ausdrücke morbus sacer. rous divinus, comitialis - weil bei den Romern die Sitte schte, die Versammlungen (comitia) aufzuheben, wenn einer der resenden einen epileptischen Anfall bekam, da man darin eine unkliche Vorbedeutung sah -- geben uns einen Beweis von der relion Vorstellung, die man damit verknüpfte. Ja man betrachtete die llenen wie durch Gott gefest; man wagte sie nicht zu berühren, entfernte sie, weil man die Krankheit für überaus ansteckend hielt, der Familie: ne familiam inficerent, rus ablegabant epilepticos inius, Cato, Sennert)*) Weiterhin finden wir gebrünchlich Namen morbus insputatus, herculeus, - weil Hercules n gelitten haben soll (Aristot, probl. 1, g. 30, p. 470), oder, was rscheinlicher ist, weil man das Uebel für ebenso unbezwinglich als den alten Heros selbst (Galen, comment, in Hippocr. libr. VI. p. 323); Portal (a. a. O. p. 115) giebt noch eine dritte Erweil die Epilepsie meist Personen befiele ide la plus forte conuon etc. Wiewohl von Alters her schon gegen die Anschauung bert wurde, dass die Krankheit vom Zorne Gottes herrühre, wie pacrates: milla re mili videtur aliis divinior neque sacratior, n naturam habet, quam etiam reliqui morbi (de morbo sacro III.) - so hielt sich dennoch diese religiöse Vorstellung durch das e Mittelalter und selbst bis in die Neuzeit hinein - wo wir die Benungen morbus lunatus, astralis (Paracelsus), daemoas (Luther) wiederlinden. Eine reiche Blumenlese über die gechlichsten Synonyma (morbus enducus, St. Johannis, St. entini, apoplexia parva, perditio) mit den nöthigen Erangen finden wir in den Recherches historiques von Joseat (1856) achnet, auf die ich hiermit verweise. Auch im 17. und 18. Jahr-Gert (Hofmann, Hirschel, Kümpf, Sauvages, Werlhof) man weng geklärte und auf exakter Forschung berühende Anten , so dass Brown (1281) noch mit Recht von der Epilepsie auschen konnte : est terra incognita, in qua quiaque pro voluntate sua tor aut viam diligit jam factam, aut facit. Erst die neueste Zeit hat beht über die Krankheit gebracht, und dies Verdienst gebührt wiederler Experimental-Physiologie, wovon wester unten die Rede sein wird. Immerlin reicht auch heut noch das Objective - sowohl durch die mologie als Anatomie Errungene meht aus, um darauf hin eine be-

⁾ Serennus Sammonicus: Est solito species morbi, cui nomen ab at, quod terr notis solliagra josta recusat. Saepe etenim membris acri dure cad ces, conciliam papelti labos horrenda diremit.

friedigende Definition der Krankheit zu geben. Im Wesentlichen halten wir uns auch heut noch an die Hauptsymptome: Bewusstlosigkeit und Muskelzuckung. Bossier de Sauvages definirte: genus morbi spasmodici clonici chronici intermittentis, copis accessus subita interceptione sensuum, variorum musculorum agitatione et dyspnoea notatur. Ferner Tissot: >die fallende Sucht ist eine convulsivische Krankheit. bei deren jedesmaligem Anfall sogleich die Empfindung und das Bewusstsein sich verliert, und mit niehr oder weniger heltigen, bald mehrere, bald wenigere Therte des Körpers einnehmenden convulsivischen Bewegungen verbunden. Achalich Burserius von Kanilfeld*), Heubelt, Rowley**) u. A. Alle diese Definitionen indessen waren zu einsertig, symptomatologisch zu eng begrenzt, denn sie bezogen sich eigentlich nur auf die Paroxysmen des sogenannten »haut mal«, die allerdings besonders in die Augen springen, aber doch keineswegs für die ganze Krankheit bestimmend sind, Portal erklärte (1827) schon weitergehend: > La convulsion tonique ou clonique d'un seul muscle suffit pour caractériser l'épilepsie, s'il y a perte de connaissance - und er kam dadurch alterdings der Sache schon näber. Am präciseesten endlich fasste sich wohl Russel Reynolds (1866), der die Epilepsie defimite als eine chronische Krankheit, welche sich durch gelegentlichen und temporaren Verlust des Bewusstseins, mit oder ohne nachweislicher Muskel - Contraction auszeichnet. Er füsst sie als eine idiopathische (auf emer centralen Veränderung bernhende) Krankheit auf, als ein morbus per se, die sich von excentrischen Convulsionen, von toxamischen Spasmen, von den Convulsionen bei organischen Veränderungen des cerebro-spinalen Centrums und von ieder bekannten und erkennbaren Krankheits unterscheide. Im Wesentlichen hat Reynolds Russel zweitellos Recht, altein Nothnagel (a. a. t), p. 183 - 185) weist nicht unbegründet darauf hin, dass wir die > Reflexepilepsies nicht. wie Reynolds Russel wollte, völlig ausschließen können; dass man aber die sepileptische Veränderung nicht blos von den peripheren Nerven, sondern auch vom Rückenmark und Grosshirn angeregt und vermittelt annehmen muss. Not hin agel schlägt deshalb vor, neben der idiopathischen oder primären Epilepsie die ebengemunte als secundare Epilepsies gelten zu lassen. Wir werden darauf

ignares et heicus (Instit, med pract, III p. 21s)
M rhas ex impeta vis vitalis in sensorum commune directo, sensoru
fanctiores, quae motibus voluntariis praesunt, minium incitante (tentam nosol.

Lugd. Bat. 1778).

^{*)} Sensuum omnium, quam internorum, tam externorum subitanea interceptio com violenta alternaque most loram, prope omnium voluntate famulantina; contractione et robaxismo plas minus perdurans donce tandem home ita affectas ad pristinam integritatem et quetem releat, quid ei contigerit, plass ignares et neccius. (Instit, med pract, III p. 21*)

namentlich bei der Actiologie zu achten haben. Das Wesentliche bei der Epilepsie ist jedenfalls die centrale Veränderung, und wenn gleich uns die Natur derselben noch völlig unbekannt, so dürfen wir im Allgemeinen wohl annehmen, dass sie überwiegend functioneller Natur ist. Wir definiren demgemäss die Epilepsie als eine ehronische psychomotorische Neurose, der ein ganz bestimmter dauernder — unbekannter – krankhafter centraler Zustand zu Grunde liegt, dessen Sitz — wie wir aus Rückschlüssen des physiologischen Experiments zu machen berechtigt sind — pons, medulla oblongata resp. Cervicalmark ist, und die sich durch gelegentliche motorische oder psychische Attaquen characterisirt, während welcher das Bewusstsein erloschen ist.

Symptomatologie.

Bei der Betrachtung des klinischen Bildes der Epilepsie kann es micht in unserer Absicht liegen, alle jene variabeln Formen genau zu besprechen, die sich bei dieser Chamäleonartigen Krankheit überhaupt finden. Es ist dies Sache der speciellen Handbücher der Neuropathologie und zahlreicher Monographien, auf die wir verweisen. Unsere Aufgabe wird es vielmehr sein müssen, gerade auf die vom Erwachsenen ab weichen de Verlaufsweisen und Erscheinungen der Epilepsie bei Kindern besonders aufmerksam zu machen. Auch hier müssen wir zuwachst unterscheiden zwischen den epileptischen Anfällen, die wir zuerst besprechen und die sich wesentlich unterscheiden bei der Eclampsia gravior (haut mal) und minor (petit mal), und zwischen den inter paroxysmellen Symptomen, die nachher ihre Erledigung finden werden.

A. Epilepsia gravior (haut mai).

Sie ist die bei Kindern, bei denen sich eine erbliche Anlage nachweisen lässt, bei weitem häufigere Form. Der Anfall hat als solcher so viel ähnliches mit dem eclamptischen, dass man ihn namentlich bei kleinen Kindern kaum wird unterscheiden können. Dennoch erscheint uns eine gedrängte Schilderung, wie er bei älteren Kindern auftritt, nothwendig.

Der Anfall kommt entweder plötzlich und unerwartet oder gewissebenso oft nut mehr oder weniger ausgeprägten Prodromen (vergl. Eclampsic). Im Allgemeinen sind die entfernteren Vorboten, die schon Aretaens bekannt waren, Verstimmung, Aufregung u. s. w. mehr, bei Kindern sehr viel seltner. Auch vun rougeur au haut des narines et entre les deux sourcils (Tissot) gehört bei Kindern jedenfalls zu den grössten Ausnahmen. Anders mit den unmittelbaren Vorboten — aura

epileptica -. Sie tritt ebenso häufig und in gleicher Weise wie beim Erwachsenen in die Erschemung. Sie kann eine motorische, sensible, vasomotorische und sensorielle sein. Je jünger die Kinder, desto reiner tritt die motorische aura hervor und charakterisirt sich durch Schüttel- und Pendelbewegungen mit Kopf und Extremitaten (namentlich Armen) auch in Form der Hemichorea oder häufiger durch partielle krämpfe im Bereich der Gesichtsmuskulatur (orbicularis palpebrarum), Blepharospasmus, Nictitatio u. s. w., und ist wie fi berhaupt als Beginn des eigentlichen Anfalls anzusehen. Boerhave und Odier sahen in der aura eine excentrische Erscheinung. Herpin sprach der aura die Bedeutung einer Prodromal-Erscheinung für den Anfall ab. Vergl. darüber Nothnagel (s. a. O. 289, 296) und Reynolds (a. a. O. 278). West seltener ist die sogenannte sensible Aura, die sich bei älteren Kindern in einem Kältegefühl, in der Empfindung, als ob ihnen die Glieder abstürben, äussert. Gewöhnlich wird sonst die sensible Aura geschildert als schmerzhafte Empfindung, die in centripetaler Richtung zum Kopf aufsteigt. Dumpfe und bahrende Kopf- und Nackenschmerzen werden auch häufiger bei älteren Kindern beobachtet. Auch Störungen im Gebiet der Sinnesnerven (sen sorielle Aura) sind im Knabenalter nicht selten. Ohrensausen, Gehörs-Hallucinationen, das Schen eines grellen Gegenstandes oder eine plötzliche Augenverdunklung gelten als die am meisten constanten Erscheinungen; es wird den Kindern schwarz vor den Augen und schwindlich. Die Daner der Aura wird sehr verschieden angegeben, meist wird sie kaum eine Minute überdauern. Sie scheist unter allen Umständen centralen Ursprungs zu sein,

Gleichviel nun ob jene Prodromen vorhergegangen oder nicht, jäh und plötzlich, gewöhnlich unter einem heftigen und gellenden Schrei stärzen die Kinder ohne Wahl des Ortes -- weil das Bewusstsem (Wille und Empfindung) mit einem Schlage erloschen zu Boden. Dieser Schrei, der bei Kindern wohl mehr oder weniger constant ist. -- Be au hörte ihn bei Erwachsenen unter 42 Füllen 38 Mal wurde verschieden interpretirt; die Emen glaubten, es sei ein Ueberruschungsschrei über den hervorbrechenden Anfall, die andern wollten ihn als Ausdruck des Schmerzes aufgefasst wissen (Herpin). Brown-Sequard glaubte an seine reflectorische Bedentung und wie mich dünkt mit Recht; der Schrei hat bei Kindern vollständig den Charakter wie beim Laryngospasmus. Beim Kiederstürzen, das zuweilen übrigens verbleibt, weil die Kinder noch so viel instructive Kraft und unbewusste Empfindung behalten sich zu schützen, bedeckt eine plötzlich aufwallende Schrecken-erregende, leich enä haliche Blässe das Anthits

(Delaviauve, Sieveking, Brown - Sequard). Wenn diese Todtenblässe vermisst wird, so hegt das daran, dass wir gewöhnlich zu spät kommen, erst zu einer Zeit, wo das Gesicht bereits roth oder cyanotisch ist, wie Trousseau schon sehr richtig behauptete. Alsdann tritt ein Moment vollständiger tonischer Starre ein. Kopf und Rumpf sind stark nach hinten gebeugt, die Extremutäten wenigstens bei älteren Kindern in hochgradiger Extension, die Finger gespreizt, die Daumen zuweilen eingeschlagen, der Arm in gewaltsamer Pronation. Das Gesicht hat einen starren ernsten, dem kindlichen Antlitz befremdlichen und Unheil rerkundenden Ausdruck. Es ist eine schwüle gespannte Ruhe, wie sie cinem Gewitter vorausgeht, die Augen sind stier ohne Lidschlag, die Pupillen dilasirt, die Athmung stockt, ist kaum sichtbar (Tonische Contraction der Halsmuskel Trachelismus). Die Kiefer sind fest auf einander gepresst (Trismus). Im Allgemeinen sind sämmtliche willkürliche Muskeln mehr oder minder afficirt. Plötzlich ändert sich die Scene, der Gewittersturm bricht los, anfangs ein Wetterleuchten, ein Zucken um die Mundwinkel, dann sich ausdehnend zum allgemeinen clonischen Krampf, wie es bei der Eclampsie ausführlich beschrieben ist, mit dem er der Form auch nach, nicht aber der Natur nach übereinstimmt. Gewöhnlich ist der Krampf doppelseitig, gleichmässig stark oder an oner Seite pridominirend (Sieveking, Prichard). Im letzten Falle et dann zuweilen das Antlitz durch die Contractionen des Sternocleidomastoideus nach der entgegengesetzten Seite gewandt u. s. w.

Mit dem Eintreten des clomschen Krampfes beginnt nach gebrigehlicher Eintheilung das zweite Stadium des Anfalls. Die vorher stockende Respiration wird nun krampfhaft und heltig, intermittirend, aber stets beschleunigt, im Allgemeinen erschemen sümmtliche Hilts-Musketn in Action wie bei hochgradigster Dysphoe. Die Blässe des Gesichts verschwindet, anstatt dessen tritt durch die Circulationssförungen in Folge der Muskelcontractionen lebhafte Rothe auf und diese geht durch mannigfache Nüsneirungen ins Violette, Bleifarbene, Schiefrige über. Die Pupille soll in diesem Stadium nach Angabe der meisten Autoren contrahirt sein, dies ist nicht richtig, der Stand derselben ist vollständig wechselnd, bald wert bald eng. Der Mund schäumt, blutiger Speichel bedeckt ihn. Peters (lhss. p. 6) > Per motus hos extraordinarios vehementer comprimintur glandulae salivales onnisque alse ac particulae secernentes minores, oris et faucium. Exprinistur sie immanis abundantia muci atque salivae. CDer Puls ist frequept, aussetzend oder voll. Die Temperatur ist kaum erhöht, ich sah sie nicht über 35,5 ° steigen (in ano), auch Reynolds, Nothnagel, Voisin, West phal beobachteten nur ganz unbedeutende Temperatur-Erhebungen. Wenn bei einzelnen Anfällen Temperaturen bis 40 ° beobachtet sind, so handelt es sich wohl um Verwechslungen unt einer Eclampsia haematogenes (cfr. ibid.). Harn und Stuhl gehen gewöhnlich während dieses Stadium unwillkürlich ab. häufig erst mit dem Nachlass sämmtlicher krampfhaften Erscheinungen, niemals aber schon im ersten Stadium. Die Entleerung findet zuweilen mit grosser Kraft statt. Baumes sah bei einem Kinde den Urin 10 Fuss in die Höhe springen. Auch Erectio penis ist nicht selten. Nachdem die allgemeinen Krämpfe nun so eine Zeitlang getoht (2 Minuten), hören sie allmählich fast nie plötzlich und wie mit einem Schlage auf, inden nach und nach immer mehr Muskeln relaxiren, so dass endlich nur vereinzelte Zuckungen namentlich im Gesicht die Scene beschliessen. Dann beginnt, indem die stercoröse Athmung nachlässt, das Gesicht wieder seine ursprüngliche Farbe anniumt und der Puls normale Höhe und Frequenz wieder erlangt *), unter lebhaftem Schweissausbruch dus Nachstadium. Der Schweissausbruch verdankt seine Entstehung nicht der übermissigen Muskelanstrengung, sondern wie wenigstens für einige Fälle angenommen werden kann, der vasomotorischen Natur des Leidens (Em minghaus) **). Nach Anschauung älterer Autoren soilte der Schweiss übelricchend und klebrig sein. Trefer Schlaf tritt ein, dieser dauert sehr verschieden, durchschnittlich 1:-2 Stunden. In den seltensten Fällen fehlt derselbe ganz - ich habe kein Beispiel bei einem Kinde finden können, wo dies angegeben wird. Dann erwacht der Kranke gewöhnlich, fühlt sich sehr zerschlagen, natt und ist unbesinnlich. Revnolds meint, der allgemeine Charakter dieses Nachstadiums sei stupor oder tiefer Schlaf »lässt man den Patienten ungestört, dann sind Empfindung und Wille während dieser Zeit mehr oder minder orloschen, aber der Patient kann aus diesem Zustande, wenngleich nur mit Schwierigkeit. erweckt werden und hierin liegt der Unterschied des Zustandes vom Paroxysmus selbst. Wird das Kind gelegentlich geweckt, so stammelt es einige unzusammenhängende Worte oder blickt wirr und ängstlich um sich und ist weinerlich. Erwacht das kind von selbst, so geschieht dies gewöhnlich unter langem succadirendem Seufzen, es blickt erstaunt und stupide um sich und klagt über müde Abgeschlagenheit und Wüstigkeit im Kopf, doch hat es keine Ahnung von dem, was mit ihm vorgefallen war. Hasse glaubt, dass die Dauer des Stupor in direktem Verhältung stehe zur Heftigkeit des Paroxysmus, Reynolds kunn ihm hierm meht beipflichten. Bei Kindern ist der Stupor überhaupt geringer und

^{*)} Voisin giebt an. dass der aufsteigende Schenkel der Pulswelle hober als normal sei und die Curve deutlich dikrotisch sei.

*** Arch. f. Psych. IV. 574.

oberflächlicher – als bei Erwachsenen, der Schlaf dagegen meist länger und intensiver.

Wenige Stunden (3-4) nach dem Aufall wurde von Huppert (Virch. Arch. LIX. H. 3. 4) constant Eiweiss im Urin gefunden, um so mehr je heftiger der Anfall war (beim einfachen epiteptischen Schwindel kaum). Neben dem Eiweiss treten auch hyaline Cylinder auf. Diese Angaben sind neuerdings durch Dem me und Witt bestätigt. Dem me fand Eiweiss noch nach 52 Stunden, Cylinder dagegen nur in den ersten 24 Stunden nach dem Anfall (bei Kindern). Das Vorkommen von Zucker im Harn Epiteptischer (Reynolds, Heller) wird heut ziemlich allgemein in Abrede gestellt.

Was nun die Da u er des ganzen sgrossen epitentischen Anfallse anlangt, so sind die Notizen hierüber sehr unsicher und verschieden; meist wird die Daner überschätzt. Ein stundenlanger Anfall gehört gewiss zu den allergrössten Seltenheiten und mir scheint die Autoren haben hier Prodromen und Nachsymptome (Stupor und Schlaf) mit inbegriffen. So berichtet Tulp z. E. von einem 15jährigen Burschen, der an einem Tag 5 Anfälle hatte, von denen jeder 4 Stunden dauerte. Esquirol nahm als Maximum 15 Minuten an, Watson 5-10 Minuten. Rechnen wir Aura und tonisches Stadium eine Minute, clonisches Stadium 2 Minuten, bis zu den ersten automatischen Bewegungen oder den ersten Zeichen von Besinnlichkeit (Reaction auf Zurufen etc.) wieder 2 Minuten, so werden wir mit einer Dauer von fünf Minuten für den gesammten Anfall gewöhnlich der Sache am nächsten kommen. Bungs behauptete, wie mir scheint, sehr unbegründet, dass die Anfälle bei Kindern viel länger, selbst Tage lang dauerten, ebenso Fleisch, der einen 3jährigen Knaben behandelte, welcher 24 Tage lang ununterbrothen (!) epileptische Anfälle hatte, in Folge deren er taubstumm wurde!

Hänfigkeit und Wiederkehr der Anfälle wechseln sehr, abgesehen rom individuellen Falle hängt dies davon ab, ob man nur die grossen Attaquen oder auch die Anfälle der Epilepsia minor mit einrechnet, die seh ja hänfig bei demselben Individuum mit einmischen. Im Allgemeinen kommt Reynolds für das haut mal zu dem Schluss, dass die Zahl der in einer gegebenen Zeit auftretenden Anfälle sich in sehr weiten Grenzen bewegt, und dass extreme Hänfigkeit und Seltenheit gleich oft vorkommen. Die Dauer der Krankheit und das Alter des kindes hat jedenfalls nichts mit der Frequenz der Anfälle zu thun. Wenn Vogel demgemäss behauptet, die Anfälle seien bei Kindern viel hänfiger als bei Erwachsenen so ist dies nichts weiter als eine Behauptung. Reynolds, Russel kommt denn auch in seinem grossen Specialwerk über Epilepsie im Gegentheil durch die »numerische Mespecialwerk über Epilepsie im Gegentheil durch die »numerische Mespecialweit der Mes

thode« zu dem Schluss, dass der Beginn in früher Jugend, nämlich in den ersten 12 Lebensjahren häufig mit einer niederen Frequenzhöhe verbunden war. Uebrigens sind 1-50 Anfälle pro Tag., 1-2000 pro anno und mehr beobachtet. De lasiauve erzählt von einem Knaben. der 2500 Anfälle innerhalb eines Monats in sehr kurzen Intervallen gehabt, so dass er daraus eigentlich einen »Gesammtanfall« machen will. Ich wurde kürzlich von einer Polin aus Posen ihres 12iährigen Sohnes wegen consultirt, der in meiner Sprechstunde 3 Anfälle hinter einander bekam. Jeder Anfall dauerte nicht länger als 3 Minuten. Es ist eine alte Erfahrung, dass oft eine Anzahl von Anfällen schnell auf einander folgt, dann tritt wieder eine grössere Pause ein. Was die Wiederkehr anlangt, so ist sie in der überwiegenden Mehrzahl atypisch. Wenn von typischer Wiederkehr gesprochen wird (Doussin Doubreuil, Friedr. Hoffmann, Ruland), so handelt es sich entweder um Irrthumer (Metius Ephem, germ, dec. 3, an. 4, obs. 47, p. 108) oder aber um Zufälligkeiten (Lanzonus). Gleichwohl existiren derartige Fälle, Romberg beobachtete zweimal die typische Wiederkehr. Einmal kam sie alle halbe Stunde mit dem Glockenschlag. Auch Dubuisson hat ähnliche Beispiele aufzuweisen und Me ad beobachtete ein 7jähriges Madchen, wo der Anfall panktlich mit der Fluth emtrat und mit der Ebbe aufhörte, so pünktlich, dass für den Vater des Kindes, einem Lootsmann am Themse-Ufer, der laute Schrei, womit die Kranke jedesmal aus dem Anfall zu sich kam, ein weckender Ruf für den Antritt seines Geschäftes war (Op. med. Götting, 1748, p. 24). Die typische Wiederkehr der Anfälle wurde natürlich auch mit der planetaren Einwirkung des Mondes in Verbindung gebracht, so Burmeister (1704), Stabl (1706), Rumpelt (1793) u. s. w. mehr *).

Ausgang und Folgen des Anfalls.

Ueber das Nachstadium (Stupor und Coma) haben wir bereits gesprochen. Was die übrigen Folgeerscheinungen anlangt, so verweisen wir auf das bei der Eclampsie in dem betreffenden Abschnitt Gesagte. Die Erscheinungen sind hier die gleichen. Knochenbrüche, Verrenkungen, Abbrechen einzelner Zähne, Verletzungen (Bisswunden) der Zunge und Glieder sind nicht selten und die eine oder andere dieser Vorkommnisse fehlt wohl bei keinem Epileptiker. Lieutaud berichtet z. E. von einem Tjährigen Kinde, das durch die Heftigkeit des Anfalls das Schul-

^{*)} Lentilius behauptet, ein Kind von 10 Jahren gesehen zu haben, dessen Anfalle bei dem Mondswichtel befüger wurden, desgleichen erzählt Doussen Doubreunt von einem 12 jährigen Knaben, der i Jahre lang mit dem Eintritt des Noumondes jedesmal Attaquen bekam.

terblatt, Oberschenkelhals und Unterschenkel witten durch brach. Short erzählte von einem Kinde, dem im Anfall die Herzhöhle berstete. Immerhin tritt der Tod durch den Anfall selbst nur in wenigen Fällen ein; die Kinder sterben dann asphyetisch im stad, clonicum oder durch Apoplexie (Schneider), sehr selten im Coms (Shearer). Häufen sich die Anfälle in schneller Aufeinanderfolge, so können die Kranken unter lebhafter Temperaturstengerung im Collaps sterben (Westphal). Nothnagel beobachtete nach schnell repetirten Anfällen Lungenödem.

Auch Lähmungen wurden nach dem Anfall beobachtet (Eech everria. Todd): unrichtig ist es aber dieselben mit dem Anfall als solchen in Verbindung zu bringen - dies beobachtete Re vnolds überhaupt nur 3mal sondern die Lähmungen sind dann Folge einer Verletzung beim Aufall, einer Gehirnblutung etc., oder es handelte sich überhaupt nicht um Epilepsia stricte sie diet., sondern um ein grob anatomisches Cerebralleiden. Aphasie ist sehr selten, hänfiger ist eine Beeinträchtigung der Sprache in Folge der durch die Bisswunden angeschwollenen und schmerzhaften Zunge. Auch pavchische Störungen nach dem Aufall maniakalischer Natur sind bei Kindern als Ausnahmefälle zu betrachten. Am häufigsten sind rauschartige Verirrungen mit ärgerlicher Launenbaftigkeit und traurige Verstimmungen mit Hallucinationen. Man will sie namentlich dann beobachtet haben, wenn die parassen Paroxysmen in frühester kindheit schon sich eingestellt baben und die Epilepsie nachweislich auf hereditärer Basis beruhte!? Samt charakterisirt dieses » postepileptische Irrsein« nach einem Inhalt durch Stupor, fehlende sprachliche Reaction, Angetgefühle mit gewaltamen Handlungen. Widersetzlichkeit, Ungehorsam (Umsichschlagen, Umsichbeissen) und Erinnerungsdefeete. Immerhin sind diese Formen bei jugendlichen Epileptikern sehr selten. Auch können wir hier nicht zäher darauf eingehen, mitssen vielmehr für die gesammten epileptischen Irrseinsformen als eine bestimmt charakterisirte Gruppe auf den Abschnitt »psych. Krankheit« verweisen.

Abweichende Form der Epilepsia gravior.

Fast in allen neueren Handbüchern finden wir der Vorkommnisse gedacht, wo die Paroxysmen des haut mal ohne vollständigen Verlust des Bewusstseins auftraten. So haben Willis, Neukranz, Prichard, Doussin Donbreuil, Van der Kolk, Maisonneuve, Redeliffe, Herpin, Reynolds u. s. w., auch Nothusgel (a. s. D. p. 229) derartige Fälle bekannt gegeben. Ich möchte mich dieser Ansicht nicht so unbedingt anschliessen, einmal weil eine Auzahl dieser

Fälle, die ich durchgesehen, offenbar gar nicht in die Kategorie der Epilepsie gehörten, sondern der grossen Gruppe der hysterischen Krümpfe u. s. w. mehr zuzurechnen sind, auch Fälle einfacher Tetanie sind hier mithin eingeworfen worden, — andrerseits weil ich glaube, dass, wenn wir die Bewusstlosigkeit nicht mehr als ein nothwendiges Attribut des Paroxysmus gelten lassen wollen, wir damit das symptomatologische Bild der Epilepsie so zerreissen, dass eine klinische Charakteristik, d. h. eine diagnostische Abgrenzung der Epilepsie von gewissen anderen Krankheiten gar nicht mehr möglich ist. Immerhin könnten wir bei der Autorität der genannten Gewährsmänner das Vorkommen solcher Fälle nicht mit Stillschweigen übergehen, zumal einzelne derselben gerade das Kindesalter speciell betreffen, z. E. Maissonneuve (a. a. O. p. 22. Fall 1.).

Es handelt sich hier um ein 12jähriges Mädchen, das 6 Monat nach einem Schrecken heftige Fusskrämpfe bekam, die sich nach dem Rumpf fortpflanzten, so dass das Kind das Gleichgewicht verlor, trotzdem das Bewisstsein vollständig erhalten war. Der Krampf recidivirte 4 5 Tageblieb dann ein Jahr aus, kam dann in veränderter Gestalt wieder; zuweilen begann er im Arme etc.

Bei den meisten hierher gerechneten Fällen vermissen wir übrigens im Paroxysmus die verschiedenen Stadien (tonisches und klonisches) und die Krämpfe waren meist lokal. Anders ist es mit den Fällen — die nicht ganz selten zur Beobachtung kommen, wo das Bewusstsein, das anfangs vollständig geschwunden, während die clonischen Zuckungen noch anhielten, wiederkehrte — sie gehören ohne Zweifel in den Rahmen der Epilepsie.

B. Epilepsia mitior.

Die kleinen Anfälle sind im Kindesalter - wenn nicht erbliche Disposition vorliegt, namentlich zwischen dem 4, und 12. Juhre häufiger als die grossen Attaquen. Wir können mit Reynolds 2 Formen der Paroxysmen bei Epil, mitior unterscheiden. Solche, bei denen neben der Hewusstlosigkeit keine Krampferscheinungen vorhanden, und solche, bei denen dies in mehr oder weniger ausgedehntem Masse der Fall ist. Eine vollständige Trennung zwischen beiden zu machen ist unrichtig, denn sie stehen zu einander gerade so wie die sogenannten sinneren Krämpfes zu den säusserens (vergl, Eclampsie). Wir haben darauf hingewiesen, dass es sich bei den sinneren Krämpfens im Gegensatz zu den äusseren um Krämpfe handelt, die man nicht sieht, oder die in nicht dem Willen unterworfenen Muskeln auftreten und gesagt, dass sie häufig ein Vorstadium der allgemeinen Eclampsie sind, bei dem es aber auch in manchen Fällen bleibt. So verhält es sich nun

auch mit den beiden oben angegebeuen Formen der Eclampsia mitior. Auch bei den Anfällen mit Bewusstlosigkeit ohne Krampf ist jedenfalls ein Krampf vorhanden, wenn auch nicht sichtbar. Es kann so bleiben, oder weiterhin zum Anfall mit sichtbarem äusseren Krampf kommen. Wie ferner bei den inneren Krämpfen der Kinder die Bewusstlosigkeit nur eine momentane zu sem scheint, so auch bei der diesen entsprechenden Form der Epil. mitior. Daher finden wir denn auch häufiger Fälle, wo die spasmodischen Erseheinungen die Bewusstlosigkeit überdauern.

Wie treten nun diese beiden Paroxysmen in die Erscheinung? Die Formen sind sehr verschieden Bei der Epilepsie mit und ohne Krampf wird das bis dahin muntere Kind plötzlich still, hält im Spiel an, starr vor sich hinblickend, während Todtenblässe das Gesicht bedeckt und die Athmung stockt. Bewusstsein und Empfindung sind aufgehoben. Das dauert wenige (-6) Sekunden und Alles ist vorüber. Das Kind nimmt das Spiel wieder auf, als ob nichts vorgefallen wäre. In anderen Füllen sitzen die Kinder beim Anfall tiefsinnig da, wie in sich versunken, sie geben keine Antwort, hören auf Zurufe durchaus nicht, sind offenbar bewusstlos; dann seufzen sie plötzlich tief auf, fassen sich nach dem Kopf, stützen denselben, fangen an zu weinen oder verlangen in äusserstgedrückter Stimmung auf den Schooss genommen zu werden, ältere Kinder schmiegen sich an die Mutter oder Kindsmagd an u. s. w. mehr. Gerade das wernerliche Wesen und die gedrückte Stimmung nach dem plötzlichen Insichversunkensem und tiefsinnige Hinbrüten ist ausserst charakteristisch. So kann es sehr lange geben, ohne dass es, worsuf man immer bei richtiger Würdigung der Symptome gefaset sein muss, zu einem grossen Insult kommt. Von diesen leichteren Formen giebt es nun zahlreiche Uebergangsstufen zu der deutlich susgeprägten Epilepsie mit Krampf. So finden wir vor der plötzlich eintretenden Bewusstlosigkeit z. E. vasomotorische Erscheinungen, bald em lebhaftes Herzklopfen, Asthma, eine ausgeprägte Angina pectoris, oder während derselben motorische Reizerscheinungen, Schlucksen*), Larvugospasmus oder em leichtes Zittern der Lippen, ein Beben der Nasenflügel, oder ein kurzes Zucken um den Mund und krampfhafter Lidschlag. Je nach In- und Extemität des Anfalls ist das Bild ein höchst variables. Nie fehlen, wenn die sichtbaren Muskelcontractionen mehr

[&]quot;I Trous seau beobachtete bei einem Sjährigen Kinde mehrmals in der Woche, boweiten täglich ein heftiges Schlicken, das plotzlich eintrat nut einer tenige Sek inden dauernden Blüsse des Gesichts. Darauf folgte Kopfschnierz und Stumpfsimigkeit. Trous seau diagnosticite Epilepsie gegen die Anacht der anderen Aerzte, nach einem Jahre schon hatte das Kind deutliche allgemeine epileptische Insulte.

in den Vordergrund treten, Verzerrungen des tiesichts, namentlich der Augen- und Mund-Winkel-Trismus, Zungenkrampf und Blepharospusmus, in anderen Füllen erstreckt sich der Krampt mehr auf die Athenmuskeln oder auf eine Extremität, auf einen Arm oder auf ein Bem, namentlich die Finger sind ergriffen, oder endlich es bilden die leichten tonischen von elonischen gefolgten Zuckungen der gesammten Körpermuskulatur die Vebergangsstufe zum grossen Insuit.

Die Dauer der Paroxysmen bei der Epitepsia mitior, ist entsprechend der Abortivform, namentlich bei den leichteren ohne sichtbaren Krampf auftretenden Anfällen bei weitem geringer als bei dem grossen Insult. 6 8 Sekunden können als Durchschnitt angenommen werden. Je ausgedehnter die Krampferscheinungen, desto länger im Allgemeinen der Anfall (12-3 Minuten).

Ueber die Häufigkeit und Wiederkehr der Anfälle können wir im Allgemeinen auf das bei der Epilepsia gravior Gesagte verweisen. Von Trousseau wurde zuerst darauf aufmerksam gemacht, dass bei Kindern die leichteren mit Krampf einhergehenden Paroxysmen, wenn die Epilepsie noch nicht lange bestand, sieh gern bei Nacht einzustellen pflegen. Sei es nun, dass Kinder Nachts aufwachen und ängstlich schreien, dabei Urin oder Koth unter sieh gelassen haben, oder dass sie am Morgen über Kopfschmerzen klagen, dass ihnen die Zunge wehe thue, — immer liegt hier die Vermuthung nahe, dass sie einen Anfall gehabt haben, und diese wird zur Gewissheit, wenn man etwa Petechien am Auge findet und Bisswunden an der Zunge (Pechlin).

Folgen und Ausgang des Anfalls sind natürlich nicht so eingreifend als bei dem grossen Insult.

Was das Nachs tadium anlangt, so gehen darüber die Meinungen ausemander. Während die einen meinen, dass die schweren Nachwehen (Stupor, geistige Verwirrtheit u. s. w.) mehr den schweren und ausgebreitoten Anfällen der Epilepsia gravior zukämen, glauben andere, dass namentlich die an petit mal leidenden Kinder davon heimgesucht werden, dass dagegen die Heftigkeit des Anfalls und das gründliche Austoben bei dem grossen Insult weniger die Psyche des Kindes alterire.

Wechselbeziehung der Aufälle von Epilepsia gravior und mitior.

Wir haben schon einleitend bei der Epilepsia gravior und mitior hervorgehoben, dass erstere wo sich eine erbliche Disposition nachweisen lässt, die häufigere Form bei Kindern ist, letztere dagegen häufiger, wo keine derartige Disposition aufzufinden. Ferner kommt Reynolds Russel zu dem Schluss, dass die Epilepsia gravior fast zweimal so häufig vorkommt als die Epilepsia mitior, und letztere allein seltener. La coexistence des divers dégrés se montreraient plus fréquemment chiez les en faints, puisqu'elle auraient en ben dans 18 cas sur 38. De lass in u v e *). Da ferner die auf erblicher Disposition berühende Epilepsie gewöhnlich schon in den ersten Lebensjahren in die Erscheinung tritt so ist es auch begreitlich, dass in dieser Altersepoche mehr Fälle von Epilepsia gravior als mitior vorkommen. Die Dauer der Krankheit selbst hat hingegen nichts mit dem Charakter der Anfälle zu thun. Es können Jahre hindurch stets nur die leichtesten Anfälle von Epilepsia mitior vorkommen, ohne dass ein grosser Insult auftritt und umgekehrt.

c. Epileptoide Anfälle.

Es handelt sich hierbei um Anfälle eines Krankheitszustandes, für den wir, trotzdem das klinische Bild ein von der Epilepsie abweichendes ist, dennoch dieserbe scentrale Veründerunge aubsumiren sollen wie bei der Epilepsie selbst. Gries in ger hat zuerst die Aufmerksamkeit auf diese epileptoiden Zustände gelenkt, die zunächst in ihrer Gestaltung an ganz andere pathologische Processe denken lassen (Plethora abdominalis, Angina pectoris, Hypochondrie, Hysterie). Gewisse sich repetirende Schwindelanfälle haben dieselbe Bedoutung wie der Insult. lirgesinger betont ihr Vorkommen im höheren Alter, führt jedoch andererseits ausdrücklich an, dass es Zustände sind, die auch bei Kindern beobachtet und hier entweder ganz überschen, unbeachtet gelassen, oder günzlich falsch gedeutet werden. So bei chlorotischen Mädchen (Chlorosis praematura), bei Kunben, die im schnellen Wachsthum begruffen sind, während die geistige und genitale Entwicklung zurückbleibt. Diese leichten Schwindelanfalle - sehr zutreffend so bezeichnet, weil den Kranken schwindlig wird oder dem Beobachter schwindlig erscheint - sind mit Ohnmachts- und Angetgefühlen, Senarbilitätsstorungen und Gedankenverwirrung verbunden. Sinnestänschungen und Haltucmationen sind vorhanden, während das Bewusstsein vollständig erhalten ist. Daber treten launenhafte Verstimmung, Gehässigkeit, Schadenfreude und namentlich auffallende Gefühllosigkeit für die Familie bei den Kindern intervalfür in den Vordergrund. Hiervon zu trennen sind acute paroxysmatische Irrseinsformen, die durch die Form des Irraeins specifisch-epileptische genaunt werden missen, und die allem in die Erscheinung treten an Stelle eines grossen luxultes

^{*)} Traité de l'épilepsie p. 88 u. Russel p. 140.

oder der gewöhnlichen bei der Epilepsia mitior geschilderten Anfälle. Auf das Kindesalter haben dieselben wenig Beziehung. Falret (Archgen. 1860-61) und Sammt, der ihrer zuerst in umfässender Weise gedacht (Arch f. Psych. V. und VI.) erwähnt eines einzigen Falles aus der Kindheit, dennoch finden sich in älteren Schriften Fälle, die wahrscheinlich hierher gehören (Hofmann, v. Swieten, Wieke). Es charakterisiren sich die Paroxysmen durch acute plötzlich auftretende Aufregungen mit maniakalischem Charakter von sehr kurzer Dauer. Sammt charakterisirt sie durch ein akutes Angstgefühl mit fixen Delirien, darauf ein triebartig erfolgender Paroxysmus, aggressiver verbrecherischer Handlungen, einer sinnlosen Zerstörungswuth, zum Schluss wiederum ein postparoxysmelles Angststadium.

Unmittelbar nach dem Anfall soll Erinnerung von dem Vorgefallenen bestehen (Bewusstsein im Anfall), während alsbald die Erinnerung an das Vorgefallene erlischt (partieller Erinnerungsdefeet). In wie weit nun die eben geschilderten Aufälle zur Epilepsie gerechnet werden müssen -- das zu entscheiden ist hier nicht der Ort - jedenfalls lassen sie sich schwer in den allgemeinen Rahmen der Epitepsie hinemzwängen. Das Gleiche gilt von jenen epileptoiden Paroxysmen, ber denen neben der Bewasstlosigkeit an Stelle der Convulsionen - sei es lokaler oder allgemeiner - andere abnorme Bewegungserscheinungen auftreten, wie ein Tanzen, sich im Kreise drehen unter Lachen, Weinen, Singen und pathetischem Declamiren. So erzählt Doussin Doubreuil (a. a. O. p. 519) von einem 9jährigen Kinde, das von einem Karren heruntergeworfen bald darauf in epileptische Anfälle verfiel, während welcher es sang. Boëtius sah ein Kind während der epileptischen Antälle geradaus ihm vorhergehen, ohne sich umzusehen, über Berge sourch Feuer und Wasser und babe nur dann Halt gemacht, wenn s ein unübersteigliches Hinderniss traf z. E. eine Mauer!? Boëtius spricht daher von »laufender Epilepsie«. Diese Art von Anfällen erwähnen auch die meisten neueren Autoren Hammond und Nothnagel.

D. Interparoxysmeller Zustand.

Ex ist merkwürdig, dass wir über den interparoxysmellen Zustand der Epileptiker selbst in gediegenen Handbüchern der früheren Zeit zum Theil gar keine Notizen finden z. E. nicht bei Douss in Doubre uit. Es lüsst sich dies nur daraus erklären, dass man in dem Anfall alle in das die Epilepsoe charakterisirende und specifische sah. Dies trifft jedoch nur zum Theil zu, denn wenngleich bei vielen Epileptischen sich in der Anfallsfreien Zeit keinerlei Störungen nachweisen lassen und zwar ganz unabhängig von der Dauer der Krankheit, so sind doch die

Anfalle immer nur momentane Ausbrüche eines chronische n trankhaften Zustandes, der also auch in der Zwischenzeit besteht und für den wir denn auch in dieser Zwischenzeit und namentlich bei Kindem mancherlei anderweitige Störungen der somatischen und psychischen Sphäre erkennen müssen. Zwar lässt oft die Ernährung solcher hader nichts zu wünschen übrig; allgemeiner Habitus, Knochenbau, bettpolster und Muskulatur sind normal und gut entwickelt, aber Störungen von Seiten des Nervensystems sind hier doch häufiger als späterha, trotz der entgegengesetzten Ansicht Reynolds Russel's, Namentlich sind es Erscheinungen von Seiten der motorischen Apparate, de unsere Aufmerksamkeit in Anspruch nehmen. Abgesehen von vielen egenthämlichen barocquen unwillkürlichen Bewegungen und Mitbebegungen - von dem eigenthümhehen Gang, den emige Autoren bei Enceptischen hervorheben, der etwas schleichendes am Boden klebendes hat sals ob die Beine nicht fortwollten« und über den ich keine das andesalter angehende Beobachtung finden konnto - sind hier krampfhalle Bewegungen der mannigfachsten Art zu nennen, vom einfachsten Tomor bis zu den grossartigsten Ausschreitungen. Bei einem 7jähngen Mädchen, das an deutlichen Anfällen von petit mal lit, machten sch intervallär choreaartige Bowegungen bemerklich. Andere Kinder uberläufte es häufig, so dass sie >sich schüttelne, als ob sie einen unangenehmen Geschmack hätten oder froren. Sprachstörungen sind nicht elten, ein Austossen der Zunge, Stottern, Aphasie, intermittirende brachlosigkeit. Häufiger sind partielle clonische und tonische Krampfe (Berliarospasmus, Nystagmus), bei kleineren treten dieselben zuweilen ader Form der Tetanieauf, auch Torticollis wurde beobachtet (Franck). Setener sind allgemeine clouische Krämpfe. Alle diese interparoxyswillen Erscheinungen von Seiten des motorischen Apparats scheinen brigens um so seltener aufzutreten, je häufiger die Paroxysmen und angekehrt.

Sensible Erscheinungen kommen ebenfalls bei Kindern zur Beobschung (Kopfschmerz, Migräne, Vertigo). Häufiger sind psychische Störungen. Teber die Häufigkeit derselben und ob sie als ein sothwendiges Attribut der Epilepsie zu betrachten seien, hat man vielzich gestritten. Es quirol. Romberg, Hasse wollen solche in den neisten Fällen beobschtet haben und halten sie für eine wichtige Theilescheinung der Epilepsie. Andere halten etwaige psych. Störungen um abhängig von der Heftigkeit des Paroxysmus. Beides ist unnebtig, wie wir namentlich durch die numerische Analyse Reynolds Russel's erfahren haben. Er konnte keine Abhängigkeit des psychi-

schen Zustandes weder von der Dauer der Krankheit, noch von der Zahl und Heftigkeit der Anfälle constatiren.

Er führt ein interessantes Beispiel von Maissonneuve (a. a. t), p. 58) an, wo es sich um eine angeborene Epilepsie handelt bei einem nunmehr 53jährigen Mann, der alle 14 Tage (4 Wochen) seine Anfülle bekam mit grösster Heftigkeit, ohne dass sich intervallär irgend eine Spur körperlieben oder geistigen Krankseins constatiren liesse.

Fernerhin gibt Reynolds au, dass circa 38° der Epileptiker frei sind von jeder Geistesstörung und dass somit ein bestimmter ikrankhafter) Zustand nicht nothwendiger Weise zur Idee der Epilepsie gehöre. Es ist unendlich zu bedauern, dass wir speciell für das Kindesalter hier keine positiven aus numerischer Analyse gefundenen Anhaltepunkte gewinnen. Jedenfalls finden wir eine Anzahl von Kinderu, die lange vor der Pubertüt epileptisch wurden, ohne dass sich irgend eine Alteration des geistigen Zustandes in den Intervallen bemerklich macht, ja selbst wenn es sich um hereditäre Epilepsie handelt, die in den ersten Jahren zum Ausbruch kommt, während in anderen Fällen eigenthümliche Marotten und Zerstreutheiten, Mangel der Concentration. Verworrenheiten (haltlose ldeenjagd), Unstetheit auffallen, ein mangelhaftes Willensvermögen, als deren Folgen veränderte Gemüthestimmung, Launenhaftigkeit, grillenhaftes bizarres Wesen, excessive Heftigkeit und Böswilligkeit, stärkere Erregbarkeit des Temperaments überhaupt, selbst hochgradige geistige Schwäche und Abstumpfung, Abschwächung des Gedächtnisses. Abschwächung des Begriffsvermögen schon frühzeitig in die Erschemung treten. Handelt es sich um erbliche Epilepsie, so findet sich in manchen Fällen - wahrscheinlich hegen hier grob anatomische Ursachen zu Grunde — ein Stehenbleiben auf einer früheren Entwicklungsstufe, mangelhafter Ideenkreis, Defekte ım Vorstellungsvermögen (Idiotismus) u. s. w. Wir werden bei den Folgen und den Ursachen der Epilepsie darauf zurückzukommen haben.

Verlauf, Folgezustände und Ausgang der Epilepsie.

Wir müssen hier gerade bei der Epilepsie sorgfältig auseinanderhalten Complicationen oder Begleiterschemungen und Folgezustände. Zunächst müssen wir hier bemerken, dass die Epilepsie - ob in der ersten kindheit entstanden oder im knabenalter u. s. w. unaufhaltsam weitergeht und die Hoffnung vieler Eltern, Laien und Aerzte, dass sie mit der Pubertät schwinden wird - eine eitle ist, sie dauert vielmehr oft bis aus Lebens-Ende. Dennoch lässt es sich nicht läuguen, das der Verlauf und Ausgang ein hochst variabler ist und von den mannighachsten I mstanden abhangt. Wir wissen z. E., dass Erregungen psychischer und körperlicher Art, namentlich Ueberanstrengungen höchst

nachtheilig wirken auf den Verhouf, indem sie nicht blos Gelegenheitsarsache für einen neuen Anfall geben, sondern auch offenbar eine Rückwirkung auf den intervallären Zustand austben. Andererseits scheint es, dass gewisse intercurrente Krankheiten (acute, contagiöse Exantheme) günstig wirken, indem die Paroxysmen ausbleiben während des Bestehens der Krankheit und sogar dauernde Heilung beobachtet sein soll. Numentlich Vogel beobachtete das. Rilliet und Barthez (a. a. O. III. p. 357) beobachteten Heilung der Epilepsie durch das Auftreten der Masern bei einigen Kindern; und Monti erwähnte kürzlich eines Falles von Scarlatina, wo die Anfälle sistirten (Jahrb. f. K. VII. p. 80): andrerseits behauptete Bierbaum *) und Romberg, dass die Empfanglichkeit für epiden.ische und contagiöse Krankheiten bei Epileptischen vermindert sei, was wiederum Hoffmann läugnete. Ueber den Einfluss chromscher Krankheiten auf den Verlauf der Epilepsie lässt sich weder zu Gunsten noch Ungunsten derselben etwas genaueres angeben. Atmosphärische und tellurische Verhältnisse, Klima und Jahreszeit üben keinen Einfluss auf den Verlauf aus. Was die Folgezus t änd e anlangt, so ist zweifellos constatirt, dass Störungen der Gesundheit, set es des Allgemeinbefindens oder der sensibeln, motorischen und psychischen Sphäre bei Kindern, die erst kurze Zeit an Epilepsie gelitten, die erst wenige und vielleicht sogar schwache Anfälle durchgemacht haben, ganz ebenso leicht und oft beobachtet werden, als bei Erwachsenen, die auf Grund bereditärer Disposition viele Jahre lang an Emlepsie litten und häufige, beftige Anfälle durchgemacht haben (cfr. oben). Andererseits haben wir auch schon darauf hingewiesen, dass die Epilepsie viele Jahre bestehen kann, ohne im geringsten geistig zu schadigen, dass ferner eine schnelle Aufemanderfolge, häufige Wiederkehr der Anfälle gewöhnlich eine geistige Beeinträchtigung zur Folgehabe (Reynolds Russel p. 187). Im Allgemeinen lässt sich zwischen dem Alter der Kinder und dem Geisteszustand keine Proportion finden, - manche epileptische Kinder zeichnen sich sogar durch eine grosse Begabung und ungewöhnliches Gedächtniss aus, ohne irgend welche Gemüthsreizbarkeit oder Verstimmung zu documentiren. Wenn man andererseits bei einer grossen Anzahl epileptischer Kinder, namentlich wo sich hereditäre Disposition nachweisen lässt und die Epilepsie sehr früh auftritt - findet, dass dieselben ihren Altersgenossen gegenüber in threr intelligenz west zurückstehen, so ist dies ganz begreifich, da solche Kinder geschont, nicht zum Lernen angehalten werden und ihr

^{*1} Wie es um die Behauptung Bierbaum's steht, geht aus folgender Mittheilung (Journ. 1856) hervor, *die aus anterdrückter Kratze entstandene Epilepsie bei Kindern nört auf, solnid sich Kratzpthise einstellt 1?*

Ideenkreis dadurch unwillkürlich leiden muss. Solchen Kindern werden von den Angehörigen alle Launen gern und willig nachgesehen, sie haben im Familienkreise Privilegien wie kein anderes Kind, bilden den Centralpunkt, um den sich alles dreht - nichts natürlicher, dass sie dadurch anspruchsvoll, verwöhnt, herrschsüchtig, eigensinnig und selbst böswillig werden (cfr. oben). Ch. West hat sehr Recht, wenn er meint, dass wenn wir ein richtiges Urtheil über die Geistesfähigkeit eines epileptischen Kindes haben wollen, wir nicht die Kenntnisse, die es etwa hat, in Erwägung ziehen müssen; sondern mehr sein qua Vermögen, einfache Fragen über Dinge, mit denen das Kind vertraut sein kann, die in seinem Ideenkreis liegen, zu beantworten. Ebenso müssen wir, um eine Anschauung zu bekommen, wie es um das Verstandes- und Gemüthsleben des Kindes steht, seine Neigungen, Triebe und Gelüste beachten und dann mit Gleichaltrigen vergleichen. Dass wir hier oft erhobliche Unterschiede finden werden, ist nicht zu läugnen, z. Th. weil ja, wenn die Epilepsie in der ersten Kindheit entstand, wo sich die Geistesthätigkeit erst entwickelt, erst Bewegungs- und Empfindungsvorstellungen aufgespeichert werden und sich Ideenkreise bilden, auch viel leichter irgend eine Störung zu Stande kommen kann ein Stillstand auf einer früheren Entwicklungsstufe, Hemmungen und Detekte im Vorstellungsleben; Unfähigkeit die Vorstellung zu fixiren d. h. autzuspeichern - so dass sein Welthewusstsem ein lückenhaftes bleibt. Dass Defekte von schon dagewesenen Erinnerungsbildern, eine Abschwächung des Gedächtnisses oder ausgebildeter Idiotismus vorkommt (cf. p. 40), wie namentlich von Romberg, auch von Redeliffe und Esquir of behauptet wird, ist nicht zu läugnen. Freilich handelt es sich z. Theil in solchen Fällen um Complicationen. Dies gilt auch von der sogenannten Mania epileptica, die sich sehr verschieden gestaltet. Ch. West kannte z. E. einen Sjährigen Knaben, bei dem die epileptischen Anfälle ohne Ursache eingetreten waren und sich so häuften, dass sie 3-4mal wöchentlich und später mehrmals täglich kamen, und sich eine Art maniakalischer Aufregung einstellte , in die der Knabe gelegentlich verhel und dann aggressiv wurde, indem er alle Aunder prügelte ohne Ursache zu haben. Er war sich übrigens des Unrechts wohl bewusst, konnte aber dem Triebe nicht widerstehen. Das Denkvermögen und Bewusstsein hat wie in diesem Falle so in der Mehrzahl wenng gelitten. Selbst bei noch jüngern Kindern, bei 3 spahrigen hat man wahre Tobsuchtsanfälle mit epileptischen abwechseln sehen (Griesinger, Foville, Seguin u. s. w.). Die Kinder schreien im wilden Trotz, schlagen um sich, beissen und benützen jede ihnen zu Gebote stehende Waffe, um ihre Zerstörungssucht zu befriedigen. Sehr

iten finden wir im Gefolge der Epilepsie bei Kindern - wie überaupt im Kindesalter - melancholische Formen (Angstempfinlungen). Dennoch finden sich auch hiervon Beispiele. Griesinger eobachtete ein melancholisches 14jähriges epileptisches Mädchen, bei em mit krankhalten unwiderstehlichen Angstgefühlen lebhafte Hallumationen verbunden waren. Hierher gehört auch offenbar der von Kerner (Geschichte Besessener, Stuttgart p. 104) beschriebene Fall ines Hjährigen Mädchens, das neben Krampfanfallen mit aufgehobena Bewusstsein in heftige Paroxysmen von Melancholia religiosa verbel während welcher sie fluchte, tobte und lästerte und in der Zwischenat fromm betete und las. Indessen will ich hier nochmals bemerken, bis diese Irrsemsformen bei Kindern gewöhnlich nicht Folge der Epilegge sind, sondern Complicationen, und dass man in den meisten Fällen in den Kamilien solcher Kinder einzelne Mitglieder finden wird, die wasalls irre sind oder an Epilepsie, Hysterie, Neuralgien me dergleichen mehr leiden. Wenn endlich Griesinger (a. a. O. 1 415 ausspricht, >die wichtigste andauernde psychische Störung bei greptischen ist der Blödsinn«, das Gedächtniss nimmt ab, das Vorbuen wird träge, die Phantasie verliert ihren Farbenreichthum, ihre laugkeit und Wärme und das Gemüth vertrocknet, die Physiognomie od der Habitus verändern sich, der Kranke bekommt dicke Lippen, cobe Züge und einen hässlichen Gesichtsansdruck, mit dem Seltenererden und Schwächer-werden der Anfälle kann auch wieder eine Erbung der psychischen fähigkeiten eintreten; aber bei der selten madlichen Heilung der Epilepsie ist doch ein endlicher Verfall in Bidsum das traurige Schicksal vieler dieser Kranken — so ist auch ber wold meht an directe Folge sondern an Complication zu denken,

Zu den weiteren nicht nervösen Complicationen der Epileptiker rechnet Reynolds Russel usmentlich Herzkrankheiten — due dass zwischen beiden Krankheiten ein Causalnexus bestünde. Denach sind gerade die Beispiele, die er anführt, der Art, dass man glaukinnte, die Epilepsie sei eine Folge derselben.

1. Dreizehn Monat altes Kind, 6 Monat Convulsionen mit

Faram, oval, offen, Communication der Ventrikel. Aort, entspringt

2 11 Jahr altes Mädchen avgurrete nach einem Fall 6 Wochen der nen Krampdantall, der rechtische, unter schwarzblauer Körperfärbung settat zum 9. Jahr anbielt. Herzdampfung vergrössert; Ger insche!

3 15 Jahr altes Mideben (9 J. epoleptisch), 2-3 Anfalle pro 4 lauschwarze Farbe, dabei Tod im Anfall Section: Venen stretzend, 10 Jahr altes Mideben (9 J. epoleptisch), 2-3 Anfalle pro 4 lauschwarze Farbe, dabei Tod im Anfall Section: Venen stretzend, 10 Jahr altes Mideben (9 J. epoleptisch), 2-3 Anfalle pro 4 Jahr altes Mideben (9 Jahr Pericardium zeigt viel Flüssigkeit. Herzhöhlen schwärzliches Blut, foram. oval. offen, Ventrikelwandungen dünn.

Ich beobachtete kürzlich einen 13jährigen Knaben mit Transpositio viscerum (Herz rechts, Leber links) ohne Herzfehler, der an Epilepsia mitior litt und temporärem Stottern. Auch hier liegt es nahe an einen Causalnexus zwischen beiden Krankheitszuständen zu denken.

Prognose.

Wenn auch nicht geläugnet werden soll, dass Epilepsie unter Umständen beilbarist, oder vielmehr heilt, so muss doch nach unseren heutigen Kenntnissen zugestanden werden, dass dies nur in Ausnahmefällen vorkommt. Dagegen sind Remissionen häufiger und im Kindesalter zuweilen so auffallend und anhaltend, dass man an eine Heilung glaubt oder gewiss ebenso häufig nicht einmal die Diagnow auf Epilepsie stellt. Die Prognose hängt natürlich im Wesentlichen von der Ursache ab; können wir diese entfernen und zwar bald, so haben wir die Chance auch die Epilepsie zu heilen. Gelingt die Entfernung der Ursache erst «pät (so dass sich inzwischen die epileptische Veränderung fixirte), so schwindet auch hier die Hoffnung auf Heilung. 10% Heilungsfälle rechnet Reynolds bei Epilopsis idiopathica, 27% bei Epil, symp., 43 % bei symptomatischer Epilepsie (?). Hippocrat es behauptete bekanntlich : »Diejenigen, die vor dem Alter der Mannbarkeit von der fallenden Sucht befallen werden, genesen, diejenigen aber, die nach dem 25ten Lebensjahr von derselben befallen werden, bleiben bis zu ihrem Tode fallstichtig. Dies ist unrichtig. Erbliche Epilepsie galt für unheilbar, depnoch sind von Tissot und Reynolds Heilungen constatirt. Ja Tissot und Esquirol hielten die Prognose für günstig, wenn die Epilepsie zwischen dem 4. und 12. Lebensjahr entstünde, umgekehrt stellen Beau und Maissonneuve die Progrese für die im Kindesalter entstandene Epilepsie ungünstig, desgleicher Romberg. Diese sich entgegenstehenden Ansichten erklären sich wohl daraus, dass man den Begriff Epilepsie sehr verschieden fasste Dies geht z. E. auch aus einer Aeusserung Bierbaum's hervor: >OA ist mir die Heilung gelungen durch rasche Beseitigung der Darmreize, besonders der Würmer. Zuweilen ging die Epilepsie schon wieder nach einem einzigen (?) Anfall abortiv zu Grunde (a. a. O. 1856, p. 414). - Offenbar handelte es sich um eine Reflexeclampsic.

Im Allgemeinen kann man als feststehend annehmen, dass je lünger die Epilepsie dauert, desto mehr die Hoffnung auf Heilung schwindet, desgleichen je aufgeregter die nervösen interparoxysmellen Erscheinungen. Im Kindesalter selbst gilt die Epil, mitior für ungünstiger

als die Epil, gravior. Die Zahl der Anfälle hat keinen Einfluss auf die Prognose, dagegen soll nach Reynolds Russel (p. 320) die Rapidität oder Frequenz derselben ein günstiges Omen sein.

Pathologische Anatomie.

Bei den pathologisch-anatomischen Befunden der Epilepsie können wir uns kurz fassen; die anatomische Forschung hat hier keine Lorbeeren geerntet. Folgeerscheinungen und Secundärstörungen, zufältige Complicationen wurden, namentlich in früherer Zeit, alsbald für constante dem Sitz und dem Wesen der Epilepsie entsprechende Veränderungen angenommen, worüber man in älteren Schriften ein reiches Material findet. Heute weiss man, dass grob anatomische Structurveränderungen jedentalls nicht characteristisch sind für die Epilepsie, dass häufig die Sectionsergebnisse auch heute noch ganz negativ ausfallen, wie schon Delasiauve (1854) unter 30 Fällen 17mal und Forville vor ihm (1831) betonten.

Die hauptsächlichsten Veränderungen, die man fand, bezogen sich naturlich auf das Gebirn und seine Bedeckungen. Bouch ut und Ca-Rauvieilh meinten die Epilepsie von einer chronisahen Entzündung der weissen Hirnsubstanz abhängig machen zu müssen, weil sie öfters diesen Befund hatten. Günz (1755) de fapillis in gland, pit, in ventis machte auf die Veränderungen der gland, pituitaria aufmerksam, chenso Wenzel (1810), der das häufige Vorkommniss von Hypertrophie derselben, Anschwellungen des Infandibulum und Veränderungen der Sella turcica betonte. Uebrigens beobachtete auch neuerdings Shearer (1875) bei einem seit frühester Jugend epileptischen Müdchen, - das zwar im zweiten Jahre zu sprechen anfing, dann aber aphasisch wurde und nach einem Anfall im Coma (16 Jahre alt) starb, nelsen lederartiger derber Consistenz des Gehirns namentlich eine suffallende Vergrösserung und Scherose der Zwiebeldrüse. Anch Sclerose und Atrophie anderer Gehirntheile wurde häufig augegeben, corp. striat., Kleinhirn (Bachweil, Ferrus), der Rinde der Gehirnwindungen (Pinel); neuerdungs beobachtete L. Meyer (Arch. f. Paych.) Ectasien und Sclerose mit fettiger Degeneration in medull, oblongata und Grosshirnrinde, und Otto (Pforzheim 1876) legte ein Hamptgewicht auf die schon von Meynert gefundenen aber nicht für primir erklärten Veränderungen des Aumonshorns, indem er fast bei allen Epileptikern Selerose und Atrophie eines oder beider Ammonshörner gefunden haben will. Auch Neubildungen, Tumoren (hinder). Gummata (?) waren im Gehirn Epileptischer nicht selten, ferner Tuberkel, Krebsgeschwülste, Polypen (Wagner 1792), Bindegewebswucherungen (Rokitansky), Hydrocephalus, Hirnabscesse, Embolie der Hirngefüsse, Gehirnsyphilis (Bruns, Jackson, Gros, Lancéraux, Heubner, Fournier, Zeissl, Moscovits), Verdickungen der Hirnhäute, Ossificationen in demselben (Ledeling), Haematoma interna bei einem 2jührigen Müdeben (Steiner), Verdickungen der Schädelknochen (Greding), Ostcophyten, Ostcosclerose, Enostosen, Verengerungen des foram, carot. (Paul), des foram, magn, bei Spondylitis (Solbrig 1867), Neubildungen und Entzündungen des Rückenmarks und seiner Häute (Esquirol) u. s. w. Kurz die anatomischen Befunde in den Centralorganen Epileptiker sind enorm mannigfach. I'ns interessiren hier gerade speciell noch für das Kindesalter gewisse Asymmetrien des Schädels, die man von jeher in Verbindung mit der Epilepsie brachte. Zunächst machte genauer darauf aufmerksam Behrend, der in der Asymmetrie des Schädels durch frühzeitige Sclerosen entstanden, ein der wichtigsten Momente für das Zustandekommen der Epilepsie erkannte. Zuweilen fand er bei epileptischen Kindern das Hinterhaupt ganz flach. den Schädel bald kegelförmig oder nach einer Richtung hin comprimirt und ungleich. Auch Jacobi (New-York) hat mehrere dahin gehörige Fälle mitgetheilt bei Kindern, bei denen die Epilepsie dann zwischen dem 2. und 4. Jahr zum Ausbruch kam. Ricken beschreibt diese Asymmetrie des Schädels in der Art, dass die rechte Hälfte desselben niedriger stand als die linke, während neuerdings Hoffmann (Vierteljahrsschrift f. Psych.) gerade umgekehrt das Zurückbleiben der linken Seite hervorhob. Auch Müller (Virch. sp. Path. IV. 1) fand bei 43 Epileptikern 39mal den Kopf unsymmetrisch. Wie dem auch sei - es liegt jedenfalls in vielen Füllen schon in den ersten Lebensjahren ein Missverhältniss der Grösse zwischen Schädel und Gehirn vor und der verkleinerte Raum, nicht wie man meist umgekehrt schloss, das hypertrophische Gehirn - kann zur Entstehung der Epilepsie Veranlassung geben, da natürlich das Gehirn in seinem normalen Wachsthum und seiner Entwicklung gehemmt ist. Damit un Zusammenhange steht es denn auch, duss ältere Aerzte die häufig in die Stirmaht eingelegten Nahtknochen (ossicula Wormiana) mit einer gewissen prognostischen Berechtigung vossicula antiepileptica« nannten. indem sie von der Voraussetzung ausgingen, dass derartige Einlagerung den Schüdelrung in natürlicher Erweiterung hielten, eine Beengung des tichtens nicht stattfinden, sondern dieses vielmehr sich frei und normal entwickeln könne und nicht zu epileptischen Zuständen Veranlassung gebe. Jedenfalls ergeht aus den mitgetheilten Vorkommnissen die Mahnung an uns, bei Kindern stets den Kopf genau zu besichtigen

und zu betasten und uns über die Zeit des Fontanellenverschlusses genau zu orientiren.

Wenn wir nun von allen jenen grob anatomischen Veränderungen absehen, die gelegentlich zur Epilepsie (Epilepsia symptomatica) Veranlassung geben können und gegeben haben, ohne dass diese alle in irgend einer directen Beziehung zum Wesen der Epilepsie selbst stehen. und uns fragen, ob wir denn nun irgend welchen mikroskopischen Befund bei Abwesenheit jeder grob anatomischen Veränderung angeben können, der uns über Sitz und Wesen derselben einiges Licht gieht, so müssen wir vor Allem der constanten Veränderungen im Bulbus gedenken, wie sie namentlich von Schröder van der Kolk und Echeverria beobachtet wurden. Ersterer fand (1854) in der oberen Hältte der Medull, oblong, (Gebiet der Wurzelfasern des hypoglossus und vagua) Erweiterungen der dort besonders reichlichen Capillaren mit Verdickung ihrer Wandungen; späterhin wenn die Krankheit lange gedauert, fand er, wie er meint zu Stande gekommen durch die anhaltende Congestion in Folge vermehrten Zuströmens arteriellen Blutes - eine Vermehrung der Intercellularsubstanz zwischen den Nervenbündeln, nut secundarer Verhartung, Fettdegeneration und Erweichung. Ech everria fand neben dieser »intercellulären albuminösen Exsudation« zahlreiche Körnchenzellen und corpuscul, amyl, im Bulbus und Pigmentirung der Ganglienkerne des hypoglossus und vagus (und Cervicalganglien des Sympathicus). Er hält im Gegensatz zu Schröder van der Kolk diese Befunde für primäre und nicht für Folgezustände. Mir scheint als ob man namentlich den zahlreichen Körnchenzellen in den genannten Theilen besondere Bedeutung beilegen könnte, da sie vielleicht als ein Uebrighleiben transitorischer Gebilde aus der fötalen Periode - in Beziehung zur scentralen Veränderung« bei hereditärer Epilepsie zu bringen sind. Fernere Untersuchungen müssen über alle diese Fragen Licht bringen. Vor der Hand können wir uns den Aussprüchen von Kussmaul und Tenner arschliessen, dass eine anatomische umschriebene Veränderung des Gebirns nicht als nüchste Ursache der Epilepsie betrachtet werden dürfe, dass alle Theorieen, welche dieselben aus plötzlichem Blutandrang actwer oder passiver Natur hervorgehen lassen, irrthumlich seien, und dass alle nachweisbaren organischen Veründerungen nur disponirende Momente der Epilepsie darstellen - indem sie allerdings häufig Pre femeren Veränderungen der Hirnsubstanz herbeitfihren können, die der Epilepsie wesentlich zu Grunde liegen (Hasse a. a. O.).

Pathologie und Actiologie.

Auf die traurigen Verirrungen einzugehen, in die man früher verfiel, um Sitz, Wesen und nächste Ursache dieser räthselhaften Neurose zu erklären, lohnt sich in der That kaum der Mühe.

Die Alten glaubten an die Reizung der Nerven durch die schafe Lymphe, die sich dem Blut mittheile (Hippocrates), eine Anschaung, die wir noch im 16. Jahrhundert zum Theil vorfinden. Pietsch deakt an eine Krankheit schlechter Säfte des Unterleibs, Sauvages spricht von einer totalen Vernichtung der Sinne, "da die Seele alle ihre Krafte auf die Bewegung verwendet und deshalb allen andern Verrichtungen entzieht." Vogel und Cullen subsummiren eine wideruntfürhehe ausgeborene) Beschäffenheit des Gehirns Hofmann hält eine krankhaftspannung der harten Himhaut, wodurch die sensibeln Nerven zusammengedrückt würden, für die letzte Ursache. Werlhof denkt an eine almahliche Verstopfung und Verhärtung des plexus chorioideus, und selbst Foville und sogar Todd noch, huldigten ganz der humoralpathelogischen Anschauung und glaubten an die Anhäufung eines fremdartigen giftigen Materiales im Blut. Nebenher gingen die verschiedensten Anschauungen, die man auf dem pathol-anatom. Befunde aufbaute.

Aus dem in der pathologischen Austomie Mitgetheilten haben wir kennen gelernt, dass von einer bestimmten umschriebenen anatomischen Veränderung des Gehirns der epileptische Anfall nicht hergeleitet werden kann. Was den Mechanismus des Anfalls anlangt, so können wir zum Theil auf das in der Eclampsie Gesagte über die Experimente von Cooper, Kussmaul und Tenner, Landois, Hermana, Nasse, Nothnagel u.s. w. verweisen. Aus diesen sowohl, wie aus den weiteren Experimenten von Brown Sequard, Schröder van der Kolk, Kussmaul, Schiff, Westphal u. s. w. geht unzweifelhaft hervor, dass einmal pons und medulla oblongata als eigentlicher Sitz der Epilepsie anzusehen sind, wo Krampf-, Respirations- und vasomotorisches Centrum dicht an einander gelagert sind und dass andrerseits Gehirnanämie (Kussmanl) eine wesentliche Bedingung für das Zustandekommen des epiteptischen Anfalls ist. Magnan (1873) erzielte durch Absynth-Injection in die Venen epileptische Anfülle und fand dabei eine starke Füllung der Retinagefüsse und Gehirnrinde (durch Trepanation beobachtet). Er bringt diese Thatsache im Gegensatz (?) zu der Entstehung des Anfalls durch Anämie, die nie vorauging. Selbst Schröder van der Kolk indessen giebt, trotzdem er den Hauptwerth auf die Hyperämie der Med, oblong, legt, dennoch zu, dass im Anfang des Anfalls eine momentane Anämie vorhanden ist, und meint, dass wenn der Reiz die von der Med, oblong, abgehenden Geflessnerven des Hirns trifft, Contractionen der Gefässe entstehen in Folge

dessen Anamie und Bewusstlosigkeit mit tonischem Krampf (Stad. I.), dann folgt aber eine Erweiterung und Blutüberfüllung, venöse Hyperämie und dadurch sei allein der clon. Krampf bedingt (Stad. II.).

Nothnagel (a. a. O. p. 257) ist jedoch nicht der Meinung, dass die Erregung des vasomoter, Centrum (also die Anamie) stets das Primare beim Anfall sei, und dadurch dann die motorischen Apparate in Bewegung gesetzt würden, sondern meint vielmehr, dass die Erregung des vasomotorischen Centrum und der Centra für die Muskeln coordinirt seien, dass beide in gegenseitiger Unabhängigkeit neben einander hergehen. So glaubt er allem z. E. die Anfälle ohne Convulsionen erklären zu können u. s. w. Brown Sequard hat durch Verletzung verschiedener Theile des Nervensystems bei Thieren Epilepsie erzeugt, durch Verletzung der medull, oblongat,, durch Durchschneidung einer Sertenhälfte des Rückenmarks oder der hintern Markstränge mit den hintern grauen Hörnern des Lumbaltheils, und nachherigen Reizung der gles beertigen Backen-gefühlenerven. Ferner nach Durchschneidung des Ischiadicusstammes Die epileptischen Anfalle treten erst 11 71 Tage nach der Verletzung ein, und zwar spontan oder bei Reizung der "epileptogenen Zone," Hichst interessant ist es, dass die Jungen soleber epileptisch gemachter Meerschweinehen spontan ebenfalls epileptische Aufalls bekommen (vrgl. auch Obersteiner, Estr. med. Jahrb. 1875. H. 2. der die erbli he Uebertragung experimentell bestätigt). Später zeigte dann Br. S., dass man den durch Reizung der epileptogenen Zone hervorgebrachten Anfall wieder unterdrücken kann, wenn man einen intensiven Kohlensiurestrom in die hintere Mundgegend leitete. neuer Reizung konnte er denn überhaupt keinen Anfail mehr erzeugen. B. S. fasst dieses als eine Hemmungswirkung auf. Neuerdings hat die epileptogene Zone B. S's, erholite practische Bedeutung dadurch erlangt, dass Rochefontuine durch Kitzeln am Ohrläppehen bei einem Epileptiker Anfalle auslösen konnte. Schiff und Wostphal stellten ähnliche Versuche an und bestätigten die Ergebnisse Brown Sequard's, West that konnte fernethin durch Schläge auf den Hinterkopf bei Kanin hen ebenfalls den epileptischen Zustand erzeugen, indem nach einigen Wochen spontan oder durch Reisung der epileptogenen Zone die Anfalle bervortraten. Auch von der Hirnrinde aus (dem psychomotorischen Rindenbezirk) gelang es Hitzig, bei Hunden epileptische Krämpfe auszuläsen, zowohl bei Exstirution, als bei starker elektrischer Reizung. Dies ist mar bei jugendlichen Hunden niemals möglich gewesen (cfr. a. a. U.; Auch von Nothnagel sind durch einfache Nadelverletzungen an der Rinde epileptische Anfälle hervorgebracht, und Eulenburg und Landors hatten 1 m chemischer Reizung der mot. Centren denselben Effect. Dennoch bringen diese Forscher die Ergebinsse in keine Beziehung zum Sitz der Epilepsie in der Rinde, ein Fehler, in den Ferrier verbel.

Auch Dickson sieht in der Epilepsie nichts als eine Angineurose der Gehirnrunde und behauptet je nachdem der arterielle Krumpf sensible oder motorische Bezirke ergriffen hätte, sähen wir Bewusstlosig-

keit allein, oder diese mit Krampf in die Erscheinung treten. Dickson konnte durch Druck auf die Fontanelle bei einem epileptischen Kinde jedesmal einen Anfall auslösen »weil die Contraction der Gehausterien vor einer Erweiterung der arteriellen Bahnen in der Med. obl. durch Ausweichen des Blutes dorthin gefolgt sei.« Diese Veränderungen in der Med. obl. seien also secundär und nicht primär *).

Wenn es nun nicht anatomische Veränderungen sind in pons und Med. obl., die den Anfall einleiten, so bleibt uns nichts übrig als an af unet ionelles Störungen zu glauben, ohne dass wir aber im Stande sind, uns über die Art derselben Rechenschaft zu geben. Wir verweisen noch einmal auf die oben angegebenen mikroskopischen Veränderungen hin in pons und Med, obl., die wohl meist auch secundärer Natur sind Wenigstens glaubt Schröder van der Kolk an eine nicht mit Desorganisation verbundene erhöhte Empfindlichkeit und Reizbarkeit der Med. obl., die sich ja, nachdem sie sich cumulirt, ab und zu en tlade. Gelingt es diese Reizbarkeit zu entfernen, so ist die Epilepsie geheilt. Bei längerem Bestehen aber komme es zu einer organischen Gefässerweiterung (albuminöse Exsudation) mit ihren Folgen - dann sei die Epilepsie unheilbar. Ganz ähnlich zu der Frage stellen sich Brown-Sequard, Reynolds, Kussmaul, Echeverriau, A. Woher aber die verhöhte Irrita bilitäte kommt, das ist bis heute noch in dichtes Dunkel gehüllt. Wenn man calculirt, dass die Epilepsie überwiegend eine Krankheit des späteren Kindesalters ist (6.- 15. Jahr) und die grossen Entwicklungsvorgänge in dieser Zeit (2. Dentition, Gehirnentwicklungs-Abschluss, Pubertät) ohne weiteres anschuldigt. cinc solche erhöhte Irretabilität herbeizuführen - wie sie im ersten Lebensjahr allerdings vorhanden (cfr. Folampsie), so ist dies vor der Hand noch zu beweisen. Sehr viel wahrscheinlicher ist es, dass hereditäre Momente - vielleicht immer - die epileptische Veränderung bedingen, und dass die genannten Momente, wie viele andere, nur Gelegenheit sursache für einen epileptischen Anfall geben.

Damit kämen wir zur Besprechung dieser einzelnen Ursachen der Epilepsie:

^{*)} Neuerdings haben übergens Franck und Pitres (le progres med 1878. I) interessante experimentelle Untersuchungen über die corticale Epilepsie angestellt. Nach Exstripation eines Bindencentrams erhalten sie von den les nachbarten errhealer Centren aus heftige parfielle (pileptische Anfalle die dem Austalheentrum entsprechende Extremitat blieb verschant. Wie dem aus sei, wir missen zuletzt stets an die ans unbekannte erpflejtische Veranderungs appellinen, dem die Rindenläsion als solche veranlasst meht die Epilepsie sondern die durch die Latsion herbeigetanrten Folgenrscheinungen.

a) Prädisponirende Ursachen (causae internae).

Die Erblichkeit wird von allen Autoren in erster Linie betont, frelich mit sehr differenten Zahlenangaben. De las ian ve z. E. gibt 9 's an, West 11's, ebenso Steveking, Revnolds Russel 31 "s, Domme 44"s. Boerhave (pract. med. V. p. 30) sah alle Kinder eies epileptischen Vaters epileptisch zu Grunde gehen, dito Stahl, Baumes u. A. West erzählt von 14 epileptischen Müttern mit 58 Madern, darunter waren 37 an Krämpfen gestorben, 21 lebten und and waren bereits 7 epileptisch. Esquirol glaubte an die Erblichbet meist durch den Vater, umgekehrt Reynolds Russel. Unter leFalen, wo Demme die Erblichkeit nachweisen konnte, war in 14 Ellen eines der Eltern (8 Mal die Mutter, 6 Mal der Vater), 5 Mal die basseltern epileptisch. Das Ueberspringen einer Generation ist nicht seten. Echeverria fand unter 300 Fällen 80 Mal hereditäre Verbetwee nachweisbar: freilich rechnet er hierzu - und zwar mit beht nicht nur die Fälle, wo etwa die Epilepsie allein sieh in Getermonen wiederholte, sondern wo in aufsteigender Linie anderweitige Jenneen oder Geisteskrankheiten vorgekommen waren (heterotype Vererlang), was nach Moreau ganz besonders hänfig der Fall sein od Somit würde nur die Krankheitsanlage vererbt, ob Epilepsie oder ar andere Nervenaffection entsteht slehrt das Endes, und hängt ceers paribus von den Verhältnissen ab, in denen das Kind lebt und von wa rufallig auftretenden Gelegenheitsursachen. Hat doch z. E. Thornnon Dickson bei einem 12 jährigen Knaben - wo nachweisbar roiche Disposition vorhanden war, den ersten Anfall benn Vacciniren attreten sehen.

Das Alter, in welchem die Epilepsie zum Ausbruch kommt, wird imbeh übereinstimmend angegeben. Die Mehrzahl der Autoren betrieben, dass die Epilepsie im Knabenalter (7.—15. Jahre) um ingsten beginne. Löschner beobachtete im Prager Kinderspital 10 Jahren durchschnittlich 242 Falle, auf 7000 Kinder unter 14 Jahr ugsfähr 24 Fälle. Sieveking sah in 69% den ersten Anfall bis zwanzigsten Lebensjahr hervorbrechen. Wo hereditäre Verhältsies vorliegen, scheint dagegen die erste Attaque in der überwiegenden kenzahl vor dem 14. Lebensjahr aufzutreten. Augeboren, d. h. von Gelaurt epileptisch zählten Bouch et und Cazauvieilh unter 66 men 9.

Beifolgende Tabellen geben uns genügenden Aufschluss über die Adersverhaltnisse beim Ausbruch der Epilepsie; die erste Tabelle Mannt von Bouchet und Cazauvieilh, die zweite von Beau, die

dritte von Hasse, die vierte ist nach einer Tabelle von Reynold (a. a. O. p. 127) für unsere Zwecke von mir zusammengestellt.

Alter zur Zeit des Ausbruchs	Zahl der Befallenen.
Angeboren.	9
1—5 J.	9
10-15	11
	11
15 20	10
20—25	5
25—30	4
.30-35	1
3540	2
40—45	1
45—50	1
5055	1
55—60	1

Nach Bouchet und Cazauvieilh unter 66

II,

Alter zur Zeit des Ausbruchs.	Zahl der Fälle,			
Angeboren.	17			
16	22			
6-12	43			
12—16	49			
16-20	17			
20-30	29			
30-40	12			
4050	15			
50-60	5			
61	1			
Nach Ross unter 210				

Nach Beau unter 210

Alter zur Zeit des Ausbruchs.	Zahl der Befallenen.
Angeloren.	87
-1 J.	25 281
2 10 10-20	364
20-30	DI
30-40	59
4050	51
50 -60	13
60 70	4

Nach Hasse unter 995

ĮV.						
Alte	r zur Zeit des Ausbruchs.	männlich.	weibhch.	Summa.		
	Unter 5 Jahren	2,	6,	8		
6-10		5 01	5 00	10		
Pubertšt 13— 16—	11- 12	3 21	1 20	4 41		
	13-15	, 11)	81	19		
	16-17	3 110	4 111	7121		
	1820	7 } 10	7;	14		
	21 70	11	3	14		

Wir ersehen aus diesen Tabellen, dass die überwiegende Mehrzahl der Falle auf das Zeitalter vor der Pubertät fällt, bei Beau sind es unter 210 im Ganzen 191. Bei Hasse unter 995 bis zum 20. Lebensjahr 757, bei Reynolds Russel unter 76 bis zur Pubertät 41, bis aum 20. 62. Bei Bouch et und Cazauvieilh unter 66 bis zur Pubertät 40. Wir haben also volle Berechtigung, die Epilepsie als eine Krankh eit des späteren Kindesalter zu bezeichnen, wenn wir uns auch über die Gründe des frühzeitigen Auftretens, wie oben angedeutet, keineswegs im klaren sind. Mir scheint als ob hereditäre Momente — ob nachweisbar oder nicht — hierbei eine Hauptrolle spielen, dem es wird im Allgemeinen wenigstens zugestanden, dass wohereditäre Verhältnisse vorliegen, die Epilepsie auch frühzeitig zum Ausbruch kommt (Romberg).

Geschlechtsunterschiede scheinen keine grosse Rolle zu spielen. Herpin behauptete im Allgemeinen, dass mehr Frauen als Manner von der Epilepsie befallen würden (6:5), während Celsus behauptete, id genus saepuis viros quam feminas occupat. Für das Kindesalter giebt Sieveking an, dass in den ersten 10 Lebensjahren mehr Mädchen, in den zweiten dagegen mehr Knaben befallen werden, eine Ansicht, der sich Reynolds, wie wir aus der Tabelle ersehen, ebenfalls anschliesst.

Constitutionelle, dyscrasische Zustände.

Man hatte behauptet, dass eine bestimmte Constitutionsanomalie die Epilepsie bedinge, da ja dieselbe als das Resultat einer bestimmten Dyscrasie anzuschen sei. Tissot, Portal, Maissonneuve, West, Rombergu, s. w. haben zur Genüge die Unrichtigkeit dieser Auschauung dargethan. Es hatte sich die angegebene falsche Meinung eingebürgert namentlich durch Moreau und Radeliffe; Vogelhatte die Tuberculose angeschuldigt, Hasse, Echeverria die Rhachitis »vorzüglich der Eltern« und die allgemeine »Chachexies

wurde neuerdings von Austic wieder hervorgezogen. Wir sind der Meinung, dass wenn Scrophulose, Rhachitis und wie mich dünkt häufiger noch hereditäre Syphilis als Ursache der Epilepsie herangezogen werden, es sich stets um eine »s ymptomatische Epilepsie« handet durch scrophulöse oder syphilitische Neubildung und Afterprodukte im Gehirn und seinen Häuten u. s. w. — also um ein organisches Gehirnleiden.

So beschrieb kürzlich Althaus (Med. Times 1874 p. 398) einen Fall von Epilepsie in Folge hereditärer Syphilis bei einem 9 jahrigen Knaben, der endlich nach langer vergeblicher Behandlung durch Jodkalium in grossen Dosen völlig geheilt wurde. Schuster (Ueber syphilitische Epilepsie. Arch. für Syphil. und Dormatol. 1876 p. 350) richtet namentlich auf die Syphilis der Hirarinde und Meningen seine Aufmerksamkeit und möchte auch hier gerade in die hereditäre Syphilis erinnern, die gewiss zuweilen zur syphilitischen Epilepsie Veranlassung giebt; "betreffs der Centralorgane sind auch bes Neugeborenen durch die Section sowohl diffuse syphilitische Processe als gummöse Bildungen constatirt" (cfr. Virchow, Onkologie, Schott. Lanceraux, Traite de la Syphilis 1873 p. 439, Broodbeat etc.)

Es unterliegt mir nach eigenen Erfahrungen gar keinem Zweitel, dass die Epilepsia ex Syphil, heredit, viel hanfiger ist, algemeinhm angenommen wird, wenigstens spricht dafür die Heilung gewisser atypischer epileptiformer Kritimpfe nach antisyph, Behandlung. Schon P. Frank übrigens erkannte "eine Luftseuchenfallsucht" an, und namentlah französische Autoren haben einschlägige Beobachtungen publunt. Kürzlich baben Heubner, Reder und Berger mehrere Falle blevon mitgetheilt, und ich selbst habe einen eclatauten Fall von syphilitischer Epilepsie bei einem 6 Monat alten Kinde (Privatpraxis des Dr. Frankel) gesehen. Die Anfalle begannen mit heftigem Laryngospasmus - dessentwegen ich zugezogen wurde - und gingen in alg. epil. Antall über. Auf Grund einiger Pigmentflecke an den Lippen. emer zweifelles spec. Rachemaffection und eines erheblichen Milatumors (der der Chininbehandlung widerstand), stellte ich die Dagnose auf, Epilepsia ex Syph. hereditaria. Die antisyph. Behandlung führte in kurzer Zeit zum Ziel Lebrigens stellte sich heraus, dass die Mutter bereits 2 syphilitische Kinder (ein faultodtes) zur Welt gebracht hatte. Dass es sich in solchen Fällen um corticale Epilepsie handelt, ist meistens für eine Anzahl von Beispielen ausser allem Zweifel, und zwar scheint die Epilepsie als solche häufig die einzige momentant Manifestation der Syphilis zu sein.

Geographische Einflüsse.

Die Epilepsie kommt an allen Orten und in allen Klimen vor, den noch scheint der Norden bevorzugt, in einzelnen Gegenden ist die Epilepsie so häufig, Schweden (Linné), dass man von einer endemischen Epilepsie sprechen kann.

b) occasionelle Ursachen (causae externae).

Psychische Eindrücke (Gemüthsbewegungen, > Epilepsia vasomotoria). Ihnen wurde von jeher ein grosser Einfluss auf die Entstehung der Epilepsie zugeschrieben. Es ist wahrscheinlich, dass sie - wie auch die folgenden Ursachen, nur Gelegenheitsmomente für den ersten epileptischen Antall geben, dass aber die centrale Veränderung schon vorher bestanden. Augst, Furcht, Entsetzen, Schrecken, Elend, Kummer, plotzliche Frende sollen haung Veränlassung zu Antallen gegeben haben. Unter 444 von Moreau gesammelten Füllen, wird 314 Mal Schreck als Ursache angegeben. Zahlreiche Beispiele geräde das Kindesalter betreitend finden sich bei v. Swieten, Boerhave, Fischer, Greding, Zimmermann, Henke, Romberg, Westn.s. w.

West erzählt von einem löglinigen Madchen, das erschreckt, weil der Viter im Streit ihr Mutter prügelte, auf do Strasse int, dort einen Anfill bekam der nun tolich wiederkehrte. L. Meyer beolochtete in der Charte (1856 ein Späriges Midchen, das von ihrem Bruder, der sich durch Ucterzoben eines weisen Hendes das Ansehen eines Gespenstes geben wid te, im Dunkeln so erwärickt wurde, dass sie sofort einen epitetischen Anfall tekan, der sich (egelmassig wiederholte. Das ton sehe Stadium kennzen insete sich hier darch den hochgrädigsten Opisthetonus. De Halm sich ein Kind durch einen Hund, von dem es ausgetillen wurde, erneftigen Donnerschlag bei einem Gewitter.

Hierher gehören auch die Fälle, wo Kinder durch den Aublick eines epileptischen Aufalis selbst epileptisch wurden, was zum Theil zu der Anschauung Veranlassung gab, dass die Epilepsie austecken der (Baglio, Weytt [pract. Schriften], Tissot, Zimmermann [Ertahrung B. I. p. 95. B. H. p. 444]. Burvhhave [Art. soc. med. Havniensis T. I. p. 218], Reil [Fieberlehre B. N. p. 967], Ledel, Malebranche, Boerhave, West, Romberg u. A.

[&]quot;I ber Begriff der Ejdlepsia vasomotoria ging speciell aus der Lehre der Angina jesteres vasomotoria hetver Londens und Nothmagel, die sich beim Weiterschnitch des arteriellen Getockrampfes auf das Geretrale Gehossgotiet zu einem allenneinen ejelejtischen Antall steizern konn zumal die Angina pecteris meist neriöse aufgenigte Personen bebrifft (Landors). Da wir anne men deren, dass bei er ben Personen bebrifft (Landors). Da wir anne men deren, dass bei er ben Personen dieh man heftigen javehischen Ender ich die Neigeng des reflecterisch erzeigheiten vasomotorischen Gentrans in der Medika otlengata ungleich starker sein kann als die des Tarden gewinnischen epicipte ann Antali sonet in gleichem Masse erregten Kranpferntung for den wil herlich arbeiteiten Messen abjurtat so ist sawohl vom physiologischen sich einem Standjungt aus der Begriff einer Ejglep au vasomotorischen hin keiner der der der Balle bilden aus kinnischen herscheinungs icher derallich auf einig Mehrbetreilt, bei denen an klinnischen berscheinungs icher derallich auf einig Mehrbetreilt, bei denen an klinnischen berscheinungs icher derallich auf einig Mehrbetreilt, bei denen an klinnischen Bescheinungs icher derallich auf einig Mehrbetreilt, bei denen an klinnischen Bescheinungs icher derallich auf einig Mehrbetreilt, bei denen an klinnischen berscheinungs icher derallich auf einig

West kannte einen 13jährigen Knaben, der den ersten Anfall bekam, 5 Jahr alt, und zwar vor Entsetzen, als er seinen Bruder in Krampfe verfallen sah. Er litt dauernd an Epilepsie, die endlich zum Blödsum führte. Aehnliche Beispiele bei Kindern finde ich bei Doussen, Doubreuil, Hofmann u. A.

Gerade solche Fälle scheinen mir ziemlich beweisend für die oben aufgestellte Behauptung, dass die »centrale epileptische Veränderungs bereits da war, der Sich reick nur die Gelegenheitsursache für den Anfall abgab. Uebrigens dürfen wir nicht verkennen, dass in solchen Fällen auch der Nichahmungstrich und Simulation häufig mit im Spiele sind.

Als Beispiele gelten hierfür die Fälle von Boerhave aus dem Armenhause zu Harlem und von Fritze (Hufeland Journ B. XII p. 110) aus der Berl. Charite, aus der Essenacher Schule, aus der Freischule zu Bielefeld (1838), in weleiger Knaben und Madchen gemeinschaftlich am Unterricht thedinahmen und die Epilepsie von einem Madchen mit Epil heredit, auf 22 Madchen übertragen warde. Das Gleiche ersignete sich in der Schule zu Rietberg (Meyer), in der Strafanstalt zu Sonnenburg (Zimmermann). Zimmermann hess, da die psychische Mitteilung unverkennbar war, grosse Ruthen zusammenlunden und in die weiblichen Arbeitssade auf hingen, mit der Erkläung, dies jede Gefangene, die wieder in Krumfe verfallen sollte, mit desen Ruthen gepeitscht werden würde. Die Ruthen bewirkten Wunder, denn bei keiner einzigen stellten sich wieder Krumpfe ein (Med. Zeitg. v. Verein f. Heilk im Preussen 1838). No. 8, p. 43).

Mechanische Verletzungen des Koptes. Hier liegt der Grund in der durch die Verletzung herbeigeführten mechanischen eerebraten Läsion (verge pathol. Amatom, p. 15 das über Asymmetrie des Schädels und trühzeitige Synostose der Nähte Gesagte). Zahlreiche Fälle eurstren in der Literatur (Boerhave, Schaucher, Schenk, Paul, Hasse, Nothnagel).

Boethave ide norb, nersor, p. 118. Em 12jahriger Knabe fiel auf den Kopf und echtt daturch eine Lupressem der Honsenale, nach 6 Jahren wurde er spieptisch. Heilung durch frejanation. Paul: En 3jahriges Kind, den ein Ziegelstein auf den Kopf gefällen war, wurde hemplegisch, spater epileptisch.

Auch mechanische Verietzung des Schädels ohne palpable Hirnläsion (commotis cerebri) kann ein ätiologisches Moment für die Epilepsie abgeben, wie der folgende Fall von Nothnagel beweist.

Northungel. Sphriges Kind, Sturz auf den Kopf, Besumungslosigkeit. Von die regelmussig epileptische Anfalle die stets mit einer Drehung des Kopfes nach links begannen.

Aehnliche Fülle sind von Leyden, Neftel beschrieben, ganz kürzlich auch in einer bei Berger angefertigten Dissertation von Steuer.

Der eine Fall betrifft einen 11j brigen knaben der nach einem Sturz on der Treppe auf die linko Seite des Schädels epileptisch wurde. Allein die Depression des Scheitelbeines beweist eine sehwere Lässon, die sich naturgemäss auf das Gehirn erstreckt. Der zweite Fall bezieht sich auf einen 17jähr, Jünzling, der einen Faustschlag auf das Scheitelbein erhielt, er jasst eher hierber.

Es würde das Zustandekommen der Epilepsie in diesen Fällen analog den Westphal'schen Klopfversuchen zu deuten sein.

Den experimentellen Untersuchungen Hitzigs etc. (cfr. p. 57) entsprecheud, steht es auch fest, dass von der Gehirarinde aus, d. h. durch eine Verletzung der Gehirarinde Epilepsie entstehen kann (Epitepsia corticalis), diess lehren auch die klimischen Beobachtungen von Odier, Serres, Jackson n. A., und zwar entsteht die Epilepsie dann auch entweder durch directe Erregung und Reizung oder durch eine loco gesetzte permanente Läsion. Namentlich letzteres scheint mir ungteich häufiger zu sein als bisher angenommen, und namentlich bei man ben im frühzeitigen Kindesalter entstehenden Epilepsien mag die Cortical-Läsion eine hervorragende Rolle spielen. Klimisch wird der Anfall leicht zu erkennen sein durch das mehr Circumscripte und Unilaterale seines Beginnes, erst allmählich breitet sich derselbe auch auf die gesammte körpermuskulatur aus.

Verletzungen der peripheren Nerven (Reflexepitepsie). Nothnagel u. A. glauben, dass nach einer peripheren Nervenverletzung durch die anhaltende (centripetale) Erregung von derstben aus endlich die epileptische centrale Veränderung zu Stande käne und daher also an und für sich durch die Nervenverletzung selbst Epilepsie erzeugt werden konne. Allein es sprechen zwar die Brown-Séquard schen und Westphal schen Versuche hierfür jedenfalls könnte dann doch nur der erste Anfall ein reflectorischer genannt werden u. s. w. Beobachtungen dieser Art liegen namentlich

genannt werden u. s. w. Beobachtungen dieser Art liegen namentlich für Erwachsene zahlreich vor, gleichviel ob es sich um Nervenverletzungen, Druck auf die Nerven durch Geschwülste (Neurome. Short (1710), De Haen, Hennig (1795), Cohn (1868) u. s. w. mehr handelt. Schon Majon und Covercelli (1804. Genova) theilen uns eine todtlich verlautende Epilepsie mit, wo sich ein Concrement (?) an der Ramification des Ischiadicus fand. Desgleichen finden wir bei Trischler (Thubingen 1787) vom Cruralis erwähnt. Neuerdings haben sich die Beispiele sehr gemehrt (Portal, Pfüger, Romberg, Schnee, Billroth, Schäffer etc.).

Klaatsch (Wien, med, Wochenschrift 1857, No. 1, 2,) beschreibt 2 hierher gehörige Fälle von Reflexepilepsie bei einem Sjährigen und 11 jahrigen Knaben. Beim ersten Knaben ging eine motorische Aura vorher, der Krampf begann im rechten Facialis, Kopf ward nach richts gezogen. Bewusstlosogient, allgem, elemische Convulsionen. Regelmässige Wiederholung. Auf dem Scheitelbem Lemerkt man eine 3. 4 Lamen breite fiber dem Knochen verschiebbare Naroe, gegen Druck schmerzhaft. Veranlassing: Fall. Mit der Heilung Ausbruch der Epilepsie. Narbe wijst kreuzweise durchschmitten. Fontanelle Antalle verschlunmein sich, Endit in liess man die Wunde zuhellen und damit trat spontane Heilung ein. Krautsch betrachtet die Narbe als einen sensibeln Reiz (Quintusfasein), der reflectorisch den Krampf auslöste, die Fontanelle vermehrte den Reiz, daher Steigerung der Erscheinungen; bei der zweiten Heilung der Wunde wurde die Narbe eine andere, die Nerven wurden frei, damit hörte der Reiz auf, und es trat kein Anfall mehr auf.

Im zweiten Fall handelt es sich obenfalls um "Reilexepilepsie" von den sensibelt Fasern des Lingualts aus Der Knabe hatte im Winter die Zunge au einen Brunnen-chwengel gehalten und dann besgerissen, weber er die Zungenschleinhaut einbüsste. Die Anfalle bestanden seitdem Jahre hindurch. Die Heilung geschah durch Aetzung der Zunge mit Höllenstein.

Dieffenuach (Chir. I. p. S51) erzahlt von einem Madehen, das nach einem Fall mit der Hand in eine Flasche epiceptisch wurde. Die Flaschensphitter hatten einen Neiven verletzt, der in der Narbe selenisat und verdickt war. Henung duich Excision der Narbe.

Gerhardt beobachtete eine Epilepsie bei einem Kinde mit Struma congenita, die zur heftigen Dysphoe Verantessung gab und Oedem und Hyperämis des Ochirus zur Folge hatte. Einen geheulten Fall von Reflex-Epilepsie nach operativer Abheilung einer linksseitigen Struma cystica erwähnt Demme in seinen Jahresberichten.

Reize des Urogenitalsystems und der Darmschleimhaut galten in früherer Zeit als die bäufigsten Ursachen der Retlexeptlepsie. Wir können auf die Art derselben im Wesentlichen auf das in der Eclampsie Gesagte verweisen. Wenn Steiner bekauptet, dass diese Art der Epilepsie z. E. von Helminthen aus zu den allergrössten Seltenheiten im Kindesalter gehören wird, so können wir ihm nicht vollständig beipflichten. Denn es liegen glaubwürdige Fälle vor, gegen deren Richtigkeit wir uns nicht verschliessen können (Gauttin de Claubry, Hanno, Mondière, Descamp).

Prost: Kind von 11 Jahren, stupide, epileptisch, Heilung nach Abtreibung von Spulwürmern.

Esquirol: Epil, mitior mit acuter Manie bei Eingeweidewürmern. Michel: Idiousches epileptisches Mädchen, 10 Jahr. Heilung durch Abtieibung von Spulwürmern.

Natürlich soll ferner die zweite Dentition einen grossen Emfluss ausüben, indessen giebt Reynolds Russel ausdrücklich an, dass ihm nur zwei Fälle vorgekommen seien und davon sei der eine sogar zweifelhaft. Das Gleiche gilt von ehromscher Indigestion, wie sie na-

mentlich bei rhachitischen und scrophulösen Kindern beobachtet wird.

Häufiger geben Blasensteine und Nierensteine Veranlassung. Auch von den Genitalien aus kommen leicht heftige Insulte zu Stande, wiewohl die Bedeutung z. B. der Masturbation bei wejtem überschätzt wurde. Nothnagel glaubt nur einen Fall auf diese Ursache zurückführen zu können. Auch Herp in und Reynolds Russel drücken sich sehr vorsichtig aus. Dennoch warden namentlich in Seminaren und Schulen derartige Fälle constatirt. Ramskill (1863) liess in seinem Hospital den Onanisten eigens angefertigte Fausthandschuhe Nachts anziehen und behauptet, dass in der That die epileptischen Anfälle sich gemässigt und endlich ganz nachgelassen hätten. Auch Braker-Brown, Brown-Sequard, Holmer, Copland haben derartige Beobachtungen gemacht und schlugen sogar zum Theil vor, epileptischen onanirenden Mädchen die Uitoris abzutragen. Jedenfalls ist der Genitalapparat beim weiblichen Geschlecht häufig der Ausgangspunkt der Reflexopilepsie, wie namentlich die auch kürzlich von Berger mitgetheilten Fälle eclatant beweisen.

Wir können hiermit füglich das Capitel der Ursachen abschlieseen und müssen für Diejenigen, die eine vollständig erschöpfende Schilderung aller accidentellen Ursachen auch für das spätere Lebensalter beanspruchen, auf die einschlägigen Specialschriften verweisen. Z. E. J. Frank. Douss in Doubreuil, Fleisch wird den Interessenten eine reiche Ausbeute gewähren.

Diagnose.

Zunächst wollen wir hier bei der Unterscheidung der wahren von der simuliten Epilepsie verweilen. Es scheint, als ob früher die Simulation häufiger war als heute – wenigstens sind wir gewiss meht bessere Beobachter als die früheren Aerzte, und es liegen nur spärliche Beobachtungen aus der Neuzeit über simulite Epilepsie vor. Namentlich Sydenham, Roger und Blache u. A. hatten auf die Routine und Beharrlichkeit aufmerksam gemacht, die Kinder in der Simulation der Epilepsie besässen. Es sind derartige Fälle, wie sie namentlich in Seminaren, Hospitälern und Schulen vorgekommen, ebenso abscheulich als bewunderungswürdig, denn es gelang nur zuweilen und durch die genaueste und sorgsamste Beobachtung den Simulanten zu entlacven. Man hat sich bemüht einige Anhaltspunkte hierfür zu ge-

^{*} Exquirol glaubte tekanntlich, dass selbst der gescheiteste Arzt nicht im Stands ein den Anfall zu sim diem, order dass man es vofert erkenden keine Pennisch passite E. folgsabe thewhichte. Als er eben noch vor der Visite der Krankell isse nut Prousse au und Calmeil, seinen Schob u, in seinem Zimmer plaaderte, sturzte Calmeil plotzlich auf den Boden nieder

winnen - natürlich können sich dieselben nur auf den Anfall selbst beziehen. Das Niederstürzen ohne Ortswahl ist nicht zu verwerthen. da es auch wahre Epileptiker giebt, die noch so viel Zeit haben, sich vor einem rücksichtslosen Fall gegen die Verletzungen zu schützen, immerhin ist es verdächtig, wenn der Kranke sich vor dem Fall mit den Händen schützt und keine Verletzungen davonträgt u. s. w. Viel wichtiger ist das tod ten blasse Gesicht im Anfang des Anfalls, das kein Simulant zu imitiren im Stande ist und auf das Trousseau namentlich aufmerksam macht, der übrigens erwähnt, dass in den Fällen, wo die eine Seite vom Krampf stärker ergriffen ist, durch die Contractionen des Sternocleidomastoideus z. E. das Gesicht nach der entgegengesetzten Seite hingedreht ist, während der Simulant dasselbe nach der Seite dreht, wo die stärkern Convulsionen statthaben. Als ein weiteres Merkmal die wahre Epilepsie von der simulirten zu unterscheiden, galt das Verhalten des Daumens, wenn derselbe aufgebrochen wurde; im ersten nämlich blieb er offen, während der Simulant den Daumen wieder schloss. Reynolds Russel lässt indessen diese Probe nicht gelten, glaubt aber andrerseits, dass aus der Art, wie etwa der Simulant den Daumen wieder einschlägt, gewisse Anhaltspunkte gewonnen werden können. Endlich wissen wir, dass im epileptischen Anfall Bewusstsein und Empfindung vollständig erloschen sind, so dass selbst heftige Reize nicht empfunden werden und wenngleich auch Simulanten gegen ziemlich bedeutende Schmerzen gewappnet sind, so würde doch die Widerstandsfähigkeit und Willenskraft namentlich bei Kindern nicht ausreichen, um sich bei Reizung sowohl der Augen- als Nasenschleimhaut nicht zu verrathen. Ein sehr wichtiger Anhaltspunkt ist das Verhalten der Pupillen. De Haen machte darauf aufmerksam, dass dieselben starr und dilatirt, jedenfalls gegen grellen Lichteindruck unempfindlich sind, nicht reagiren -, allem auch dies stimmt nicht für alle Fälle und kann dasselbe nicht als Kriterium gelten. El enso wichtig ist das Verhalten des Urins, der bei Epileptikern (cfr. Sympt.) stets Eiweiss nach dem Anfall enthalten soll, was natürlich beim Simulanten nicht der Fall ist.

Die Diagnose zwischen der Epitepste und Ectampsie ist, was den Anfall selbst angeht, nicht zu stellen, namentlich nicht bei klemen Kindern, wo man einmal nicht über Bewisstlosigkeit Aufschluss erhalten kann — die übrigens bei eclamptischem Aufall ebenso vorhanden sein kann, als bei epiteptischem — andrerseits hier den ekonischen

mit allen Erscheinungen eines epileptischen Anfachs. Exquirol war höchst iberrascht, untersichte ihn geran, and sagte oder arme Jungs ist epileptische. Kaum hatte er diese Werte gesproden, als Calmeil notspring, die Hand seines Lebrers ergriff und ihn fragte, ober noch glaube, dass man die Epilepsie micht simuliren konne f

Krämpfen meist ein kurzer tonischer Krampf vorausgeht. Alle die Unterschiede, die man anführte, haben zum Theil Geltung, wenn man einen leichten einfachen reflectorisch erregten gelamptischen Anfall vergleicht mit einem beftigen inveterirten epileptischen grossen Insult. Die Aura*), der Schrei, das Einschlagen des Daumens, der Schaum vor dem Munde u. s. w. mehr, sie kommen alle auch beim eclamptischen Anfall zur Beobachtung. Symptomatologisch lässt sich demnach der eclamptische Aufall vom epileptischen nicht differenziren. Cullon, Pinel, Baumes u. A., Tissot (?), Schnee glaubten sich dadurch berechtigt, beide Krankheitszustände für identisch zu halten, während Ozanam, Guersant, Blache, Vallee an der Trennung festhielten und Trousseau sehr zutreffend äusserte: »Die Verschiedenheit zwischen beiden (Anfällen) ist so gross, wie die zwischen einer Entzündung der grossen Zebe in Folge eines Schuttes oder in Folge von Gicht, Cebrigens glaubt Trousseau, dass der epileptische Anfall stets von kürzerer Dauer sei als der eclamptische und dies trifft in der That für das Kindesalter zu. Da aber der eclamptische Antall nur ein Symptom irgend einer anderen krankheit ist, so wird in vielen Fällen aus den die Grundkrankheit charakterisirenden Begleiterschemungen (Fieber, Digestionsstörung etc.) der eclamptische Anfalt vom epiteptischen zu unterscheiden sein (vergt, Eclampsie). Auch der eclamptische Anfall kann sich wiederholen, sobald nämlich die erregen de Ursiche wiederkehrt, aber es bleibt der Anfall - sellist immer etwas acutes symptomatisches; in der Zwischenzeit besteht vollständige Gesundheit, während der epileptische Anfall per se Theilerscheinung einer chronischen Krankheit ist, die auch intervalläre Erscheinungen macht. So wird denn endlich der Verlauf der Krankheit entscheiden. Wenn aber der ursprüngliche sympathische eclamptische Anfall sich immer und immer wiederholt, so kann sich daraus allerdings eine Krankheit per se entwickeln, doch darf man dann nicht mehr von chronischer idiopathischer Eclamp s i e sprechen, sondern dann handelt es sich um Epilepsie"). -- Gerade solche Falle and meht selten in der ersten Kindheit. Einmal ist bei

[&]quot;Uchrigets gild Domme karzlich als Unterschied für seine sidiopathische chronische Felisapers von der Epidepaie in dies sei letzterer eine Aura vorhanden sei, die stets zum subjectiven Bewisstenn für den Kriniken kline, dagegen bei der belampste nicht. Nich körzlicher possiblicher Rickspaulie not Dommes begeift au meschaft Debilition der ehrennennen inspatinschen Felimpsten jene Filie die trotz chronischer Recidie von Abschließ der Pobertat abeiden, wahrend er die Bezeichnung der Epidepsie nur für jene in die Pubertat Lineitungen den und dieselbe eherstale ern den Falle reservirt, eine Anschauung deren Berechtigung anzuerkennen ist.

demselben Kinde eine Dyspepsie, dann vielleicht der Ausbruch der Masern, dann eine Pneumonie, die zu einem eclamptischen Anfall führt, und die Disposition steigert sich so, dass bei dem geringsten Aulass ein Anfall zu Stande kommt, ja selbst ohne solche und am Ende sind die Kinder epileptisch. Reynolds Russel sagte: Dieser Zustand kann ausschließlich Folge sein der Wirkung eines centralen Reizes, nach dessen Fortschaffung Heilung erfolgt. Dieser Zustand aber kann eigene Existenz bekommen; die erhöhte Irritabilität hängt dann von einer Ernährungsänderung ab, die sich im reflectiven Centrum ausgebildet hat; und obgleich die ursprüngliche Quelle der Irritation fortgeschafft ist, können deren Resultate in diesem Venencentrum Monate, Jahre, ja sogar das ganze Leben lang fortbestehen. Der Fall gehört dann der Epilepsie an.«

Verwechslungen der Epilepsie mit Katalepsie können bei sorgfältiger Beobachtung kaum vorkommen. Das durch die Muskelspannungen (flexibilitas cerea) herbeigeführte pathognomonische Verzerren der Gleichgewichtszustand« sichert vor einem Irrthum.

Anders verhält es sich mit der Hvsterie. Die hysterischen Convulsionen können eine grosse Achnlichkeit mit dem epileptischen Anfall darbieten. Zunächst nun kommt im Kindesalter die Hysterie weit seltner vor - wenigstens in Deutschland - als gewöhnlich angenommen wird, und durchschnittlich werden wir aus den vorhergehenden und nuchfolgenden hysterischen Erscheinungen den Anfall im gegebeuen Falle richtig würdigen können. In den meisten Fällen beginnt der Anfall unter Gähnen mit einem deutlichen globus und einer noch deutlich nachweisbaren psychischen Verstimmung, das Bewusstsein ist nicht gana aufgehoben, der Anfall dauert mehrere Minuten und endet unter Schluchsen, Weinen oder Lachen. Zurückbleibende Lähmungen sprechen für Hysterie, namentlich wenn sich daran permanente Contracturen anschliessen, oder wenn sie ebenso plötzlich verschwinden als sie gekommen. Gravirend sind ferner Hyperästhesien und schwankende wechselvolle Stimming, Launenhaftigkeit und Ueberschwänglichkeit Dazu treten in der anfallsfreien Zeit deutlich wahrnehmbare Züge der Hysterie hervor, so dass wir selbst die isolirten schweren Anfalle, die vollständig wie ein echter Insult in die Erscheinung treten, als hysterische Anfälle bezeichnen müssen (hystero-epileptische Anfälle). Hänng kommt es übrigens vor, dass aus Hysterie sich Epilepsie entwickelt (Brachet). Wittis erzählt:

Ein Midden das langere Zeit Krankendunste bei der Gressmittet versah und hysterisch zeweiden sein och 1 c. p. 72, seine Schäderung spricht für epileptoide Antalle), wurde plätzlich epil plisch: Postquam haee aegrocians per quatuordeeine erreiter meises ejusmodi puroxysios

crebra vice repetentibus obnoxia aegisset, demum epileptica evasit, neque he affectus iste gradum sistebat, quia vix ellapso anni spatio, in maniam degenerabat, ut denique aegrotans, amisso rationis usu, modo cum furore insaniret, modo cum stupore insaperet.

Die Diff.-Diagnose der einzelnen Formen der Epilepsie ergibt sich som Theil aus der Anamnese und Untersuchung der Kranken. Man achte auf Traumen, Narben, Syphilis, Darmaffection, psychische Erregung , Erblichheit u. s. w. In vielen Fällen beruht die klinische Unterscheidung auf grossen Schwierigkeiten, und ist meistentheils geradezu unmöglich. Die Angabe, dass sich die corticale (spec. syphilitische Epilepsie auszeichne durch das Fehlen des initialen Schreies (Fournier) *), durch unmittelbar dem Anfall sich anschliessende transitorische Lähmungen, durch das mehr Circumscripte, Unilaterale beim Beginn des Anfalls gilt jedenfalls nur für einen Theil der corticalen Epilepsieen. Ein pathognomonisches Gepräge existirt für die einzelnen Formen der Epilepsie nicht. Die Behauptung ferner, lass die syphilitische Epilepsie z. E. dem reiferen Mannesalter erst angehöre, ist wie die oben mitgetheilten Fälle beweisen, unrichtig, sie kommt sehr wahrscheinlich im ersten Lebensalter auf hereditärer si philitischer Basis vor. Für die vaso motorische Epilepsie glaubt Binswanger die Mehrbetheiligung der vasomotorischen Sphäre in den typisch auftretenden Temperatursteigungen beim Anfall, der Pulsbeschleunigung und Verminderung der Urinausscheidung mit entsprechender Steigung des spec. Gewichtes zu erkennen.

Therapie.

Als prophylactische Regel hat zu gelten, dass Kindern epileptischer Mütter nicht die Mutterbrust gereicht werde **). Hier ist eine gute Amme zu schaffen und mit Rücksichtnahme auf eine erbliche Anlage sofort mit aller Consequenz auf eine vernunftgemässe Distetik und Erziehung zu dringen; dies hat auch, wenn die Epilepsie bereits ausgebrochen, obenan zu stehen (vergl. Eclampsie). Den Epileptikern bilft am meisten eine durchgreifende Veränderung der ganzen Lebensweise (11) poorates: των ἐπιληπτικών τοξει νέοιξι ἀπαλλαγίν

^{*)} de l'épilepsie tertiaire syphilitique. Paris 1876 (Delahaye et Cie.).

** Romberg empfahl in Familien, wo Epilepsie urblich, den Mitgliedern zu terbieben, auter encarder zu benathen und Frank gabt in seinem System einer anstieinischen Politizei (1786) höchst beherzigenswerten Vorzehlige in Betreif des Heiraturerbotes. Et sehenn mir der Stant zu einem solchen Verbeit durch des Gesetr min ledense berechtigt zu ein, als zur Einfahrung des Ingestenzus Velrigens finden sich in der Literatur Fälle, wo gerade der in die Verstellichung Heilung erzielt wurde. Krümitzt de matrimoniom ilteram mitheram remedie. Frankf 1749 und Stahlt De disposit, hereditär, sel varies morbes. Halae 1796. — anceps, remedium!

αί μεταβολαί , μάλιστα της ήλικίης , και των ώρέων, και των τόπων και τών χίων ποιέρυση. Die Diät muss annähernd kräftig sein, aber nicht reizend, sondern mild, Milch - ja selbst absolute Milchdiät - Brühe, leichte Fleischspeisen und Gemüse sind zu empfehlen. Mehlspeisen zu verbieten, desgleichen Wein und Bier, wenn sie nicht die Constitution des Kindes erfordert. Das zweite ist Ruhe nicht Müssigsein, ansthische Trägheit, sondern ein gut geplanter Wechsel von Ruhe, Beschättigung und Erheiterung. Namentlich durch eine leichte geregelte nicht angreifende Beschäftigung hatte Ch. West Besserung erzielt. Kinder, die mehrere Anfälle in der Woche hatten, blieben 14 Tage und länger ohne Anfalle - und in der That stimmen damit die meisten Autoren überein. Natürlich muss die Beschäftigung so sein, dass sie dem Ideen- und Interessenkreis des Kindes entspricht, Musik (Gesang). Gärtnerarbeiten, Gymnastik, Zeichnen, Umgang mit Thieren (Tauben, Kaninchen, Hunden), angepehme unterhaltende Spiele sind zu empfehlen. Dabei darf das Lernen (Vorlesen, Auswendiglernen, Niederschreiben u. s. w.) nicht verabsäumt werden. Abends namentlich muss jede körperliche und geistige Anfregung vermieden werden, damit die Kinder einen rubigen Schlaf geniessen und nicht etwa durch Traumbilder begünstigt ein Anfall zu Stande kommt. Aus alledem geht schon hervor, dass die Entfernung des epileptischen Kindes aus der Behausung in eine gut organisirte Pflege-Anstalt dringend nothwendig ist, einmal aus Rücksicht für die Geschwister, andrerseits weil der grelle Abstand in der Erziehung und in der geistigen Eutwicklung zu Misshelligkeiten für das epileptische Kind führen muss, einmal dadurch dass sie vieles nicht thun, essen dürfen etc. und so ganz gewiss die widernatürliche Erregbarkeit in den Centren nicht vermindert werden wird. L. Maver sagt sehr treffend: > Cobergabe man jene Unglücklichen nach den ersten Anfällen Heilanstalten, gäbe man dem zerrütteten Nervensystem in einem sehr langen wo möglich mehrjährigen Aufenthalt Zeit, eine gesunde Resistenzkraft und Funktion wieder zu gewinnen, so würde die Statistik ihrer Heilung wahrscheinlich günstigere Ergebnisse liefern< *). Sehr wesentlich und angemessen unterstützt wird das angegebene Verfahren durch die hydrotherapeutische Heilmethode. Douchen auf Rücken und Kopf und Sturzbåder hielt Nothnagel eher für schädlich als für nützlich, nament-Itch bei Kindern. Zur abwechselnden Application von Eisbeuteln and Warme auf die Wirhelsäule nach Chopmann wird man sich bei Kindern chenfalls kaum entschliessen, obwohl er Heilungen auch bei Kindern

^{•)} Charité-Annalen 1855, VI, H. 2, p. 18.

publicirt, bei zwei 14jährigen Mädchen, einem 13- und 14jährigen Knaben. Dagegen sind vortheilhaft allgemein angewendet warme Flussand Seebäder, schon von Celsus, Aurelianus, Lentin, von Tissot und Doussin Doubreuil lebhaft empfohlen, chenso namentlich bei vollsaftigen Kindern kalte Abreibungen und Waschungen, die keineswegs unterlassen werden sollten und methodisch 6-8 Wochen ununterbrochen fortgesetzt werden müssen. Sie leisten in frischen Fällen wel, aber auch bei inveterirten Epilepsien hat man dansch In- und Extensität der Anfähe nachlassen sehen. Jede Ueberreizung bei dem Bade, die sich namentlich durch ein Frostgefühl hernach kundgiebt, muss vermieden werden, antangs soll der Kranke 2-3, nie über 5 Minuten im Bad bleiben. Ist die Wirkung zu erregend, so muss eine Pause von mehreren Tagen eintreten. Schwimmen sollte, wenn es nicht unter Aufsicht geschieht, nicht gestattet werden.

Bei der Besprechung der inneren Mittel werden wir ins möglichst kurz fassen und alle die Medicamente nicht in Erwägung ziehen
die bei der einfachen Reffex-Epilepsie zur Anwendung kamen und oben
bei der Eclampsie bereits abgehandelt sind. In allen jenen Fällen, wo
es sich um periphere Läsionen handelt, müssen selbstverständlich die
entsprechenden Massnahmen dagegen getroffen werden (Exstir pation von Narben, eines Neuroms oder anderer den Nerven drückenden
Tumoren) *). Ebenso ist in jenen Fällen, wo man Constitutionsanomalien als die Ursache der Epilepsie beschuldigen zu müssen glaubt (Rhachitis, Scropul., Syphilis), eine zweckentsprechende Therapie einzuschlagen.

Wo nun aber wie in den meisten Füllen ein ütiologisches Moment nicht zu erviren ist oder der Causalindication therapeutisch nicht Genüge geschehen kann, müssen wir direkt gegen die centrale Veränderung, gegen die erhähte Erregbarkeit der Centraltheile selbst vorgehen. Dies glanbte man zu erreichen durch bestimmte Spolifica oder durch Gegen reize. Kein neues Mittel unseres Arzueischatzes wurde unversucht gelassen, und es wirkte — solange es neu war! Das darf uns nicht abschrecken. Nichts ist schlimmer als gerade hier die Hände in den Schoos zu legen. Jedes Mittel muss versucht werden, von dem wir eine, wenn auch noch so unbedeutende und vorübergehende Wirkung kennen gelernt haben — allein »die Zahl derselben füllte schon vor 45 Jahren in Hennig's Analecta literaria Epilepsiam spectantia (1798) einen Raum von 150 Quartseiten aus« (Romberg) — der

^{9,} Die Abtragung der Clitores bei onanfrenden Mädehen wurde von Runker Brown empfohlen, die Beschneidung bei onanfrenden Knaben von Holmes.

beste Beweis wie es mit der Wirksamkeit derselben bestellt ist *). Wir werden uns daher nur auf diejenigen Mittel beschränken, die in der Neuzeit noch ihren Ruf durch das Urtheil exacter Beobachter behauptet haben.

Obenan steht die Radix Valeriana von Alters her, schon von Arctaus unter dem Namen 407, mit Erfolg angewendet. Fabius Co-Lumna (1592 Napoli), Schacht (1767) preisen sie über alle Massen. Sprengel (1792) gab sie mit Vorliebe und Tissot hielt eine Epilepsie, die damit nicht geheilt würde, überhaupt für unheilbar. Von Chamel, Haller, Hennig und in neuester Zelt von Steiner wurde sie mehrfach mit Vortheil benützt. Guerin gab die radix Valeriana den Ammen bei der Enilepsie der Sänglinge (?). Grisars Versuch mit dem Baldrianthee documentirte eine auffallend verminderte Reflexerregbarkeit. Man gab das Mittel als Infus (5,0-10,0:150,0) als Thee oder im Clysma. In gleichem Ruf stand von frühester Zeit die Rad ix Artemisia (Artemisia vulgaris). Kürzlich von Nothin ag el versucht und wie es scheint mit einigem Erfolge, denn alle vorher gebrauchten Mittel hatten gänzlich im Stich gelassen. Die Patienten befanden sich in der Pubertätszeit. Die Anfälle wurden seltner. Burdach verordnete es in Pulverform (2,0) in erwärmtem Bier eingerührt. Am besten eignet er sich wohl als Infus 0.5-1.0: 100.0 bei kleineren Kindern.

Folia Belladonnae. Zuerst von Greding bei der Epilepsie von 23 Fällen versucht. Er erzielte gar keine Heilung, aber auffallende Besserung; Böttcher, Münch, Stoll und Hufeland, Bretonneau führen Heilerfolge an, namentlich aber behauptet Trousseau Radicaleuren damit gemacht zu haben (unter 150 Fällen 40 Heilungen). Broad bent gab die Belladonna bis zur Erweiterung der Pupillen, Trockenheit und Röthe des Rachens, desgleichen Scoda.

Atropin wurde namentlich von italienischen Aerzten (Crosio, Azario) befürwortet. Neuerdings hat Demme (a. s. O. p. 130) Versuche angestellt, mit Rücksicht darauf, dass das Atropin um besten dem von der Peripherie des Organismus nach den Centralorganen des Nervensystems fortschreitenden Gefässkrampf« entgegenwirke. Er hat im Ganzen 8 Kinder behandelt, bei denen sich als Einleitung des epileptischen Insultes eine deutliche Aura in Form eines von der Körperpersten.

^{*)} Eine Zusammenstellung der hauptsächlichsten Specifien findet sich ausser bei Hennig auch bei Vater "D. de specificorum anterplepticorum signliatim elei animalis virtutibus Viteleirgae 1725 "bei Samson (D. de epicipon et praccipius ejusiem sie dietis specificis. Helmstadt 17.56 biz M., Hen. D. de medicamentis anterplepticis. Argentorat 1787. "Mairer (D. de medicament anterplepticis. Marburg 1792). Berger (D. de remedis specificis in epilepsia isitatis. Frankfurt 1795).

pufsteigenden Gefüsskrampfes constatiren liess und hatte 2 Fälle, er geheilt waren, einer der wahrscheinlich geheilt. 2 Fälle die fich gebessert und 3, die nicht in ihrem Verlauf verändert waren, lieirte das Atropin in Form der subcutanen Injectionen (vergl. die). Ausser von Dem me sind in allerneuester Zeit von Sroetweiteren Versuchen aufmunternde Erfolge (aus der Klinik Leigerfs) mitgetheilt. Die Anwendung des Atropin bei Kindern — mentlich in Form subcut. Injectionen — erheischt immerhink. Steiner, der nie Resultate damit erzielen konnte, warnt Anwendung derselben bei Kindern, er sah schon auf kleine [7], grun) bei einem 10 juhrigen Knaben Tetanus entstehen. It um, von Morgagni und Fraser gelobt; Morphium von king: Hyoseyamus von Herpin, Maisonneuve und and, sind wegen ihrer Wirkungslosigkeit heute ziemlich allverlassen.

akoxyd. Zuerst von einem Schuhmacher und Sterndeuter zunn in Holland als Gehemmittel bluna fixatas gegen Epitgeben, von Ganbrus bekannt gemacht, später namentlich von and, Bressler, Henke und anderen deutschen Kinderärzten benützt, hat noch heute Bedentung. Herpin will unter 42 Belleilungen gehabt hoben, freilich gab er das Mittel oft in lung mit Hyoscyamus. Brachet, Richter, J. Frank, Loefin, Loehel, Steiner empfehlen es namentlich bei der Epitar Kinder. Das Zincum valerianum verdient keine Vorzüge vor heum oxydatum, auch das Euprum ammoniacum (Weinmann) bei Kindern weniger.

rgentum nitrieum wurde zuerst von Paracelsus als Bilepticums gebruicht. Bostox heilte (1800) einen Hjährigen tilamit. Desgleichen hatte Sims (1795) und Romberg Er-Herm rühmte es als ein äusserst wirksames Mittel. Seine urliche Vorschrift lautete:

> R/ Lapid, infernal, 9,4 Extr. Gentian, rubr.

> > an 3j,3

Succ. liquir. Opri puri gr. jv

M. f. pilul, pond, gr. j consper, c. pulv. Lycop. DS. Abends und Morgens je 3 Stück zu nehmen.

e belstein-Loebel indessen behauptet, man solle es nur uchsenen mit sehr reizbarer Stimmung geben, nummer dagegen dern. Die meisten Fachmänner verhalten sich im Allgemeinen ziemlich absprechend über die Wirkung des Höllensteins. Jedenfalls mass man, will man es bei Kindern geben, mit sehr kleinen Dosen aufungen (0,01), am besten wohl in Glycerin. Gerhardt glaubt, dass das Argent, nitric, vielleicht dudurch wirke, dass es etwaige Krankheiten des Verdauungskanals, die der Ausgangspunkt von Reflexreizen waren, heile.

Bromkalium. So lange es neu war - alsobald als Arcanam gegen die Epilepsie gepriesen. Forenam, Hyard, Kesteven, Chadard haben sicher geheilte Fälle bei Kindern publicirt. Broad bent empfahl es in steigender Doeis in einem bittern Aufguss unter Zusatz von Ammoniak, und zwar in grossen Dosen - wie überhaupt die meisten Autoren, Otto (in Pforzheim) giebt 5-10 grann, tüglich und mehr, auch Nothnagel will das Mittel lange Zeit hindurch gebes und steigt bei Erwachsenen selbst bis auf 20 grmm, pro die. Jedenfalls wird man mit den grossen Dosen bei Kindern vorsichtig sein müssen, da die Kinder nach meinen Erfahrungen leicht Verdauungsstörungen, Durchfälle, Appetitlosigkeit u. s. w. bekommen. Ucbrigens hatte Legran des Saulle*) deutlich hervorgehoben, dass man das Mittel längere Zeit in kleinen Dosen fortsetzen müsse, wolle man einen Nutzen davon schen. Nothnagel spricht sich über die Wirksamkeit des Bromkalium folgendermassen aus: > Es ist kein unfehlbares, souverines Antiepilepticum, aber es leistet sicher mehr als alle anderen Mattel, Er meint, dass eine kleine Reihe von Füllen geheilt, eine grosse hoffentlich gebessert wird, die Anfälle seltner und weniger intennt werden, ja zuweilen die Unterdrückung der Anfälle gleich mit dem Beginn der Kur zusammenfalle. Otto, der der Ansicht ist, dass beim Bromkalium die Wirksamkeit der Bromcomponente zugeschrieben werden muss, geht noch weiter und behauptet, die psychischen Zustände soweit sie paroxysmeller Natur seien - würden durchweg gebesert. Auch die Launenhaftigkeit, der Eigensinn, die Reizbarkeit der Kranken verlore sich. In 75 % constatirte er ein totales Schwinden, in 25 % Besserung. Auch Steiner beobachtete eine Abschwächung und Verminderung der Paroxysmen, aber keine Heilung. Mir leistete es in drei Fällen länger als 6 Wochen angewundt gar nichts, dagegen in einem Fall bei einem 5jährigen Knaben, bei dem die Anfälle eirea jeden 3ten Tag repetirten (Epilepsia vasomotoria), habe ich innerhalb 8 Wochen vollständige Heilung erzielt. Wie dem auch sei, wir müssen uns an das Mittel auf die vielen Empfehlungen hin anklammern. Im Allgemeinen wird man sich in seinen Erwartungen hier ebenso sehr und ebenso we-

¹ Traitement de l'épilepsie par le bromure de potass. Gaz. d'bôp. 1872. 21

nig - je nach dem Standpunkte, den man einnimmt und je nachdem man das Glück hat, einen dafür geeigneten Krankheitsfall zu finden wie bei den fibrigen specifischen Mitteln enttäuscht finden. Wir tappen über die Bedingungen, unter welchen die einzelnen Mittel angewendet werden müssen, noch völlig im Dunkeln. Einzelne Erfolge hat jedes aufzuweisen.

Jedenfalls nicht weniger als alle Specifica wirken die Gegenreize, durch welche man die abnorme Erregbarkeit der med. oblong. herabzusetzen beabsichtigte. Sie sind früher mehr im Gebrauch gewesen als hente. Mit welchem Recht lasse ich dahingestellt. Mercotus, Piso, Pujati, Rose (1799) heilten mittels Fontanell. Fabricius v. Hilden (1646), Maret (1784), Clarke (1781), Poulier, Frank u. A. haben glückliche Erfahrungen mit dem Haarseil gemacht, ebenso finden sich zuhlreiche Beispiele vom Nutzen des Blasenpflaster. Namentlich die Empfehlungen von Schröder van der Kolk, gestützt auf die anatomischen Befunde, dürfen nicht unbeachtet bleiben. Er hat Ableitungen im Nacken (Haarseil, Kauteriene mit grossem Erfolge angewendet, desgleichen Schröpfköpfe und Blutegel. Nieme ver redet ihnen lebhaft das Wort, desgl. Gerhardt, Vogt und Demme, während Nothnagel sie nicht befürworten kann.

Auch von der Elektricität wollten namentlich ältere Aerzte lintes wissen (Covet, Symes, Camov, Kitz, Rose, Stoll, Haydsou), aber auch sie fanden bald ihre Gegner (Maudnit, Faller, Florsch). Dennoch wurde sie in den ersten beiden Decennien dieses Ja rhunderts in Dentschland inchrfach geübt. In der neuesten Zeit glaubt man sellst dem constanten Strom wenig Wirkung zuschreiben zu müssen. Underwood hat bei kindern in den schlinnesten Fällen. die ihm vorkamen, wo die Anfälle 20-30 Mal an einem Tage auftraten und die Krankheit sehon Jahre lang gedauert hat, günstige Resultate erzielt; die Elektricität missigte sehr bald die Anfälle und verminderte thre Anzald auf 3-4 Mal täglich, bis endlich nur einer umerhalb 6 Wochen erfolgte; vollständige Heilung gelung aber auch auf diese Weise bucht ta. a. O. 1848, p. 313). In neuerer Zeit empfiehlt Althaus (1869) den galvanischen Strom längs und quer durch den Kopf oder auf den Halssympathicus. Die Anode wurde auf die Querfortsätze der Halswirbel, die Kathode abwechselnd auf das ganglion cervicale supremum, oder auf den peripheren Nerven, von wo die Aura ausging, applicart.

Was die Behandlung des einzelnen Anfalls anlangt, so gelten zunächst die bei der Echunpsie gegebenen Rathschläge. Dann ist zu erinnern, dass es zuweilen gelungen, bei rechtzeitiger Umschnürung einer Extremität, wenn längere Zeit eine Aura vorherging, dem Paroxysmus selbst vorzubeugen. Diese Thatsache war schon lange bekannt (Galen, Boerhave) und Michaelis behauptete sogar, dass durch das Anlegen eines Tourmquet dann noch augenblicklich Hilfe geschafft werden könnte, wenn selbst der Krampf schon ausgebrochen wäre. Andrerseits giebt Pav an, dass der Kranke in solchen Fällen von entsetzlicher Angst befallen würde und selbst den Wunsch äussere, man möge den Anfall ruhig austoben lassen. Dass sich dabei der Kranke in der That besser befände, erwähnt auch Romberg; wenigstens soll nach dem Anfall völtige Euphorie bestehen.

Im Uebrigen hat man während des Anfalls Sorge zu tragen, dass sich das Kind nicht verletze. Ganz wird dies kaum zu vermeiden sein. und fast jeder Epileptiker trägt die Spuren der Verletzungen beim Fallen an sich. Namentlich suche man den Kopf zu schützen, wo es geht, lagere man die Kranken zweckmässig. Zwischen die Zähne bringe man ein Stück Korkholz, eine zusammengerollte Compresse, um die Zunge vor Bisswunden zu wahren, die zuweilen eine gefährliche Extensitüt erreichen. (Turner erzählt einen Fall, wo die Zunge mur noch un den Rändern mit einem feinen Fädchen festhing.) Uebrigens sind zuweilen auch bei dieser Manipulation (Mosmann) die Anfälle noch sistert. Offenbar ist dies wie bei der Umschnürung der Extremitäten durch »Reflexhemmung« zu erklären - Compression der Carotiden, Chloroforminhalationen, Inhalationen von Amylnitrit (Berger) uftaten nach der Erfahrung der meisten Autoren nur äusserst selten. Wird man durch die Umgebung gezwungen, für den Patienten etwas zu thun, so beschränke man sich auf die Verabreichung eines unschuldigen Thees (Chamille, Preferming and dergl.). Jedenfalls wende man nur indifferente Mittel an. 1st der Anfall beendigt, so störe man den Patienten night durch unnütze Manipulationen (Brechmittel und dergl.). Ruhe und Schlaf sind für ihn die Hauptsache. Nach dem Erwachen verordne man ein Brausspulver, einen Esslöffel guten Wein und nach einigen Stunden ein lauwarmes Bad.

3. Tetanus (neonatorum),

Literatur.

Celsus, ed. Ritter III. 119. Eclampsie verglind Werth the tenellorum convulsione maxillo inferioris in commercio Norindorgenii Progr. 1737 heldom 27 p. 13. Brindel, Progr. de spasmo max inferting, 1751. Hofer, Act. Hovet Bas 1754 Vol. 1 p. 64-71 Grainger, Essay on the more control, epidemic West-India Diseases London 1764 — Clegnorn, Albandi, v. d. pid Kranki, auf d. Insel Mi-

norka. Gotha 1776. - Hillary, Beedschtungen über die Veränderungen der Luft u. der damit verbundenen Krankheiten auf d. Insel Burbadoes aus d. engl Leibnig 1776 - Ackermann, Abhandlungen über d. Kenntmiss u. Heilung d. Itismus Nornberg 1778. Storr, Diss. de Trismo T bing, 1780. Starke, Commentatio theoretico-practica de tetano episque specificas.

Jenze 1781 - Barth Portura, Memoria supra il Frismo de Fauciulli re-Philadelphia. Aus d. Engl. B. 1. P. 111. Liegnitz 1795. — Mcmoire s. de la soc. roy d. med. 1785. — Ularke, J., Transact. of the Roy. Irish. Acad. 1782. — Finke, Versuche einer med. Geographie Leipzig 1792. — Nottbert k. Dies. de tetano rer. nat. Getting. 1793. — Dreyssig. Handb. d. med. 1882. — Schneider, Athandt fb. d. Kimbackenkrangt neugeb. Kinder. 1883. — Schneider, Athandt fb. d. Kimbackenkrangt neugeb. Kinder. Herborn 1805. Allg. med Annal 5th, d Knimbaekenkranget neugeb. Kninder, Herborn 1805. Allg. med Annal Dec 1812. 502 500. — Heim, Horn's Archiv III p. 150. — Walther, Aus d. Gebiet, d. pract. Med. B. l. Landshat 1810. — Frank, Interpretat clin. observat. select. De Triamo inf. tergesti endemics. Tal. ng. 1812. p. 372. — Sommering, Ueber d. Ursachen. Erkenntniss u. Behandlung d. Nabelbruche, Frankf. a. M. 1811. — Schnurrer, Geogr. Nisologie, Stuttgart 1815. — Gallis, P. Abh. ober d. vorzüglichsten. Krankh. d. kitall. Alters. 1815. — Gardieu, Des convolutions, du trismeus, annal de machana. de trismeus, de l'épilonsie, et de la deuxe. ou mal de machorres, du tatanos des nouveau-nes, de l'épilepsie, et de la dause de St-t-uy frante e d. acc. etc. Paris 1816. 1. 1V p. 241. — Si mon, Diss, many De trismo recens nat Berolini 1817. Hafeland's John. 1819. Aug. VAIII. III. p. 210. — V o As. II J. Diss inaug. De tetano recens nat. Berol. 1820 Henke, Handb. d. Kinderkrankh. Frankf a M. 1820. — Funk, D. Rekembarkschtzindung Bamberg 1825 u. 1832. — Schumann, C. H. T., De Frismo. Lipe 1830. — Foortlonge, Edinburg med, and surg. Journ. 1831. — Thompson, ibid XV. p. 216. — Pioper, Kinderprays im Findelnause und im Hosp f. krankh. Kinder zu Paris. Göttingen 1831. — Meiner Frankhungen B VI. Leipzig 1858 — Billard. Traite d. malanes des enfants now, necs, édit. H. Paris 1843. — Zechel, Von d. Convertionen der Kinder u. den Kindbackenkrampfe der Neugebornen (Otto) Leipzig 1834 — Einen mann. Krankheitsfamilie Pres. H. 257 Friengen 1834. 1834. Eisen mann, Krankheitsfamilie Pyra II. 257. Erlangen 1834. -ben k h. Ueber den sporad Sturrkrampf der Neugebornen Vorrede v. Elsasser). Struct 1-35. Schafer Med Zertang d Vereins d Heilt inde in Preussen No. 9. Proriep's Natizen B. VI. VIII. 6. - Bredel, Med. Zeitg and the state of t - Hapeden, Urber d Verkoutung des Trista nion durch ein Contagram. Pfeiffer u. Schuehardt, Zeitselrift für Epidemiologie u Gesundheitspflege 1869. 3. - Monti, Butrage zar Thermometrie des Tetanus neon. 1869 II. 298.

— Monti, ibid. p. 290. Ceber die Anwendung der Calabarbohne im Tetanus neon Ritter v. Rittershain, Oestr. Jahro, f. Pidlatrik 1870. 1 p. 70. — König, Arch d Heilk. 1871. XII 6, p. 549. Gerhardt, Handbuch d Kinderki. 1871. p. 70. — Anchenthaler, Jahrboch f. Kinderbeilk. 1871. p. 218. El Siglio medico p. 1872. p. 779. Tetanus in d Habanna v. Huttenbrenner, Behandl d Tet. mitthhoralbydrat Jahrb. f. Kinderh. VII 1874. — Rose, W. the Irish Hosp gaz I. New-York med. Record Vol I. No. 45. 1874. — Stadtfeldt, Arch. f. Fexicol. 1874. the Lond. med. Record 1874. No. 98. — Wilhite, Ph. A. Americ, pourn of med. scienc. April 1874. Bauer, Ziemssens Hambluch d. Patho., XII II p. 300 seq. 1875. — Ingham. Trism. mase Ein Fall von, The americ, obst. Jahrn. Nov. 1875. — Soltmanu, Meber einge physiologische Eigenthäudlichkeiten. d. Nerven. u. Muskeln. d. New geborenen. Jahrbuch f. Kinderheilk. XII. p. 1. 1877. Centralbiatt f. Gynäkologie. 1877. No. 16. — Ingerslaw. Ein Fall v. Trism. s. u. Tetanus neonatorom. Oestr. Jahrb. f. Padiatrik. Wien 1877. VIII. p. 173.

Geschichtliches. Definition, Eintheilung.

Der Starrkrampfder Neugeborenen, auch Kinnbackenkrampf, Mundklemme, Zwang, Scheuchen, Sperrfraisch, Trismus und Tetanus, Spasmusmaxillae inf., tortura oris, Eclampsia tetaniformis neonatorum, genannt, ist eine an den Kaumuskeln beginnende, sich allmählich oder plötzlich über mehr weniger alle Muskeln des Korpers verbreitende anatomische, tonisch spastische Neurose bulhären Ursprungs, mit zeitweitigen Exacerbationen und Remissionen, deren anatomischer Character unzulänglich, deren Ursacheräthselhaft, Symptome characteristisch, Diagnose leicht und Therapie äusserst problemat sind.

Schon im Alterthum bekannt, von Hippocrates, Caelius Aurelianus u. a. erwähnt, wird er von Aretaeus als eine die Kinder häufig befallende aber nicht so gefährliche (*morbus usitatus et familiaris*) Krankheit genannt. Die Schriftsteller der folgenden Jahrhunderte, im Mittelalter hören wir nichts darüber, auch nicht in der Specialschrift von B. Metlinger 1473, waren entgegengesetzter Ansicht, wie die ausführlichen Berichte eines Werlhof, Ackermann, Nottbeck, Bajon, Baumes, Billinger, Brendel, Storr, Schneider, Finkhus, w. bekunden (siehe unteut.

Man unterscheidet der Form nach, wie bekannt, je nach der durch den überwiegenden Muskelzug herbeigeführten Gestaltveränderung des Körpers einen Opisthotonus, Orthotonus, Emprosthotonus und Pleurosthotonus, doch bezieht sich diess nur auf den Tetanus des späteren Lebensalters. Bei Neugebornen kommen nur die ersten beiden Formen, überwiegend Opistothonus vor, und geht demselben unter allen Umstünden — abweichend vom Erwachsenen — stets Trismus voraus, der eine Theilerschemung des Tetanus ist und bis zuletzt — selbst nach völliger Relaxation aller andern Muskeln — stehen bleibt, mit ein Grund, warum wir denselben beim Neugebornen

semes Ursprungs nach in die Medulla oblongata (motorisch en Trigeminus-Kerne) verlegen,

Man unterschied ferner einen Tetanus idiopathicus und de utropathicus, einen rheumaticus, traumaticus, toxicus u. s. w., worauf wir späterhin eingehen werden, ohne jedoch die Eintheilung festhalten zu wollen, da sie uns wenigstens für den Tetanus der Neugebornen ebenso überflüssig wie unzureichend erscheint.

Auftreten.

Die Angaben über den Zeitpunct, wann der Tetanus in die Erscheinung tritt, sind sehr verschieden. Vogel meint fälschlich, der Tetanus komme nur 1-5 Tage nach dem Abfall der Nabelschnur vor, »niemals früher, noch später. Ackermann und Fourcroy beobachteten ihn sogar 14 Tage - 4 Wochen noch nach der Geburt (cfr. Mém. d. la see, roy, med. (\$11), und Schneider beobachtete ihn unmittelbar nach der Geburt. Finkh sah ihn in 25 Fähren land am 2. Tag, 2mal am 4., Smal am 5., Smal am 6., 7mal am 7., 2mal am 9. Tag. In 10 Fällen war der Nabel schon vollständig trocken und vernarbt, bei den übrigen noch nässend. Während fernor Rieke unter 200 Fällen den Trismus nie vor dem 5. und nie nach dem 11. Lebeustag beobachtet haben will, konnte West schon 15 Stunden nach der Geburt ihn in voller Heftigkeit losbrechen sehen. Ritter verlegt den Beginn zumeist auf den Schluss der ersten Lebenswoche und Cullen gibt an: Trismus nascentium infantes inter duas primas a navitate septimanas сотприеци....

Symptomatologie.

Der Eintritt der Krankheit ist in den seltensten Fällen ein plötzticher, immer gehen demselben bestimmte Vorboten voraus, die sehr verschiedener Natur sem können. Wenn dieselben vermisst werden, so hegt diese eben darm, dass der Arzt meist erst gerufen wird, wenn bereits die Kieferklemme eingetreten ist. Die Vorboten sind zum Theil aber äusserst wichtig, einmal weil durch dieselben die gefürchtete Krankheit prognosticirt und vielleicht verleitet werden kann, andererseits weil sie uns auf den Ursprung des Leidens hinführte. Sie überdauern auch in manchen Fällen noch die Kieferklemme, allein sie werden über der lawingmartigen Progression der Folgezustände übersehen und verdeckt, oder für Zufälligkeiten, Complicationen oder Folgezustände des Tetanus gehalten.

Prodromi.

Sie werden, wie leicht begreiflich, äusserst verschieden angegeben. Von Nottlieck wird eine auffallende Müdigkeit und Schlummersucht mit wiederholtem Gähnen als das erste Zeichen betrachtet, unter wechselnder Röthe und Blässe des Gesichts; worauf gewöhnlich reichliche Ausleerungen eines blassen Urines und übelriechender schwärzlicher Stuhlentleerungen folgen. Finkh umgekehrt weiss nichts von jener Müdigkeit, ihm ist gerade die Unruhe, das bäufige Anfschrecken im Schlaf unter gellendem pathognomischem Schrei, lebhafter Agitation mit Arm und Bein characteristisch. Auch er spricht von stinkenden Blähungen und grünlichgelben oder grasgrünen Stuhlentleerungen. In ähnlicher Weise schildern die Vorboten Clarke und Bajon. -Ackermann und namentlich Eisenmann (1834), die ja den Focus des Tetanus überhaupt im Darmkanal suchen, heben die gastrischen Erscheinungen, Aufstossen, Unruhe, Anziehen und Abstossen der Schenkel - ähnlich wie bei einer Kolik - die übelriechenden Entleerungen ganz besonders hervor. Schneider (1805) läugnet überhaupt die Vorboten, er kounte nie etwas krankhaftes an den Kindern bemerken - nicht einmal eine gewisse Unruhe - trotzdem er in manchen Fällen, >in denen er gleich nach der Geburt den Trismus befürchtete (?), nicht von dem Krankenbett gewichen seile Doch steht er mit dieser seiner Behauptung allein. So verschieden nun auch die Schilderungen der Vorboten sind, so ist ihnen doch fast allen, neben der Unruhe, der lebhaften Agitation, der wechselnden Gesichtsfarbe, der gespannten oder collabirten Fontanelle - dreierlei gemeinschaftlich. Erstlich die Unmöglichkeit des Kindes zu sangen, dann der Gesichtsansdruck, endlich die beginnende Rigidität des Unterkiefers. Es ist eine constante Erscheinung, dass die Kinder, an die Brust gelegt, die Warze zwar mit grosser Begierde erfassen, aber ebenso plötzlich unter Geschrei oder Verzerrung des Gesichtes wieder loslassen, während ihnen nicht selten die Milch zur Nase herausthesst oder ihnen das Eindringen derselben in Nasenhöhlen oder Kehlkopf, Niesen und Husten veranlasst. Daher mag es kommen, dass auch einige Autoren das Husten und Niesen unter die constanten Prodromalsymptome reclineten.

Was den Gesichtsansdruck anlangt, so wird derselbe, so typisch er auch ist, doch fast von jedem Autor verschieden geschildert. Die meisten begnügen sich damit, anzugeben, die Züge seien entstellt, das Schlucken und Sangen sei unmöglich, das Kind schneide sonderhare Grimassen. Vogel (a. a. O. p. 54) gibt an, das Gesicht verlöre die dem Neugebornen eigenthümliche Ausdruckslosigkeit, Hasse (a. a. O.

p. 868) schildert eine Facies dolorosa mit starren nach innen gekehrten Augen, Nottbeck spricht von einem miden schmerzvollen Ausdruck, von in Thränen scheinenden Augen und einem zum krampfhaften Gähnen verzogenen Munde. Finkh sicht in der faltenreichen Stirn, den geschlossenen Augen, dem breiten nach abwärts gezogenen Munde ein tiefes, schmerzhaftes Leiden. Bressler und Clarke erkennen in dem wie ein Börsen-Ende zusammengekräuselten Lippen ein kummervolles Lächeln und Nelaton glaubt die höchste Angst mit böhnischem Lächeln zur schrecklichen Physiognomie des Risus sardonicus vereint. Die verschiedene Darstellung des Ausdrucks und seine Deutung rührt zweifellos daher, dass die meisten Autoren sich verleiten liessen - ähnlich wie es Jade lot und seine Schüler thaten - nach einem bestimmten Gesichtszuge, der ihnen als besonders markirt, imponirte, das Kind zu taufen. Hätten sie sich den Totaleindruck des Gesichtes bestimmt, dadurch dass sie nach Regionen analysirten, so wären sie zu einem andern Resultat gekommen, jedem einzelnen wäre sein Recht geschehen. So aber kam es, dass je nachdem der Eine mehr die obere, der andere mehr die untere Gesichtshälfte betrachtete und verändert fand, der Ausdruck bald als ängstlich, schmerzhaft, bämisch, wild, zornig, müde, abgeschlagen etc. gekennzeichnet wurde. Es sind nämlich im Gesicht des Tetaunschen - und es hat darauf König zuerst in einer klinischen Studie bem Starrkrampf des Erwachsenen aufmerksam gemacht (Arch. d. Heilk, 1871, XII, p. 549), Mischungen von physiognomisch ganz unverträglichen, entgegengesetzten (Contrast-)Zügen vorhanden, wodurch der Ausdruck etwas schwankendes und unbeständiges erhält. Kummer wechselt mit Grinsen, wilde Erregtheit ist mit müder Abgeschlagenheit gepaart. Dass dieser Ausdruck Folge eines Gemüthszustandes sein soll. wird beim Neugebornen wohl Niemand behaupten, und König stellt diess auch für den Tet, traum, der Erwachsenen in Abrede. Die Ursache liegt vielmehr, wie er meint, in dem abnormen Nerven-Einfluss, unter dem die Muskeln stehen. Der gesammte N. facialis mit der portio minor trigemini befinden sich in gereiztem Zustand, eine sichtbare Contraction sämmtlicher Muskeln im Gesicht ist aber wegen der Antagonisten nicht möglich, es müssen somit die stärkeren prävaliren, diese sind contrabirt, gespannt, die schwächeren gedehnt. Beim Neugebornen - für den diese Thatsachen gerade ebenso zu gelten haben - sind nun aber die stärkeren Muskeln die um das Auge und selbstverständlich um den Mund gelegenen. In Folge der Wirkung der ersteren wird daher die Stirne gerunzelt, die Lidspalte verkleinert, der physiognomische Effect davon ist der der gestörten Mildigkeit. Es macht in der That den Eindruck, als ob das Kind, eben aus dem Schlafe erwacht, die Augenbrauen

hebt, während ihm die müden Lider den Dienst versagen. Allein für den Totaleindruck ist dieser Effect nicht massgebend, weil sich trühzeitig an der untern Gesichtshälfte eine ganz andere Scene abspielt. Hier prävaliren die schon behinfs des Sauggeschäfts stärker entwickelten Lippen- and Mundmuskeln. Die Lippe erscheint daher etwas vorgestreckt (zuweilen Rüssel-formig gespitzt) *), die Mundwinkel sind nach abwärts gezogen und von nach aussen strahlenformig divergirenden Falten umgeben. Diess gibt dem Gesicht einen schmollenden kummervollen Ausdruck. Die Muskulatur der mittleren Gesichtsparthien ist beim Kinde nur schwach entwickelt, die Knochenvorsprünge, an denen sie entspringt, ist sehwach ausgebildet, daher erscheint die Wange dann nur schwach oder gar nicht gefurcht, während beim Erwachsenen gerade in diesen Regionen das hämische, höhnische, der risus sardonicus sich dadurch ausprägt, dass beim starken Verschluss des Auges die Oberlippe derselben Seite am Mund zurückweiehen muss, wie Henle (Aust. 1858, 1, 144) angibt, und dadurch zum Theil der Eckzahn entblösst wird - was allerdings als ein characteristisches Symbol des Hohnes gilt. Beim Neugebornen ist natürlich hiervon kein Rede, auch wird es selbstredend in jedem einzelnen Falle stets von der Intensität und Extensität der Erkrankung abhängen, inwieweit die genannten physiognomischen Veränderungen dem Auge deutlich sichtbar werden. -Immerhin ist der Gesichtsausdruck ungemein typisch und da er mit zu den ersten Symptomen gehört und dem eigentlichen Anfall stets vorasgeht, ist er vielleicht, rechtzeitig erkannt, und durch die Möglichkeit eines therapeutischen Eingriffes, von grossem Werth in dieser schonungslosen Krankheit. Diess der Grund, warum ich ihn so ausführlich besprochen. Mit dem Eintritt der Rigidität des Kiefers, gewöhnlich in den ersten 12 Stunden nach dem Auftreten der oben geschilderten Prodronal-Erscheinungen, beginnt nun, wenn man will, der eigentliche Starrkrampf (Trismus maxillae inferioris, rigiditas spastica, species prima Cullen).

Symptome.

Die Kiefer sind durch die tonische Starre der Muskeln fest aufeinander gepresst, so dass es nicht mehr gelingt, sie von einander planningen. Die Fährgkeit zu singen hört dannt vollständig auf, um strüher und vollständiger, je schneller die Bewegungen der Zunge mit beeinträchtigt sind. Meist participirt auch die Kehlkopf muskulatur. Die Kinder bringen keinen Laut von sich oder nur ausnahmsweise und

^{*)} Stümike spricht von Fischmaul-artig vorgestreckten Lippen.

vereinzelt ertönt ein gelleuder kurzer Schrei ühnlich wie beim Laryngospasmus - und auch in gleicher Weise zu deuten. Anfangs intermittirt noch zuweilen der Kieferkrampf, jedoch bald hört diess vollständig auf und die tonische Starre breitet sich, sofern es nicht fiberhaupt beim Trismus bleibt, schnell nach abwärts fast über die gesammte Willensmuskulatur aus. Auch am übrigen Körper sind die Krampf-freien Intervalle ausserst selten, meist handelt es sich um ein allmäliches Cumuliren und allmäliches nicht vollkommenes Relaxiren. Es gibt nur Remissionen, keine Intermissionen. Dem Muskelzuge gemäss, entsprechend den vorhin angegebenen Momenten, bildet sich die eigenthumliche und characteristische Haltung des Rumpfes, sowie der einzelnen Körpertheile aus. Namentlich auffallend ist die Rumpfhaltung. Der Kopf ist mehr weniger stark nach rückwärts gepresst, die Kinnspitze nach aufwärts gezogen. Der Rumpf ist stark gebeugt, die Wirbelsäule bildet, wenn die Intensität des Krampfes bedeutend, einen Hallibogen mit der Concavität nach rückwärts. Diess ist nur möglich ber der hochgradigen Biegsamkeit der Wirbelsäule der Neugebornen. da hier die Knochenkerne der einzelnen Wirbel noch sehr niedrig, die Knorpeltheile noch gross, die Syndesmosen auffallend dick sind. Diese hochgradige Biegung hatte schon in frühern Jahrhunderten die Aufmerksamkeit der Aerzte auf sich gezogen, und tritt namentlich im Lendentheil besonders in die Erscheinung, und wird durch die eigenthümbehe Kopfhaltung nach rückwärts durch die gespannten Nackenmuskeln vermehrt. So ruht zuweilen der Körper mit Hinterhanpt und Fersen allem auf seiner Unterlage auf. Wie die Rückenmuskeln so sind auch die Banch muskeln gespannt und bretthart, zuweilen ist der Bauch bedeutend eingesunken wie bei Meningitis. In andern Fällen ist die Nabelgegend vorgewölbt, der Nabel missfarbig, eitrig infiltrirt, namentlich die Nabelfalten excornirt, häunger mit blutigem Eiter bedeckt. Arme and Beine and chenfalls krampfhaft contrabirt, wenn auch gewöhnlich nicht in solcher Intensität wie am Gesicht, Kopf und Rumpf. Emige Autoren behaupten mit Unrecht, dass die Hände und Vorderarme, desgleichen Unterschenkel stets vom Krampf verschont blieben. Gewöhnlich sind die Armie halbgebeugt und halbpronirt oder im Ellenbogengelenk spitzwinklig über die Brust gekreuzt, die Finger zur Faust geballt oder seltner gespreizt, die Beine gestreckt, die Zehen abductet. Kurz in ausgepragten Fällen ist der Körper starr wie ein Ersenstab, die Gelenke völlig fixirt, man kann die Kinder an den Beinen anfassend aufrichten wie eine Statue. Der Thorax aufangs noch beweglich, wird nach und nach wie in einem Schraubstock eingespannt, so dass dadurch die Respiration mühsam und ungleichmässig aus-

setzend wird. Jedoch kommt es wegen der größeren Biegsamkeit und Elasticität der Rippen selten zu einer solchen Behinderung der Athmung wie beim Erwachsenen, daher auch seltner eine so hochgradige Cyanose des Gesichts wie bei diesen, und suffucatorische Anfälle nur durch plötzlichen Glottisverschluss vorkommen, was bei der geringern Starre der Kehlkopfwandungen allerdings leichter möglich ist. Der Thorax befindet sich gewöhnlich in dauernder Inspirationsstellung, die Exspiration wenigstens ist kaum sichtbar. Die Angaben, dass die Athembewegungen hochgradig beschleunigt sind, können nur auf das Ende der Krankheit Bezug haben. Der Puls ist aufungs voll und hart, später kaum fühlbar, stets unregelmässig an Stärke und Frequenz, immer aber beschleunigt und nimmt während der Paroxysmen zu. Seine durchschnittliche Frequenz betrug in 4 von mir von Anfang bis zu Ende beobachteten Fällen durchschnittlich 160 in 1". Ob das Herz an dem Krampf betheiligt, ist nicht sieher gestellt. Jedenfalls ist die Herzaction äusserst stärmisch. Ueber das Verhalten der Temperatur sud die Angaben verschieden: wir werden sehen, dass diess begreitlich ist, In der Mehrzahl der Fälle steigt nämlich die Temperatur vom Beginn der Erkrankung stetig bis zum Tode, allein es gibt auch Fälle mit normaler Temperatur und schon diese Thatsache spricht gegen die gang und gübe Anschauung, dass als Quelle der Temperatursteigerung die Würmeproduction des tetanischen Muskels anzuschen ist (Leyden). Der Gang der Temperatur muss gewiss - wenigstens was den Tetanus nconatorum anlangt, von der Grundursache, oder wenn man will Grundkrankheit abhängig gemacht werden; denn es ist begreiflich, dass wenn es sich beim Tetanus z. E. um eine Infection handelt - wenn er wie häufig unter pyämischen und septicämischen Erscheinungen verläuft - dass dann auch eine erhebliche Temperatursteigerung zur Beobachtung kommen muss. Diess sind die Fälle, wo wir von Temperaturen -41,5 und 42 und darüber hören. Die höchste Temperatur wurde beim Tetanas neonatorum in der Petersburger Findelanstalt beobachtet 43.2! Anders wenn die Ursache z. E. ein Trauma ist, hier werden wir keine, oder je nach den Complicationen nur unbedeutende Temperatursteigerungen haben (38,5 C.). Dasselbe künnte auch sein, wenn durch die Heftigkeit der Betheiligung des Zwerchfells die Athmung sehr gehemmt ist.

Die hohen Temperaturen beun Tetanus von der Muskelaction her zuleiten, war namentlich Folge der experimentellen Untersuchungen ion Leyden, Billroth, Fick u. a. Dieselben ergaben bei electrischer Rückenmarksreizung im Tetanus eine erhebniche Temperatursteigung, die auch nach dem Tode fortbestand, und gleichzeitig zeigte sich, dass will end des Anfalls das Thermometer im Rotum langsamer austeigt als im Mukel. Endlich fand Beelard, dass der tetanisirte Muskel mehr Wärne producire, als der ruhig arbeitende. Wunderlich hingegen glaubte die Erhohung der Eigenwärme beim Tetanus dem directen Emfluss des Norvensystems zuschreiben zu müssen, indem nämlich die Wärmeregulatoren im Gehrn irgendwie gelitten hätten. Diese Anschauung gewann an Boden durch die experimentellen Untersuchungen von Brown-Seignard, Quincke, Naunyn, H. Fischer u. a., die nach Zerquetschungen des Cervicalmarks beträchtliche Temperatursteigungen beobachten konnten. Zu gleichem Resultat führte die Durchschneidung des Halsmarks, die Tiennung der Madulla obl. von Pons (Heildenhain). Diese Thatsichen legten die Anschauung nahe, dass in der That durch eine Lähmung des im Halsmark gelegenen Temperaturmoderati insentrums die Temperatursteigung im Tetanus bedingt sein könne, eine Anschauung der Tselteschichin entgegentrat iste. Du Boi, Arch. 1866).

Monti (Beiträge zur Thermometrie des Tetanus. Jahrb. f. K. N. F. 11. p. 298) hat das Verhalten der Temperatur im Tetanus neonatorum genau in mehreren Fällen geprüft und es kommt dabei zu dem Schlusse, dass man mehrere Möglichkeiten hierbei unterscheiden muss. Entweder die Temperatur ist gleich beim Beginn normal und bleibt es auch, oder die von Anfang an hohe Temperatur steigt stetig bis zum Tode. So die gewöhnlichen Fälle. In andern Fällen wird die anfangs erhöhte Temperatur mit der Dauer, wenn es zur Besserung geht, normal, oder wie Monti meint, »die ursprünglich normale oder etwas erhöhte Temperatur steigt im Verlauf der Erkrankung, steigt und fällt abwechselnd, und sinkt mit der Besserung der Erkrankung allmählich zur normalen berah.« Auch M. schliesst sich der Anschauung an, dass die Temperaturerhöhungen beim Tetanus eine andere Ursache haben müssen, als die tetanische Erstarrung.

Ueber das Verhalten des Urins und Stuhlgangs sind die Angaben äusserst sparsam. Finkh gibt an, dass der Abgang von Blähungen sehr stark, der Stuhlgang dagegen, ohne den Gebrauch von Klystieren sparsam ist. Von andern wird angegeben, dass vom Beginn an Durchfall bestanden, der erst gegen das Ende der Krankheit gewichen sei. Es wird diess wohl von Zufälligkeiten abhängen und davon, ob und inwieweit die Darmmuskulatur, die Sphineteren und Bauchmuskeln vom Krampf mit ergriffen sind. Henke (a. a. O. p. 128) gibt an, Darmkanal und Blase sind gleichtalls vom Krampf ergriffen, es geht weder Koth noch Urin abs, ähnlich Hasse, Foureroy u. a. Auch Finkh hat stets eine sparsame Urinsecretion beobachtet. Ueber die Urinmenge und den fraglichen Eiweissgehalt weiss man bei Neugebornen nichts. Im Falle Ingerstew bestand Albuminurie (Nephritis). In einem Fall beobachtete Elsüsser den Abgang von blutigem Schleim bei einem neugebornen Mädehen, während der tetanischen Anfälle.

Verlauf und Ausgang.

Die krampfhaften Erscheinungen, die brettartige Starre des Körpers dauert nun je nach Intensität und Extensität der Krankheit so weiter fort, ohne dass eigentlich, wenn es nicht direct zur Heilung kommt, jemals eine vollständige Relaxation vorkommt. Immer nur handelt es sich um Remissionen, selbst im Schlafe, nicht um vollständige Intermissionen, wie sie im spätern Lebensalter beim Wundstarrkrampf vorkommen. Je länger aber die krampfhaften Erscheinungen anhalten und je intensiver sie sind, desto mehr prägen sich Circulationsstörungen in Folge dessen ans. Die Kinder, die anfangs noch keineswegs eine erhebliche Störung im Gaswechsel des Blutes durch ihr Aussehen verriethen, werden allmählich roth und gedunsen im Gesicht und Körper, Mund und Augen sind von bläulichen Streifen umgeben, Schaum tritt vor den Mund, die Fontanelle ist gespannt, das Gesicht verlärbt (black and white fits). Jede Berührung vermehrt noch die Heftigkest des Krampfes und es erfolgt in einem heftigen Paroxysmus der Tod durch Ersticken unter plötzlichem krampfhaftem Verschluss der Stimmritze, oder apoplectisch, während gewöhnlich Puls und Temperatur immer höher steigen. Die Temperatursteigerung danerte in 2 Fallen. die ich beobachtete, auch post mortem fort. Nicht selten erfolgt auch, namentlich bei längerer Dauer der Tod durch Erschöpfung und Litmung der Centralorgane in Folge der heftigen und häufig wiederkehrenden Paroxysmen. Geht es zur Besserung, so lassen die Symptome as Intensität und Extensität nach, die Remissionen sind anhaltender, aus den Kemissionen werden Intermissionen, Kumpf und Extremitäten werden allmählich vollständig frei. Ein plötzliches Aufhören des Tetanus kommt nicht vor. Bei längerer Dauer der Krankheit leidet selbstverständlich, wenn das Schlingen gänzlich unmöglich und keine Nahrung beigebracht werden kann oder nur in ungentigendem Masse, die Ernährung und so beobachtet man denn in solchen Fällen eine auffallende und rapide Abmagerung, das Fettpolster verschwindet, die Augen sinker zurück, die Haut, die anfangs trocken heiss, später mit Miliaria zuweilen besät ist, verhert ihren Turgor. Finkh beobachtete einen Gewichtsverlust des ganzen Körpers von 15 - 60 Loth. In einem Fall betrag der Gewichtsverlust bei einer Dauer der Krankheit von nur 29 Stunden übrigens 1 Pfd.

Der Ausgang in vollständige Genesung kommt vor, ist jedoch selten. Zuweilen wurden im Verlauf der Krankheit durch die Heftigkest der Contractionen Muskelzerreissungen und Knochenbrüche beobachtet. In andern Fällen blieben Paralysen zurück, was namentlich mit Rücksicht auf den pathologischen Befund im Rückenmark und Gehirn — Blutextravasate etc. — leicht begreiflich.

Complicationen.

Der Tetanus der Neugeborenen kann sich mit jeder Krankheit, die den Neugeborenen trifft, compliciren. Am häufigsten ist dies wohl mit dem leterus der Fall — sei es nun mit dem hämatogenen, Retentionsoder Resorptions-leterus. Finkli hat unter 25 Fällen von Tetanus
neonatorum 17mal leterus beobachtet. Ebenso heben Jörg, Ackermann u. A. die Häufigkeit dieser Complication hervor. Seitner kommen Nabelerkrankungen in Betracht (Omphalitis, Phlebitis umbificalis),
terner Selerem (namentlich in heissen Klimen), Erisypelas, Conjunctivitis blenorrhoica und die acute Fettentartung. In wie weit dieselben,
namentlich die acute Puerperalinfection in ursächlicher Beziehung zum
Tetanus stehen, darüber später.

Dauer.

Die Dauer der Krankheit, wie der einzelnen Paroxysmen ist sehr wechselvoll. Nach Bednär betrug die kürzeste Dauer 12 Stunden, die längste 13 Tage. In einzelnen Fällen gehen die Kinder gleich in dem ersten, nur wenige Minuten dauernden Paroxysmus zu Grunde, zuweilen durch Glottiskrampf schon während des Trismus, ehe es noch zum ausgebildeten Tetanus gekommen. Die mittlere Dauer der Krankheit betragt 5.7 Tage. Finkh hat in 25 Fällen 11mal eine Dauer von 1-11. Tag verzeichnet, 4mal von 2 Tagen, 2mal von 5, 1mal von 7, Imal von 9, und Imal von 31 Tagen. Die Dauer hängt natürlich im Allgemeinen ab von der Intensität und Extensität der Erkrankung, von dem Stand der Temperatur, der Kräfte, von der Möglichkeit Nahrung aufzunehmen u. s. w. Auch die Dauer und Zahl der Paroxysmen ist sehr variabel, die Augaben darüber sind sehr unzuverlässig, weil eigentliche Intermissionen ausser im Beginn nicht vorkommen. Durchschnittlich kann man auf einen neuen Paroxysmus 5-10 Minuten rechnen, dann remittirt er allmählich, und dieser Zeitpunkt kann Stunden betragen, je mehdem das Kind ruhig und ungestört liegt, oder änssere Emiliasse - grelles Licht, Berührung, Verabfolgung von Nahrung und Arznei - es aus seiner Ruhe herausbringen. Dadurch wird das Kind zuwerlen wie von einem elektrischen Schlage getroffen und kann im heftigsten Anfall 1 .- 2 Stunden verharren.

Prognose.

Schon Werlhof (op. med. ed. Wichm. p. 704) hielt den Tetanus neonatorum für unbedingt tödtlich. Auch Schneider (a. a. O. p. 63), Heim (Horn's Arch. 1809, III. 150), Gölis, Döpp, Meissner und Romberg stellten sich ebenso zu der Frage. Il vacinthus Andress versichert, innerhalb 22 Jahren kaum 6 Kinder vom Tetanus geheilt m haben (Cleghorn, Arch. d. epid. Kr. auf Minorka. Gotha 1776), desgleichen Brendel. Höfer (act. Helv. I. 64) hielten ihn für absolut tödtlich. Fleisch und West halten zum wenigsten jeden mit hochgradigen Opistotomus ausgesprochenen Fall für tödtlich, Vogel verlor alle seine Kranke unter den bestemnfohlensten Methoden. Auch Finkh starben von 25 Fällen alle. Dennoch finden sich auch sicher constatirte Genesungen z. E. von Stümke (1848) mit einem Infus, arnicae. In Stockholm starben, wie Cejerchsjoeld berichtet, von 44 Kindern 42. Neuerdings haben sich die günstig verlaufenden Fülle gemehrt (Wiederhofer, Hüttenbrenner, Auchenthaler, Kirchstatter etc.) Bohn hatte unter 13 Fällen 2 Heilungen zu verzeichnen. Monti sogar unter 4 Fällen 2. ich unter 6 nur Einen.

Im allgemeinen wird heut ziemlich übereinstimmend von allen Autoren angegeben, dass die mehr chronisch verlaufenden Fälle mit uormalen oder nur mässig erhöhten Temperaturen eine günstige Prognose zulassen. Kurz es hängt auch hier zum Theil alles ab vom Kräftezastand und dem Gang der Temperatur - wie wir diess schon oben ber der Symptomatologie genauer angegeben haben. Ueberdiess sprechen viele Nebenumstände mit z. E. die Heftigkeit der Aufälle, die Dauer und Extensität derselben, die Complicationen. Alle Fälle, bei denen er sich um septichmische pyamische Infectionen handelt, verlaufen unter hohen Temperaturen tödtlich. Aber man täusche sich auch in leichten Fällen nicht, wo die Anfälle selten, die Remissionen lang oder sellst völlige Intermissionen auftreten, immer sei die Prognose eine duhiöse und nirgends gilt der Ausspruch des Celsus mehr als hier: Acutorum morborum non omnium certae sunt pracdictiones neque mortis neque samtatis. Letzteres gilt auch namentlich von den Fällen, die sehr spät nach der Geburt erst in die Erscheinung treten. Ein Rückschluss vom Tetanus traumaticus der Erwachsenen, welcher um so leichter verlaufet xoll, je später nach stattgehabter Verletzung er auftritt, ist nicht gestattet.

Pathologische Anatomie.

Elssässer, resp. Finkh geben an, dass sie die Leichen ihrer an Tetanus gestorbenen Neugeborenen in Essigtücher hüllen liessen und

bis 207 Section an einem kühlen Ort, auf dem Bauche gelagert, um eine Senkung der Blutmasse nach rückwärts zu verhüten - aufbewahrt hatten. Die Leichen zeigten meist viele Todtenflecken am Rumpf und Extremitäten, schmutzig grune Furbe der regio umbilicalis und eine holzartige Steitheit sammtlicher Muskelp. In den Rückenmarkshäuten und im Rückenmarkskanal fanden sie fast constant einen reichlichen Erguss von serös-blutigem Exandat. Das Rückenmark selbst war normal. Die seröse Exsudation mit blutigen Extravasaten zeigte sich auch in der Schädelhöhle und an einzelnen, nicht gleichen. Therlen des Gehirns. Achnliche Befunde sind nun von allen Autoren fast, die Obductionen zu machen Gelegenheit hatten, angegeben, so schon von Ollivier, Billard, und späterhin von Bednar, Doutrepout, Lewy, Thore, Hinterberger, Thompson, West, Günzberg, Weber in seinen Beiträgen zur path. Anat. der Neugebornen (Kiel 1851, I. p. 63) u. s. w. mehr. Diese Befunde wurden von manchen für genügend angesehen und der Tetanus der Neugebornen Sgurirte in der That eine Zeit lang als Entzundung des Rückenmarks und seiner Häute. Indessen abgesehen davon, dass diese Befunde durchaus nicht constant waren, wurden sie schon sehr bald, meines Wissens guerst von Bednär als Folgeerscheinungen des Krampfes und durch die Hyperextension der Wirbelsäule entstanden gedeutet. Uebrigens zeigte es sich, dass auch bei dem künstlich hervorgerufenen Strychnin-Tetanus in den Leichen der Thiere dieselben Blutextravasate vorgefunden wurden. - In andern Fällen wiederum wurden diese Veränderungen vermisst, statt dessen fanden sich Exulcerationen am Nabel und seinen Gefässen (Colles, Dubl. Hosp. Rep. p. 285), deren Häute verdiekt und ihr Lumen mit eitrigen Pfröpfen ausgefüllt waren. Dabei bestand eine eireumscripte oder diffuse Peritonitis. Auch diese Veränderungen jedoch, die namentlich späterhin von Schöller unter 18 Fallen 15mal constatirt werden konnten, dürfen in keine directe Bezichung zum Tetanus gebracht werden. Denn ebenso häufig wurden diese Veränderungen von Andern vermisst oder fanden sich in Leichen von Kindern, die nicht an Tetanus gestorben waren (Labatt, Mildneru. A.). Das Gleiche gilt von der Bindegewebswucherung Rokitansky's, in welcher dersetbe und nuch ihm auch Demme das an atomische Substrat für den Tetanus erblickten. Demme sah bei Tetanus neonatorum die Vermehrung der Bindesubstanz namentlich im ganzen Verlauf der Markstränge, » Entleerte Nervenscheiden, knäuelartig verschlungene und abgerissene Nervenfasern, kurz Zertrümmerung von Nervenelementen welchselte mit intacten Gruppen derselben ab, namentlich in der modulla obl., wo die Gefässe injecirt und

varicös waren. Zerreissungen einiger kleiner Stämmchen sich zeigten mit den entsprechenden Blutextravasaten. Auch entzündliche Gewebsveränderungen an den peripheren Nerven tand er und diess bewog ihn, den Tetanus neonatorum als einen Tetanus traumaticus aufzufassen. Die Bindegewebswucherung, meint Demme, characterisirt sich namentlich durch ihr diffuses Auftreten und dadurch dass sie gewöhnlich auf der Stufe einer zähflüssigen kernreichen Masse verharre, ohne zur Faserbildung fortzuschreiten. Die Hauptveründerungen findet man in der weissen Marksubstanz, in medulla obl., Ventrikel, crura med. ad cerebell, et ad corp. quadrig, und im Rückenmark. Die Wucherung selbst entwickle sich aus länger anhaltenden und sich häufig wiederholenden Hyperämieen. Leyden hat den von Rok, und Dem me angegebenen Veränderungen die gebührende Stelle angewiesen. Mit dem Tetanus der Neugeborenen haben sie puthogenetisch nichts zu thun. Uebrigens hat sich die normale mikroscopische Anatomie nech viel zu wenig mit den Centralorganen Neugeborner beschäftigt, und wir wissen, dass mancherlei transitorische Gebilde zu dieser Zeit vorkommen, die späterhin verschwinden, in der ersten Zeit aber nicht als pathologische zu betrachten sind. Ich erinnere an die Körnchenzellen, Amyloidkörperchen u. s. w. mehr.

In den übrigen Organen waren die Befunde ebenfalls höchst problematisch. In den Lungen fanden sich Hypostasen, Ecchymosen, Oeden. Die Leber zeigte zuweilen hochgradige Fettentartung, war hart, mit Abscessen durchsetzt (Schneemann), die Gedärme waren blass, best zusammengefallen, die Peyer'schen Plaques zuweilen geschwellt. Pankreas, Milz, Niere anämisch, letztere fettig entartet. In einem kürzleh von Ingerslew beschriebenen Fall, wo bei Lebzeiten Albuminuns bestand, zeigte sich p. mort. Nierenhyperämie und parenchymatöse Veränderungen des Nierenepithels in den gewundenen Harnkanälchen. Ingerslew spricht die Vermuthung aus, dass der Tetanus in causalem Zusammenhange mit den Nierenaffectionen (Albuminurie) stehen konse. Auch Ruge hat ein neugeborenes Kind unter Convulsionen zu Grunde gehen sehen, bei dem sich eine ausgesprochene Nephritis fand (Eclampsia uraemica). Uebrigens sind die vollständig negativen Sectionsofunde noch immer die häufigsten beim Tetanus. —

Actiologic und Pathologie.

Von dem Gesichtspunkt ausgehend, dass der Starrkrampf der Neugebornen vollständig mit dem Wundstarrkrampf der Erwachsenen zu identificiren seil, glaubte man in dem Geburtsact selbst und zwar in der damit zusammenhängenden mechanischen Verletzung eine Hauptursache des Starrkrampfs erblicken zu müssen. M. Sims (1845) war der erste, der die Ansicht aussprach, dass der Tetanus der Neugebornen nicht reflectorisch zu Stande komme, sondern centralen Ursprungs sei. abhängig von mechanischem Druck auf medulla oblongata und deren Nerven, durch das Hinterhauptbein. Dieses verschiebe sich bei jeder normalen Geburt nach einwärts und werde unter die Ründer der Scheitelbeine getrieben. Erlangt nun der Kopf seine normale Gestaltung nach der Geburt nicht wieder, verbleibt das Hinterhauptbein in dieser abnormen Stellung, so wird durch die Schwere des Kopfes das occuput mehr nach oben getrieben, dadurch die ganze Gehirnmasse verschoben. die medulla ohl. comprimirt und so entstehe dann in Folge dessen und mit den damit Hand in Hand gehenden Circulationsstörungen Tetanus. Eine ähnliche Anschnung vertrat Schumann (1830) und neuerdings Wilhite (1875), der gleichzeitig die Richtigkeit seiner Ansicht durch Beispiele illustrirt, indem er bei 13 Fällen von Tetanus Smal Heilung erzielte durch Correction der Verschiebung des Hinterhauptbeins, zum Theil durch einfache Seitenlegung-der Kranken. Auch Meissner vertrut die Anschauung, dass durch die starke Zerrung bei erschwerten Geburten (Gesichtslagen) eine Veraulassung zum Tetanus gegeben sei. Exist in der That wohl möglich, dass wie auch bei Erwachsenen unter Umständen bei Neugeborenen durch eine starke Erschütterung des Kückenmarks - ohne dass man eine Verletzung oder Wunde ausserlich wahrnunnt, allgemeine tetanische Krämpfe zu Stande kommen können. Man beschuldigte ferner alle Momente, die den Geburtsact verzögerten, und schon Im lach (Liverpool) 1851 erwähnte einen Fall, wo der Nabelstrang dem Kinde 2mal um den Hals geschlungen war, und zwar so fest, dass das Kind unfehlbar erstickt wäre, wenn die Hebamme ihn nicht sehnell durchschnitten hätte. Am 3. Tage fiel der Rest des Nabelstranges ab, am 7, zeigten sich die ersten Krampfanfälle, die unter Trismus und Tetanus zum Tode führten. Wahrscheinlich sind es hier die heftigen Circulationsstörungen, die Störungen im Gaswechsel des Blutes, die die Veranlassung zum Tetanus gaben. Unter den Reizen, die von der Peripherie aus im Stande sein sollten, Tetanus zu erzeugen, wurde neben vielen unbedeutenden localen Verletzungen auch die Circumcision bei jüdischen Knaben genannt (Balam, Kirchstetter, Bohn), von Hufland auch das Ohrlöcherstechen (J. pract. Heilk, XXIII, p. 210). Romberg sah den Tetanus ausbrechen bei einfacher Berührung des Nabels, Jörg nach zu festem Binden und Wickeln der hinder?

Vergegenwärtigen wir uns ferner den Zeitpunkt - in welchem sich zumeist der Trismus und Tetanus zu entwickeln pflegt, nemlich durchschnittlich zwischen dem 4. und 11. Lebenstag, eine Periode in derder Vernarbungsprocess des Nabels von Statten geht, somüssen wir, namentlich mit Hinweisung auf die gang und gäbe Anschauung, versucht werden, diesen Process selbst mit dem Tetanus ätiologisch in Verbindung zu bringen. Emige Autoren freilich sind hierin äusserst sanguinisch, indem sie ohne Weiteres allen Tetanus-Fällen diese Ursache supponiren wollen. So namentlich Vogel (a. a. O. p. 54), der von keiner internen Krankheit die Ursache so genau anzugeben weiss, denn veine Krankheit die nur 1-5 Tage nach dem Abfall der Nabelschnur auttritt, hat doch gewiss einen Zusammenkang mit dem Vernarbungsprecess des Nabelse - so auch Bauer (a. a. O. 303) - und er erkläd sieh das Zustandekommen so, dass hier bei der sehr rasch vor sich gehenden Contraction der Gewebe hie und da ein Nerv in die Narbe geauetscht oder gezerrt werden könne und dann alle jene Reffexcontractionen aufträten, wie sie beim traumatischen Tetanus durch einen freaden Körper erzeugt würden. Er ist also ein Anhänger der Reflextheorie Hiergegen muss nun aber zunächst bemerkt werden, dass der Tetanus der Neugebornen keineswegs immer nur 1-5 Tage nach dem Abfall der Nabelschnur auftritt (vide oben), dass er am ersten Tage der Geburt auftreten kann, und wie viele beobachteten noch am Ende der zweiten, seibst dniten Woche (Ackermann), und dass, wenn er von einer Quetschung oder Zerrung eines Nerven hierbei abhängig gemacht werden sollte. derselbe zweifellos viel häufiger zur Beobachtung kommen müsste, als diess der Fall ist. In diesem Sinne ist der Tetanus gewiss nicht als en T. traumaticus aufzufassen. Hufland freilich giebt an, dass die apgeschickte (zu nahe der Bauchwand) Unterbindung in einem Fall posttiv die Ursache war, das Gleiche erwähnt Mauthuer. Allein schoo Moschion schien den Nabel nur als locus minoris resistentiae zu betrachten, denn er beschuldigt die Stagnution des Blutes in den Nabelstrang, Levret und Bajon, von derselben Idee ausgehend, drücken deshalb stets vor der Unterbindung das restirende Blut aus dem Nabelstrang aus und Bertram warnte vor der Bedeckung der frischen No belwunde mit grober und schmutziger Leinwand, wodurch bei manchen Indianerstämmen der Tetanus zu Stande komme. Es ist in der That sehr wahrscheinlich, dass von der Nabelwunde aus irgend ein dem Blute feindliches Agens in den Kreislauf gelangt und so zum Tetanus führt. Diess sind denn auch die Fälle, wo wir es mit Veränderungen am Nabel zu thun haben können, wo wir durch eine Phlebitis, Peritonitis, Alecesse und Gangran jene heftigen Folgeerscheinungen zu Gesicht bekommen (Colles, Breen). In vielen Fällen handelt es sich gemes um eine purulente Infection sei es nun von der Nabelwunde am

durch die nicht obliterirte Nabelvene oder sonst wie. Für diese Anchauung spricht jedenfalls die Thatsache, dass zeitweise auch bei uns der Tetanus der Neugeborenen in epidemischer Form austritt, so in Stattgart, Triest, Stockholm, London, und namentlich in Dublin, wo m Gebürhaus zu einer Zeit unter 6 Kindern stets eines innerhalb 14 Tage an Trismus zu Grunde ging, Verhältnisse die sich wesentlich beserten, nachdem Clarke für hinreichende Reinigung und Ventilation aden Gebärzimmern gesorgt hatte. Eine Thatsache ist es ferner, dass ze Zeit heftiger Puerperalepidemien sich auch die Zahl der Tetanustille vermehrt. Ob wir in solchen Fällen annehmen das inficirende Agens werde direct durch die Mutter auf den Säugling übertragen oder iarch eine Mittelsperson, gilt gleich. Gerade in solchen Fällen, in denen sich zweifellos um eine Puerperalinfection handelt, verlief der Tetanus ber sehr acut, unter hohen Temperaturen, beschleunigter Athmungsund Pulsfrequenz unter pyämischen und septicämischen Erscheinungen. leber den Ort der Resorption wird man in den wenigsten Fällen Aufwhites erhalten können. In vielen Fällen kann es zum Tode kommen de Tetanus zu Stande kam, und umgekehrt, die Kinder gehen tetanisch m Grunde, ohne dass man noch in den Organen specifische Veränderunen zu finden im Stande ist.

Die experimentellen Untersuchungen von Arloing und Tripier (Experiences relatifs à la pathogenio du tetanus, Gaz, med. Paris, 1870. p. 337 seq.) and der Annahme einer Infection vom Blute aus nicht güntig, aliem es muse temerkt werden, dass dieselben nur Blut erwachseper Tetanischer in die Gefasse von Hunden und Kaninchen spritzten. one den geringsten Erfolg zu erzielen. Auch mir gelang es bisher naht, durch putride Infection der Nabelwunde oder in die Nabelgefilisse nengeborner Kaninchen einen Tetanus zu erzeugen.

Immerhin spielen offenbar miasmatisch athmosphärische Inflüsse eine gewichtige Rolle. Diess gilt zweifellos auch für die Tockholmer Epidemie (1831). Hufeland, Elsässer, Finkh, Ch. Westh u. A. sahen in jähem Temperaturwechsel, Zugluft 1 k w. eine der gewöhnlichsten Gelegenheitsursachen. Desportes colachtet die häufigsten Tetanusfälle zu einer Zeit son le chaud et le ms se succèdent plus subitements, desgleichen Bajon der z. B. den an er Küste von Cayenne herrschenden kalten Seewind beschuldigte, da in lanern des Landes der Trismus gar nicht gekannt sei.

Er führt das intere-sante Beispiel an, dass in einer Wohnung dagibst, in der bisher kein Tetanus vorgekommen sei, dieser plötzlich häufig ustrat, nachdem man den Wald abgeholzt hatte, der diese Wohngebäude for dem scharfen Kustenwind geschützt hatte.

Jedenfalls verdienen alle diese Momente wohl Beachtung. Denn Handb. d. Kinderbrankholten, V. 1. 1.

dass heftige Temperaturdifferenzen einen bedeutenden Einflas auf den kindlichen Organismus ausüben, ist eine bekannte Thatsache; namentlich gegen besonders niedere oder hohe Temperaturen besitzt der Neugeborene eine äusserst geringe Vertragsfähigkeit. Beispiele, das hierdurch Trismus und Tetanus zu Stande kam, finden sich bei Heim, Henke, Hufeland, Mauthner, Kleemann, Schneider, Moreceau, Keber, Steinern, A.

Heim (gem Schriften, ed. Paetsch, Leipzig 1836, p. 193) erzählt von einer Mutter, die mich einander am 7. Tage nach der Gebwitzwei Kinder an Trismus verloren halte "weil die Wiege der Zugluft angesetzt war". Das dritte Kind endlich blieb gesund, nachdem die Wiege nach seiner Anweisung einen geschützten Platz erhalten hatte.

Henke (a. a. O. p. 120) sah 2 Kinder tetanisch werden, eines staf

durch zu kalte Waschungen bald nach der Gel urt,

Keber (Elbing) berichtet von einer Hebamme, die wie sich später hermisstellte aus Mangel an richtiger Temperaturschatzung unter 380 Geburten in 2 Jahren 99 Kinder durch zu heisse Bäder an Tristin verlor.

Schneider (a. a. O. p. 7) erwähnt einer in der Praxis in Fu'iz sehr gesuchten Hebamme, der daseibst in 9.3 ihren ihrer Thätigken 60 fice vorgekommen sind. Da Schneider binzufügt, dass dort als auch in der Umgebung sonst selten Tetanus zur Beolachtung gekommen ist. — si mag in diesem Fall etwas ahnliches wie in Etonig vorgehigen haben.

Mit den atmosphärischen Einflüssen in Verbindung steht das hänfigere Vorkommen des Tetanus während der grössten Hitze im Sommer (Dürr, Finkh, Gölis), namentlich bei jähem Temperatuwechsel. In Habanna kamen im Jahre 1872 unter den Farbigen und Weissen im Ganzen 88 Tetanusfälle vor bei Neugeborenen, davon fiem 25 auf Juli, 35 auf August, 28 auf September. Ueberhaupt lässt sien ein gewisser Einflüss des Klima nicht verkennen, denn in tropischen Ländern (siehe unten) ist der Tetanus der Neugeborenen weit hinder als bei uns, wo er nur sporadisch zur Beobachtung kommt. Nach Rose starben im Jahre 1867 unter 683,773 Emwohnern in Berlin 275 au Ietanus – darunter aber 266 Neugeborene. In Kopenhagen kamen in der Gebäranstalt in 20 Jahren (1853 = 72) unter 20,806 Neugeborenen 93 Tetanusfälle zur Beobachtung. Temporär kam der Tetanus in tzgland und Deutschland (Fuhla, Letschin), ferner im nördlichen Europa (Stockholm, Kopenhagen, Dublin, Vestmannö) häufiger vor.

Ausser diesen angeführten Momenten haben einige Autoren namentlich mit Rücksicht auf die gastrischen Begleiterscheinungen und Prodomalsymptome in manchen Fällen, auch gastrische Reize beschuldst Auch in diesen Fällen müsste der Tetanus auf reflectorischem Wege 2. Stande kommen. »Excretiones impeditae, meconium in infantibus socialischen Wege 2.

mamos tetanos producere nemini ignotum este (Starke). Auch Fourcroy, Ackermann, namentlich aber Hisenmann sind Vertreter beser Anschauung. Baume (a. a. O. 1791, p. 274) hielt dafür, dass sanig Kinder an Tetanus erkrankt und gestorben seien, denen man, ehe de ersten Excremente vollständig entleert waren alte und dicke Milch m trinken gegeben hatte. Ackermann und Bisset wollen in den bechen solcher Kinder Magen und Darm brandig und welk (?) gefunden baber, (vergl. Elsässer, Magenerweichung, Stuttgart 1846). Von sien l'esachen sind indessen diese eben angeführten, die zweifelhaftesten. Newerdings sind keine Beispiele hiefür bekannt gegeben, und es muss ben mindesten zweifelhaft erscheinen, ob es sich in diesen Fällen um wirkschen Tetanus gehandelt hat, da genaue Augaben darüber nicht vorliegen.

Zu den gastrischen Reizen zählten einige auch die Muttermilch. be unter gewissen Umständen im Stande gewesen sein soll Tetanus zu enengen, wenn nemlich - cfr. Eclampsie - die Mutter beim Stillen bettigen tiem ut his bewegingen ausgesetzt war. Hauptvertreter Leser Ansicht war Schneider"), und behauptet sogar bei Kindern warch den Ausbruch des Trismus verhindert zu haben, dass er den Müttern die jähzornig und leidenschaftlich waren und schon ein Kind u. Trismus verioren hatten, öfters eindringliche Vorstellungen gemacht and sie zur Ruhe ermahnt habe (a. a. O. p. 27). Auch Adelmann Schmidt's Jahrb. 1835, Nr. 8, p. 209) gibt das Gleiche an. Finkh st entgegengesetzter Meinung, >Unter den Müttern der an Tetanus orkrankten Kinder war ein grosser Theil von auffallend sanfter Ge-Minsart, und umgekehrt wurden in der Anstalt seit einer Reihe von Jahren manche Kinder von jähzornigen Müttern geboren, die vom Teunus verschont geblieben sind. « Werlh of (a. a. O. p. 705) hingegen mederum kannte eine bran die sehr heftigen Temperamentes wur und mer kinder nach einauder am 9. Tage nach der Geburt an Tetanus verden hatte, das letzte Dritte jedoch am Leben erhielt, nachdem sie es · peo consilio per duas primas a navitate hebdomadas alieno lacte entimerat. In welcher Weise hier die Wirkung zu denken wäre, haben or bereits in der Ecampsie besprochen. - Endlich müssen wir noch uses Momentes gedenken, das einst viel Aufsehen gemacht hat, sofern sich um seine atiologische Bedeutung beim Tetanus der Neugeborenen uzdelte, newlich die sogenannte Racendisposition. Zu der Ausahme einer solchen hatte die grosse Sterblichkeit unter den Kindern er farbigen Stämme geführt. So meinte Wooten beispielsweise der in

^{*,} So werig Fhre diese fürchterlichen Leidenschaften (Zorn) ansern harr Schenen machen, so wahr und gewiss ist es jedoch, dass dieselben men Neugeborenen so häufig und gewiss den Tod bereiten etc. «, a. a. O. p. 25.)

den Baumwollenplantagen in Allabama unter den Negerkindern eine unglaubliche Sterbeziffer beobachtete, niemals hingegen daselbst ein weisses Kind daran leiden sah. In Westindien (Desportes) ist die Frequenz der Tetanus-Erkrankungen unter den Negerkindern enorm, in Cuba (Oliver) ist die Krankheit als »mal de los Diete dias« (7 Tage Krankheit) gefürchtet. in Jamaica rafft sie 250,0, in Cayenne 100,0 aller Neger fort (Campel), und von Guayana erklärt Bajon *) ses giebt vielleicht kein Land, wo es so schwer hält, Kinder gross zu ziehen, kaum sind sie aus dem Mutterschoosse ans Tageslicht gekommen, so fallen sie schon in Menge in einen spasmodischen Zustand, der ihnen nach und nach die Kinnbacken zusammenschnürt, und ihren ganzen Körper so steif macht wie eine eiserne Stange. Nicht besser steht es damit in Brazilien, Peru, Texas u. s. w. und im tropischen Afrika. Allein die Ursache dieser Hänfigkeit ist ebenso wenig in klimatischen Verhältnissen zu suchen, als etwa m riner Racendisposition. Schon Davalos nemlich sprach sich über die üble Behandlung der Negerkinder durch die Kindsweiber aus und Hufeland behauptet geradezu, dass die Bosheit der Neger Mittel ersonnen hatte. durch die sie im Stande seien bei ihren Neugeborenen Starrkrampf zu erzeugen. Diess der Grund, warum in manchen Gegenden kein Neger vor dem 14ten Tag in die Wohnung der Wöchnerin durfte. Auch führt H. an, dass verschiedene Hebammen offen das Verbrechen eingestanden hätten, ohne jedoch die Mittel anzugeben, deren sie sich bedienten-Jedenfalls erfreut sich der Nabel der Negerkinder einer ganz besonderen Vernachlässigung (Bertram etc.) und Reihungen derselben, Betupfen mit gewissen giftigen Wurzelknollen scheint zu dem gewünschten Resultat zu führen. Diese Ursache ist jedoch gewiss verhältnissmässig selten, denn Scherzer soll ausdrücklich hervorheben, dass unter den Hottentotten des Caplandes, wo die Behandlung des Nabels mit alles möglichen Cautelen geschicht, der Trismus ebenfalls sehr häufig at. Die Infection miasmatisch athmosphärischer Keime scheint mir von der Nabelwunde aus viel hänfiger zu sein, da die Verwahrlosung, Unremlichkeit mangelhafte Lüftung in den Wohnungen der Neger eine bedeutende ist. So suchte Clarke auf Jamaica die Häutigkeit des Tremus in diesen Momenten, namentlich in der mephitischen Luft der Wohnzimmer; dazu kommt die Lüderlichkeit der Weiber, und wenn Campet mit Hinweisung auf die grosse Sterblichkeit der Negerkinder sagt: >les négresses sont en général peu attachée a leurs enfants, « so bezieht sich diess sicherlich auf die lüderliche Lebensweise der Wöchnerinnen, bet denen der Alkohol eine grosse Rolle spielt. Glaubte doch auch Boer-

^{*)} Hirsch geogn. Pathol. II. p. 582.

authner wenigstens erzählt (a. a. O. p. 358) von einer dem Trunke gebenen Frau, die bereits 3 Kinder innerhalb der ersten 3 Lobensbehen an Trismus verloren hatte. Aus alle dem Mitgetheilten geht der hervor, dass es eine Racendisposition im eigentlichen Sinne nicht ibt, sondern dass es — wie Hirsch schon sehr richtig betont — socialen Missetände sind, die oben die Prävalenz der Krankheit ter der gefürbten Bevölkerung bedingen.

Blicken wir nun auf die grosse Reihe der Ursachen zurück die dem tanus der Neugeborenen zu Grunde liegen, so können wir uns zwar ht verhehlen, dass wir dadurch ebenso wenig wie durch die zweifelden anatomischen Befunde einen Einblick in die Wesenheit dieser bselhaften Krankheit genommen haben, allein wir haben doch dach schou zur Genüge kennen gelernt, dass der Tetanus der Neugeelen keineswegs völlig mit dem Wundstarrkrampf der Erwachsenen ameirt werden darf. Wir haben kennen gelernt, dass wir es offenranch beim Tetanus der Neugeborenen unt sehr differenten Krankbezuständen zu thun linben, die zu einer so stürmischen Reaction ren - und dass wir je nachdem derselbe direct oder indirect zu ade kommt wir auch zu der Annahme eines Tetanus idiopathicus, ponthicus, hämatogenes gezwungen sind. Der letztere, dafür spricht Häungkeit des unter hochgradigem Fieber verlaufenden Krampfes ist der gewöhnliche, und es drängt sich diese Anschauung gerade ich die ätiologischen Momente immer mehr und mehr in den Vordernd. Wir wollen indessen nicht die grosse Anzahl von Theorien und pothesen besprechen, die man über das Wesen des Tetanus aufgestellt Rachiomyelitis, Meningitis spinalis, Infectionskrankheit u. s. w.). dadurch die Pathologie des Krankheitszustandes in keiner Weise gedert wurde. Nur Eines möchte ich betont wissen, dass nemlich hier aso wenig, wie bei der Eclampsie des ersten Kindesalters die Unvollmmenheit in der Entwicklung des kindlichen Organismus, namentlich Nervensystems, unberücksichtigt gelassen werden darf. Wenn ich I das unter dem Abschnitt Eclampsie gesugte über die verhöhte lexdisposition«, über die »Spasmophilie« beim Säugling, sowie auf von mir ausgeführten Experimente über diesen Gegenstand mir otekzuweisen erlaube, und daran erinnere, dass kürzlich von mir blicirte Experimente ergeben haben, dass die Erregbarkeit der moaschen Nerven des Neugeborenen geringer ist als beim Erchsenen, dagegen von der Geburt an stetig steigt, das Myogramm Neugeborenen hingegen sich durch eine bedeutende Abflach ung stipfels und zunehmende Streckung characterisirt, d. h. die Muskellänger im Maximum seiner Contraction verharrt; die Wiederausdehnung langsamer geschicht und deshalb schon eine verhältnissmässig unbedeutende Zahl von Reuze in der Zeiteinheit dem Erwachsenen gegenüber dazu gehört, eines completen Tetanus zu erzeugen, so glaube ich, dass wir hierdurch eine plausible Auschauung gewonnen, warum sich die Krämpfe bei Neugeborenen fast stets niehr in tonischer Form zeigen und warme gerade der Tetanus un die ersten Lebenswochen vorzüglich gebunden ist*). Die physiologische Prädisposition des Alters - bedingt durch das eigenthümliche Verhalten des Nerrensystems resp. Muskelsystems ist es also, und nicht die Nabelwunde, das Trauma, die in erster Linie betont werden müssen. Daher erscheint uns auch, weil demgemäss wahrscheinlich zwischen Eclampsie und Tetanus - kein essentieller Unterschied besteht, der Ausdruck Eclamps in tet ani formis n con a tor um für Tetanus neon, der geeignetere zu sein. Wenn ich ausserdem für das Zustandekommen des Tetanus der Neugeborenen als eine Hauptbedingung das »hämatogene« - ein Ausdruck der nichts präjudicirt - hinstellte, so mag diess durch die Erfahrung gerechtfertigt erscheinen, dass eine Alteration des Blutes oder Blutgefüsesystems die Medulla in dieser Zeit leichter als conductor in Auspruch nimmt, wofür auch das anatomische Substrat einige Anhaltspunkte gewährt.

Diagnose.

Die Diagnose des Tetanus neonatorum beruht kaum je auf Schwerigkeiten. Wer einmal einen Fall gesehen hat, wird ihn schwerlich verkennen, so typisch ist die ganze Symptomengruppe. Schon die Prodrome, die Unruhe des Kindes, namentlich beim Saugen, das bäutge Loslassen der Brustwarze, der eigentbümliche oben geschilderte Gesichtsausdruck, die beginnende Kieferklemme sichern die Diagnose ebes noch zum ausführlichen Starrkrampf gekommen ist. Dennoch sud Verwechslungen nicht ausgeblieben, namentlich scheinen einige Autoren, die viel Heilungen gesehen haben, einfache aber heftige Kohken mit tetanischen kurz anhaltenden Stössen für Tetanus gehalten zu haben. Auch Verwechslungen mit dem Scherema neonatorum scheinen vorgekommen zu sein, es ist diess um so leichter möglich, als hier häufig ma

^{*)} Das Geschlecht ist erfahrungsgemass ohne jeden Eintles ad ist Tetanus Pinkh hatte 13 Knaen und 12 Madehen unter 25 Fallen Reins 17 Knaben, 16 Madehen anter 33 Fällen. In der Kopenhagner Gebrahstalt kamen auf 93 Palle 51 Knaben, 42 Madehen. Nur bei Schöller under sich eine grössere Differenz, er hatte unter 19 Fällen 15 Knaben und mit Mädehen.

dem Selerum Trismus vorkommt, seltener Tetanus - und auch beim Tetanus das Fieber fehlen kann, wie diess benn Sclerem stets der Fall ist. Allein niemals kann man beim Tetanus ein auffallenderes Sinken der Eigenwärme wahrnehmen, was beim Sclerem stets der Fall ist (-16° (.), und während das Scherem von unten beginnt, indem zuerst die Beine, Waden u. s. w. wachsgelb und härtlich, zuweilen bläulich werden, begunnt die Starre beim Tetanus stets oben, an den Kiefern und schreitet von da schnell abwärts. Fernere Verwechslungen können vorkommen mit Leptomeningitis spinalis und Spinalhämorrhagie - die gerade in der aller ersten Lebenszeit relativ häufig zur Beobachtung kommen. In der That ist im Beginn der Erkrankung die Diff.-Diagnose hier kaum möglich wiewohl die characteristische Tetanus-Physiognomie ein wichtiges Criterium bildet. Im Verlauf unterscheiden sich jedoch die motorischen Reizerscheinungen in beiden Krankheiten sehr; bei den eben gemannten Zuständen beginnen sie in den unteren Extremitäten und bleiben dort stehen, wenigstens bleibt das Gesicht meist frei; im Lebrigen pflegen sich im weiteren Verlauf numentlich bei der Meningealhämorrhagte partielle Lähmungen einzustellen. Endlich aber beruhen vielleicht in der That emige Fälle von Tetanus den Neugeborenen auf einen derartigen Blutaustritt ins Bindegewebe zwischen Wirbel und Dura. Der Strychnin-Tetanus kommt beim Neugeborenen wohl kaum in Prage - es handle sich denn um absichtliche Vergiftung eine Unterscheidung bei Lebzeiten dürfte kaum möglich sein. -

Therapie.

Dieselbe Verworrenheit wie bei der Pathologie zeigt sich auch bei der Behandlung des Tetanus. Was von dem einen empfohlen, wurde vom andern verworfen, so dass wir denn in der That auch heut noch ziemlich rathlos dem Krankheitszustand gegenüber stehen, um so mehr als eine causale Behandlung wohl in den allermeisten Fällen möglich zein wird.

Zweifellos erfordert zunächst die prophylactische Behandlung Beachtung. Alle hygieinischen Maassnahmen wie sie die Diatetik des Wochenbettes für Wöchnerin und Kind erfordern, sowohl was die Körperpilege und Nahrung als das Wochenzimmer n. s. w. anlangt, müssen auf das punktlichste erfüllt werden, um so mehr, wenn sich die Wöchnerin in einer tiegend befindet, wo Trismus häutiger vorzukommen pilegt oder wenn Puerperal-Epidemicen im Gange sind. Diess versteht sich zwar von selbst, und dennoch wird gerade hierin zumeist gesehlt. Frank gab desshalb den sehr verständigen Rath, die Schwangere möge, wenn an ihrem Aufenthaltsort Trismus epidemisch

oder endemisch vorkomme, den Laudesstrich verlassen, und erst nach Vollendung des Wochenbettes »nach Vernarbung des Nabels« zurückkehren. Clarke legte das Hauptgewicht auf gleichmässige Temperatur, gute Lüftung des Wochenzimmers, reichliche Entleerung des Meconiums, vernunftgemässe Behandlung des Nabels. Abgesehen von den bekannten Regeln, wie bei letzterem zu verfahren, geben einige Autoren uns noch einige besondere Winke — die aber in der That besser unbeachtet bleiben.

Colles z. E. empfiehlt als Verbandmittel für den Nalel Terpenthisspiritus und behauptet, dass auf dem Gut einer Danie, wo früher Tetanus allgemein geherrscht habe, seit dieser Methode unter den Negerkindern kein Fall mehr vorgekommen sei. Auch Stevart verland im Nabel in dieser Weise, desgleichen W. Roe (1874). Levret und Boyer niethen, aus der Nabelschnur vor der Unterbindung des Blut songfatte nach der Placenta zu hinzustreichen. Hancock erzählt von indisenta Hebammen, sie übten zur Verhötung des Tetanus vor der Unterlindung die methodische Compression der Nalelschnur und applicirten glubente Kohlen darauf. Vogel empfahl die Cautersation der Nabelnarbe mit dem ferrum candens.

Jedenfalls thut man am besten alle reizenden Verbandmittel und Manipulationen zu meiden, sorge überhaupt für möglichste Ruhe und Schonung von Mutter und Kind. Sehr zu beachten ist das Waschen und Baden der Kinder, namentlich das erste Bad sollte stets mit dem Thermometer bestimmt werden (28—29°C.), das Kind nur kurze Zeit darm verbleiben, danach gut abgerieben und in erwärmte Windeln resp. Kledungsstücke eingehüllt werden. Einige englische Aerzte rühmten das kalte Bad. Colles und Haucock versicherten, Kinder die in der ersten 9 Tagen kalt gebadet würden, blieben von der Krankheit verschont! Möglich, für unsere Verhältnisse dürfte sich diess unter keinen Umständen empfehlen.

Ist der Trismus und Tetanus nun wirklich zum Ausbruch gekommen, so wird man, wo man die Ursache weiss, dem entsprechend was handeln haben. Unter allen Umständen aber wird man stets auf die Ernährung der Kinder bedacht sein müssen, da die Kinder gewöhnlich nicht selbst saugen und schlucken können. Eine gewaltsame Eröffnung der Kiefer, wie sie Coley anrich, ist verwerflich, denn abgeschen vor den hierbei statthabenden Verletzungen, wird hierdurch die Heftigkeit des Krampfes nur gesteigert. Man versuche vielmehr mit möglichste Schonung durch die Nase etwas Milch einzuflössen oder nehme zu ernährenden Clystieren seine Zuflucht.

In den Fallen, wo es sich um eine Dislocation des Hinterhaupts handelt (M. Sims), könnte natürlich mechanische Hülfe von Werth sein. Hier wird man den Rand des Seitenwandbeins als Stütz-

punkt benutzen und mittels Finger oder stumpfen Hebels das Hinterhaupt in seine natürliche Lage zu bringen versuchen. Diess übte mit Erfolg z. E. Chamberlaine (vergl. oben).

Wo die Ursache in den ersten Wegen zu liegen schien, hat man Brech mittel und Purganzen in Anwendung gebracht. Ersteres geschah namentlich von Hufeland, Fleisch, Breudel, Hufeland wil auf diese Weise 3 Kinder geheilt haben. Heute werden Brechmittel ksum noch verabreicht, man fürchtet ihre Rückwirkung auf Gehirn und Herz sowie die Gefahr der Erstickung. Abführmittel sind dagegen auch heut noch häufiger in Anwendung gekommen. Breen gab Calomel abwechselnd mit Ricinusol. Auch abführende, erweichende und gleichzeing beruhigende, krampfstillende Clystiere*) wurden vielfach vernbfoigt, namentlich von Fourlong (1830). Jedenfalls kann durch dieselben ebenso wenig geschadet werden, wie durch warme Bäder, die denn auch bis in die neueste Zeit allgemeine Verbreitung fanden. Kalte Büder wurden schon von Hippocrates, Cullen, Rivière warm empfohlen - doch dürften sie beim Tetanus der Neugebornen zu vermeiden Ebenso wenig dürfte das russische Dampfbad Anklang finden, das 3 Tage hinter einander wiederholt Schäfer (med. Zeit. d. Vereins f. Helk, 1836, No. 9) mit Erfolg benutzte, oder die hydropathischen Einweklungen Eberth's (Charit. Annalen. 1851, p. 191). Dagegen könm wir uns mit den Angaben Velten's (Deutsche Zeitschrift f. Gewrtsh. VI. p. 161) warme Bäder mit Weinzusatz und Frictionen voranchmen, einverstanden erklären. Wir haben sogar unter Umständen be Bader alle 2-3 Stunden repetiren lassen, und beobachteten wenigsens eine merkliche Relaxation der rigiden Körpermuskulatur.

Von der Anschauung ausgehend, dass es sich beim Tet, neon, um eine Entzündung handle, wurden vielfach Antiphlogistica in Anwendung gezogen, und Blutentziehungen von einigen lebhaft befürwortes. So verbanden Finkh und Elsässer die Application von 1–4 Blutegeln an Schläfen und Kieferwinkel mit Eisumschlägen ohne jeden Erfolg, während Dupierris dadurch, wir können wohl hinzufügen trotzdem, Heilung erzielte (Annal. d. l. méd. phys. p. Broussais. Paris. 1830. avril). Auch Cloquet, Jobert, Portal, Boyer empfahlen Blutentziehungen, die heut völlig obsolet sind. Das Gleiche gilt von den Quecksilbereinreibungen. — Die ausgedehnteste Anwendung fanden matärlich beim Tetanus, einmal um die Muskeln zu erschlaffen, resp. die

[&]quot;) vergl. E clampsie. Clystiere von Infus. fol. Nicotian. von "to en warm empfellen, sollen nach West (a. a. 0. p. 116) selbst meht ein"Le gefahrlich Wirkung gehalt haben. Andere halten ihre Anwendung für gefährlich (0,18:180,0 für 3 Clystiere).

perhöhte Reflexerregbarkeit oder gereizte Gehirnthätigkeit« herabza setzen, die Narcotica und Hypnotica. Im Allgemeinen ist durch sie jedenfalls mehr geschadet als genützt; diess gilt namentlich von Opium und Morphium. Wir verweisen auf das bei der Eclampsie Gesagte. Heilungen mit Opium erzielten Fourlonge und La Fosse (1830), Riccke (cfr. Finkh a. a. O. p. 52). Die Cannabis indies wurde empfohlen wegen ihrer Heilkraft von Gaillard und Saussura tefr. Bouchut a. a. O. p. 338) u. A. Von neueren Autoren lauten da Angaben äusserst widersprechend über die Wirksamkeit derselben Eine hervorragende Bedeutung hatte die Faba Calabarica erlangt namentlich in Form des Extractes und verdient wegen ihrer vernichtenden Wirkung auf die gangliösen Apparate des Rückenmarks allerdings (Authebung der Mortalität, der Willensimpulse, des Reflervermogens) mit Recht Beachtung. Die erste Empfehlung beim Tetanus ging von Watson aus, beim Tet. neon. von Miller (1867), Sée (1868), Monti (1869). Letzterer hatte unter 4 Fallen 2 Genesurgen, doch fügt er hinzu, dass das eigenthümliche Verhalten der Temperatur (nur mässig erhöht) in diesen Fällen Raum zu der Vermuthung lässt, dass die gedachten Fälle vielleicht auch bei einer indifferenten Behandlung geheilt wären. Er wandte die Calabar, in Form von subcutanen Injectionen an, die rasch und oft hintereinander wiederholt waren (1 gran. - 6 Milligramm Extract, pro Injection). Auch Jar isch benutzte den Calabarextract, zwar auch in einem Falle, der mit niedern Temperaturen verlief, allein er schreibt dennoch die Heilung dem Mittel zu, da vorher 23 Tage lang das Chloralhydrat bis zu 10 gran (0.6) pro die ohne Erfolg gereicht war. Nachdem vom 24. Tag an taglich 4 Dosen Extr. Calab. puly. 0,005 gereicht waren, sistirten am 3. Tage die Anfälle vollständig (Jahrb. f. Kinderheilk, VII. 1874, p. 458). Diess verdient um so mehr Beachtung, als gerade das Chloralhydras s. Z. als Arcanum gegen den Tetanus neon, gepriesen wurde. Auchenthaler, Monti, Hüttenbrenner, Steiner u. A. hatten glückliche Erfolge zu verzeichnen, aber in allen Fällen verlief der Tetanus ebenfalls unter niedrigen Temperaturen. Uebrigens habe ich kamlich einen Fall im Spital geheilt (Dauer 3 Tage, täglich 6 Deson 0,06), we die Temperatur in and bis auf 40,2 gestiegen war. Auch wo der Ausgang kein günstiger war, hatte das Mittel doch stets insofern günstig gewirkt, als die Anfälle bald nach Verabreichung nachliessenselbst der Trismus und die Kinder gewöhnlich die Brust nehmen konnten, wenn auch nur auf kurze Zeit. Vergiftungen sind schwer zu befürchten, doch beobachtet (Marschall). Die Anwendung des Chlorals ist immerhin zu empfehlen. - Neben dem Chloralhydrat sind die

Chloroforminhalationen in manchen Fällen versucht und zwar mit scheinbarem Erfolg. So wenigstens von Imlach (Obstr. soc. Milinb. 1851) und Simpson, auch von Vogel (a. a. O. 55). Während jeder Narcose liess die Steifheit ungefähr 1 Stunde nach. Bednär anh gar keinen Erfolg, höchstens eine kurze Ruhe von 10 Minuten (a. a. O. p. 159). Sie sind ihrer Gefährlichkeit wegen zu vermeiden. Das Gleiche git vom Amylnitrit. Ingham hat es kürzlich versucht, zwar trat der Tod ein, allein nach der jedesmaligen Einathmung weniger Tropfen sairten die Anfälle. Mit Atropin hatte Kirchstetter (a. a. O. 1860, p. 66) einen Genesungsfall zu verzeichnen, in welchem Temperaturen — 40,4 beobachtet wurden. Er verabfolgte von einer Lösung (9.93 Atrop. sulph. in 24,0 aqua) gtt. jin 30,0 Wasser den Tag über verbraucht (etwa 1805 gran). Der Fall steht vereinzelt da.

Em Medicament muss ich noch erwähnen, welches früher öfter beim Tetanus und Trismus neonatorum in Anwendung kam, heut aber kaum mehr beachtet ist, nemlich der Moschus. Derselbe wurde von Schneider in folgender Mischung gegeben:

R. Ambrae grissae 3j Aeth. sulph. 3,3

st. p. hor. XII. sacpe agit. adde

Moschi orient. Zj Spirit. sulph. aeth. Ziji

MPS. Alle 10 Minuten 1 Tropfen (in etwas Syrup oder Kirschwasser). Schneider rettete auf diese Weise 2 Kinder, und auch Hensler hatte einen Genesungsfall. Finkh und Elsässer konnten keinen Vortbeil ven dem Medicament erblicken, hingegen bemerkten sie, dass och die Krankheit bei dem Gebrauch sehr in die Länge zog. Auch Meissner hat keinen Nutzen gesehen und zweifelt die Heilungsfälle Tetanus mit Moschus und die Diagnose an. Später hören wir nichts Behr von diesem Mittel, dennoch scheint es mir Berücksichtigung zu verdienen, namentlich bei der hämstogenen Form des Tetanus. Ich habe es kürzlich bei dem 9 Tage alten Kinde eines Elementarlehrers, dessen Fran im Wochenbett gestorben war, und bei dem sich zum Icterus Trismus Temp. 39.8) gesellte, mit Vortheil angewendet, Ob er direct als Heil-Butel wirkte, oder, was mir wahrscheinlicher, nur den drohenden Collaps Abwendete und dadurch Zeit gewonnen wurde bis eine naturgemässe Aus-Beichung erfolgte (nebenher wurden lauwarme Bäder gereicht) - lasse ch dahungestellt. Doch scheinen mir weitere Versuche geboten. (Dosimag: 0.03 p. dosi, oder Tinct. Ambrae c. Moscho. Tropfenweise.) Bromkalium und Jodkalium (Demme) haben bisher keine Berücksichtigung gefunden, ebenso wenig Curara (Vella, Paré) und die schon von Herder (1803) ohne Erfolg versuchte Electricität, und von Bellinger in einem Fall glücklich ausgeführte und zur Heilung des Trismus neon, führende Tracheotomie (Finkh a. a. O. p. 54). Recapituliren wir kurz, so würde ich die Behandlung eines frischen Tetanus n. folgendermassen empfehlen: Entleerung des Darmes durch ein geeignetes Clysma oder Calomel, Satündlich ein laues Bad, kunstgemässe Ernährung, stündlich eine Dosis Chloralhydrat — und wenn hiervon binnen 24 Stunden kein e Wirkung sichtbar — Sstündlich eine Dosis Moschus (0,03) oder 3—5 Tropfen Tinct. Ambrae c. Moscho.

4. Tetanie.

Literatur.

Steinheim, Heckers Annalen 1830. — Tonnelé, Mémorress une nouvelle maladie convoluve des enfants. Gaz. méd. Janv. 1832. — Constant, Olesevations et réfloxions sur les contractures essentielles. Gaz. méd. Paris 1832. — Bandeloque, Des contractures chez les enfans. Paris 1837. — Weisse, Vermischte Abhandlungen einer Geselbach pr. Aerzte a Petersburg 1842. VI. — Küttenheim, Oppenheim's Zeitschrift f. d. gs. Med. B. I. H. I. p. 14. — Jadolot, Von den Contracturen der Extremitien b. Kindern. Journ. f. Kinderkr. I. p. 448 1833. — Delpech, Memaire un les spasmes, musculaires idiopathiques et sur la paralysie nerveuse essentielle Paris 1846. — Grisolle (Hopital. St. Antoine). Paris 1847. — Trousteat (Journ f. Kinderkr. XVII. p. 385, 1851. — Tott (Richentz), Arthogyppess. Contractura artnum spastica. Journ. f. Kinderkr. XVII. 5 1851. — Corvesant, De la contracture d. extremit, ou tétame chez l'adulte 1852. — Ribitet u. Baythez, Handbuch der Kinderkrankheiten, aus dem Franzés, Magen. Leipzig 1855. II. p. 572 seq. — Rubau. d. Société med. d. hôp Paris Journ. f. Kinderkr. XXVII. 1856. p. 144. — Wilks, Cases of disease of the nervous system with remarks. Goy's Hosp. Rep. XVII. 180—184. — Wilks. Internitt. tetany. Brit. med. Journ. 1870. p. 598. ½ — Hasse, Handb d. Nervenkr. II. p. 158. — Steiner, Handb. d. Kinderkrankheiten (p. 118. Bednaftp. 211). Bouchut (p. 399). Gerbardt (p. 594). — Rithie, 9n intermitt. Tetanic. But. med. J. Oct. p. 354. 1870. — Maccall. Tetany. Glascow med. J. Aug. p. 459. 468 1871. — Wittmann, Beiträge sur Kenntmas der Arthrogryposis Jahrb. f. Kinderheilk. 1872. V. p. 329. — Kusmaul. Ucher rheumat. Tetanic. Beit med. J. Oct. p. 354. 1870. — Maccall. Tetany. Glascow med. J. Aug. p. 459. 468 1871. — Wittmann, Beiträge sur Lehre von der Tetanie. Berlin. klin. Wochenschrift 1871. (41—44. 1872). — Erb. Zur Lehre von d. Tetanie. Hosp. Tit. 2. R. 1. aug. p. 328. 1876. — Schult ze, Ueber einige fähle von Tetanie. Berl. klin. Wochenschrift 1871. — Bouchut. Nature de la tétanic ou contracture des extémites (az

Geschichtliches. Definition.

Unter >Tetanic« (Tetanille) verstehen wir einen in Paroxysmen auftretenden schmerzhaften tonischen Krampf in bestimmten Muskel-

groppen (Extremitäten), unabhängig von materiellen Veränderungen den Servensystems. Sie stellt eine motorische (spinale) Neurose dar, die est in den letzten Decennien in Deutschland genauer bekannt und beshrieben wurde, und durch das überwiegen de Befallensein der Kinder welt uns ganz besonders interessirt. Zuerst beschrieben von Steinbeim (1830) nicht von Dance (1831) wurde sie als ein Ausdrack der rheumatischen Diathese betrachtet »Zwei seltne Formen des htrigen Rheumatismus«. Dance sprach von »Tétanus intermittens«, desgleichen Tonnelé (1832), der die ersten genauen Mittheilungen woo Kindern gibt, und sie für eine sympathische Erscheinung einer Brust- und Unterleibs-Affection ausgebt. Einenmann nannte die Krankheit »Bachiotonus rheumaticus. Weisse ähnlich, nach Analogie des Opisthotonus, »Dactylotonus«, ein Name der ihm treffender ersheint, als der von den Franzosen gebräuchliche »Contracture (Con-(lant) essentielle«. Murdach aprach von »spasmotischer Muskelcontractions. De la Berge verlegte in einer sehr ausführlichen Abhandlang um Journal hebdomadaire den Sitz der Krankheit direct in die Beugmiskeln der Extremitäten, desgleichen Delpech, der dieselbe sidiopainschen Muskelkrampfe nannte. Von Niemeyer stammt der Name Arthrogryposis her, der noch heute neben contractura artuum vielach gebräuchlich ist. Corvisart (1852) führte den Ausdruck »Tétanne« ein. wegen der grossen Aehnlichkeit des Krampfes mit dem Tetanus, Rilliet stomsche äussere Convulsion«. Es folgten Küttter's, Rabaud's, Tott's, Trousseau's Beiträge, letzterer erfand m Jahre 1860 den Ausdruck » Tetanille «. Dann folgten die Unterochungen von Scoda (1862), Kussmaul, Riegel, Bouchut, arb, durch die die Pathologie der Krankheit wesentlich gefördert Turde.

Wenn wir von Tetanic sprechen, so ist stets die sympathische resp. depathische Form gemeint, die symptomatische von einem materiellen dan- und Rückenmarksleiden abhängige Form hat nichts damit zu thun ad gehört nur insofern hierher, als Verwechslungen mit ihr vorkommen können, und eine diagnostische Abgrenzung nothwendig wird.

Symptome.

Das klinische Bild der Tetanie ist durch scharf characterisirte Symtome gekennzeichnet, die von allen Autoren deshalb in ziemlich überustimmender Weise markirt werden. Nur über den Beginn der Krankbeit herrschen Verschiedenheiten in der Meinung. Einige glauben die
Arankheit — wir beziehen uns hier selbstverständlich nur auf das Kinbealter — entstehe plötzlich, in einem vorher völlig gesunden Körper,

andere sind entgegengesetzter Ansicht und wollen stets eine Reihe von Prodromalerscheinungen beobachtet haben. Im Allgemeinen wird man der Wahrheit in der Sache am nächsten kommen, wenn man sagt, dass die sympathische Tetanie — Prodromalsymptome zeigt, die idiopathische nicht. Uebrigens hängt hierbei viel vom Alter des Kindes ab.

Prodromi.

Rilliet und Barthez sind der Ansicht, dass gewöhnlich die von der Tetanie ergriffenen Kinder vorher schon krank sind, ohne darüber nähere Angaben zu machen. In der That haben die Kinder langere oder kürzere Zeit an Dyspepsieen oder Durchfällen gelitten oder sie tragen deutlich die Zeichen der Rachitis und Anänie an sich. Neben Verdauungsstörungen mancherlei Art, Appetitlosigkeit, Erbrechen, holik bei jungeren Kindern, stellen sich bei älteren (3-5 Jahr alten) kurze Zeit vor dem Ausbruch des Krampfes nervöse Erscheinungen em. es überläuft ihnen, ist ihnen bald kalt, bald heiss, sie klagen über Ziehen und Schmerzen in den Gliedern, schrecken im Schlaf auf, zeigen veremzelte Zuckungen im Gesicht, schreien, von einem plötzlichen Schwert geplagt, auf, sind am Tage unruhig und launenhaft. In seltenen Faiba beginnt die Krankheit mit einem celamptischen Anfall, namentlich im ersten Lebensjahr. Bei Knaben und Mädchen zwischen 6 und 10 Jahre. wo die Krankheit sehr selten ist, treten die Klagen über Kopfschmen. Ohrensausen und Funkensehen in den Vordergrund.

Symptomo.

Plötzlich beginnt nun der tonische Krampf centrinetal aufwarts schreitend. Finger und Hand sind in tonischer Stellung im Metacarpalgelenk gebeugt. Die Finger sind unter einem rechten Winkel bis auf die Handfläche gezogen, die Phalangen unter sch bleiben meist extendirt; der Daum en ist stark nach innen genehtet. adducirt, von den drei Mittelfingern bedeckt. Auf diese Weise ist de Hand ausgehöhlt, wie zum Wasserschöpfen, oder wie sich Trossesu ausdrückt, sie gleicht der Hand des Geburtshelfers sim Augenblick. wo sie in die Vagina eindringts. Die Handstellung und Form ist in der That so characteristisch, dass sie allein fast genügt, um die Diagnose zu sichern. Eine willkürliche Streckung der Finger oder der Hand ist unmöglich, auch verschwindet der Krampf nicht im Schlaf, wohl aber gelingt unter lebhaften Schmerzen die gewaltsame Reposition, mit dem Nachlass derselben schnellt die Hand in die frühere Stellung zurück. In mässigen Graden beschränkt sich hierauf der Krampf, meist jedoch sind auch Vorderarm und Oberarm betheiligt. Letzterer ist stark

adducirt, ersterer halbgebeugt über den Leib gelagert. Sämmtliche Maskeln sind hart und gespannt, strangähnlich vorspringend bei grosser latensität der Erscheinungen. Ton nellé sprach von Marmorhärte der Maskeln.

In einem Drittel sämmtlicher Fälle sind auch die Unter-Extremitäten betheiligt, wenn auch nicht in solchem Grade, wie die Arme. Die Kniee sind dann gestreckt, die Füsse flectirt (vulgo: gestreckt), he Fersen sind stark in die Höhe gezogen (pes varo-equinus), die Zehen flettet, oder wie Rilliet angibt, zuweilen auch gespreizt und extenant. Während des Krampfes ist Geben und Stehen unmöglich.

In seltenen Fällen erstreckt sich der tonische Krampf auch auf die Bicken- und Nackenmuskeln und wird dann die Achnlichkeit mit dem Tetanus gross. Diese Falle sind übrigens zum Theil in der Diagnuse sagezweifelt. Bouch ut selbst hatte auf diese Weise einmal die vessenbelle Contractur mit den Folgeerscheinungen einer Spondvlitis colli rerwechselt a. a. O. p. 341). In manchen Fällen hingegen ist im weiteren Verlauf das Zwerchfell in Mitleidenschaft gezogen, wodurch sich de Prognose sehr ungfinstig gestaltet, desgleichen wenn, was nicht ganz siten der l'all ist, ein Ueberspringen des Processes aut medulia obl. und pons statt hat und ein allgemeiner eclamptischer Anfall zum Ausbruch tommt. Neben diesen motorischen Reizerscheinungen treten solche von Mten der sensiblen Sphäre nicht oder weniger deutlich hervor. by Sänglingen weniger als im 2. 5. Lebensjahr. Auch wird man in beser Lebensepoche über eine etwaige Herabsetzung des Tast- und laskelgefühls - die ziemlich constant vorhanden sein soll, wenig Aufshinas erhalten. Nie fehlt indessen eine ausgesprochene Hyperalgesie.

Das Bewusstsein ist vollständig intact. Launenhaftigkeit, Versmung und Weinerlichkeit werden öfters beobachtet, desgleichen unphyer, von schreckraften Träumen unterbrochener Schlaf.

Die Haut ist über den ergriffenen Theilen meist normal, in seltenen Fallen hören wir von einer ödematösen Schwellung und schiefrizen Verfärbung (Bouchut, Steiner, Rilliet, Grisolle u. A.).

Puls, Temperatur, Respiration sind normal. Wenn Fieber Whanden, ist es ein Symptom der Grundkrankheit nicht der Tetanic. Ist das Zwerchfell ergriffen, so besteht Dyspnoe.

Verlauf und Ausgang.

Der Verlauf der Tetanie ist je nach der Intensität und Extensität der krankhaften Erscheinungen ein äusserst verschiedener. Nach kürter oder längerer Dauer (5 Tage — 2 Monate) tritt fast regelmässig die bedeutende Intermission auf, aber niemals plötzlich, sondern all-

mählich. Die Dauer der einzelnen Paroxysmen schwankt und bewegt sich in sehr weiten Grenzen, Minuten, Stunden, selbst Tage lang kann der Krampf ohne Unterbrechung anhalten, letzteres halte ich sogur für das Gewöhnlichere. Ebenso verschieden übrigens ist die Hänfigkeit der einzelnen Aufälle. Zuweilen kann man an einem Tage 6—12 Anfälle beobachten, und wiederum kommen im ganzen Monat kaum 3 zum Ausbruch.

Man kann den Anfall auch künstlich hervorrufen, wie Trousseau zuerst gezeigt hat, indem man die grossen Nervenstämme oder Arterien der oberen Extremitäten comprimirt. Nach 1 2 Minuten tritt ein regulärer Anfall ein, der so lange dauert, wie der Druck anhält. Diess ist um so wichtiger, als man aus dem Ausbleiben dieser Erscheinung auch auf das Erloschensein der Krankheit schliessen kann (Kussmaul, Trosseau, Riegel). Berger hat dann weiterhm darauf aufmerksam gemacht, dass nicht nur durch periphere Compression der Gefässe und Nerven, sondern auch durch starken Druck auf die Wirbelsäule — an den Stellen wo dieselbe schmerzhaft ist — der Anfall hervorgerufen werden kann.

In den Fällen, wo die Krankheit erlischt, muss man stets auf Recidive gefasst sein, die zuweilen eine typische Wiederkehr zeigen sollen (Tétanus intermittens). In seltenen Fällen gesellen sich im wetteren Verlauf clonische Krämpfe hinzu, Strabismus und Laryngospamus sind nicht ungewöhnlich. Rilliet und Barthez beobachteten letzteren unter 25 Fällen 7mal (cfr. oben). Der Ausgang in unvollkommene Genesung gehört zu den Ausnahmen, wiewohl Paralysen, seibst mit Atrophie, Entartung der Muskeln und Difformitäten der Getenkflächen von Bouch ut verzeichnet werden (a. a. O. p. 341).

Prognose.

Einige Autoren sind äusserst sanguinisch. Rilliet und Barthez behaupten, dass die Contractura allein nie zum Tode führe, wit dass wenn dennoch eine Anzahl von Kindern zu Grunde gingen, se eben den früher bestandenen oder begleitenden Krankheiten erlägen Auch Bouch ut behauptet, dass die Kinder nie an der Tetanie sterben und Gerhardt (a. a. O. p. 599) schliesst mit den Worten: «Im Uebrgen ist der Verlauf ein gutartiger, alle Fälle gelangen zur Heilung. Etwas vorsichtiger drückt sich Erb (a. a. O. p. 338) aus, er hält der Prognose im Allgemeinen für sehr günstig, allein grosse Intenstätlange Dauer der Krankheit, noch weitere Zeichen ernster centraler Erkrankung, schlechte Constitution, schwere Grundkrankheiten, sehr jugendliches Alter — gestalten die Prognose ungünstiger. Ich möchte

mich, abgeschen, wo es sich um ein substantielles Hirnleiden oder Rückenmarksleiden handelt und selbst die Grundkrankheit keine ernste in, dennoch in der Prognose sehr reservirt verhalten. Die Fälle and night so selten, we namentlich Kinder im ersten Lebensjahr wibst bei scheinbar nicht so grosser Intensität der Erkrankung, plötzich in einem Paroxysmus zu Grunde geben. Laryngospasmus und werchfellskrämpfe führen schnell zum Tode durch Erstickung und Asphysic. Der Tod durch Erschöpfung ist äusserst rar, doch auf Grund achectischer Constitution beobachtet. Desgleichen beschliesst zuweilen en eclamptischer Anfall die Seene (Grisolle). Einen solchen Fall beobachtete ich kürzlich, nach 3 Wochen langem Beatehen der Krankbet ber einem 7 Monat alten Säugling (Section nicht gestattet), der tägheb 2-3 Antalle von 10-15 Minuten Dauer hatte, die sich nur auf lände und Vorderarme beschränkten. Einen andern Fall beobachtete th ber einem 14 Tage alten Kind mit Encephalocele, das 8 Tage alt die Anfalle bekam, die bis zum Tode anhielten.

Pathologische Anatomie.

Die Sectionsbefunde sind, in den seltenen Fällen die zur Beobachtung kamen, negativ gewesen, wenigstens bei Kindern (Grisolle) der bedeutungslos, wie Hyperämieen (Bonchut) u. dergl. In den nasten Handbuchern der Kinderheilkunde ist daher von einer patholopecien Anatomie überhaupt keine Rede, Trousseau und Ferrario holen Erweichungsheerde im Halsmark, hier handelte es sich aber (bei trenchsenen) um Complicationen (Tuberculose). Erwähnung verdient an Fall von Lang hans, der bei einer Frau, die an - nach chronischer Upsenterie entstandener Tetanie gestorben war, in den größeren Artence und Venen der vorderen Commissur des Rückenmarks gleichmäsege hochgradige Verdickung der Adventitia, an den kleinen Aesten in den Vorderhörnern theils Ansammlung lymphoider Zellen in und um die Adventitia, theils rundliche und spindelförmige Anschwellungen derelben fand. Die Verdickungen bestanden aus fibrillärem und reticulärus Bindegewebe, namentlich im Halsmark. Der Fall steht vereinzelt Leberdiess sind materielle Veränderungen auch bei der Tetanio threm ganzen Gepräge nach nicht zu erwarten.

Actiologie und Pathologie.

Wie bei allen functionellen Nervenkrankheiten so steht auch hier die Heredidät obenan, mit welchem Recht, lasse ich dahingestellt. Mordoch sah zwei Geschwister daran leiden, Bouchut namentlich olche Kinder, deren Eltern nervös, reizbar waren, an Neurosen litten,

oder in ihrer Kindheit von Krämpfen befallen waren. Auch ich kannte eine Frau, die schon ein Kind an Tetanie verloren hatte (Fall Berger), deren zweites Kind ebenfalls an Tetanie erkrankte und starb. Dieses letzte Kind war rachitisch (Craniotabes).

Von bedeutendem Einfluss ist jedenfalls das Alter. Kinder von 1.—3. Lebensjahr sind ganz besonders disponirt, mehr als Erwachsene Auch Tonnelé war dieser Meinung, während er dem 3.—15. Lebensjahr eine gewisse Immunität zuspruch; auch Rilliet, Bouchnt, Niemeyer, Erb und Steiner betonen die Häufigkeit des Vorkommens namentlich in den ersten Lebensjahren, wogegen Gerhardt ment, die Krankbeit sei allem Anscheine nach in Deutschland unter Kindern selten beobachtet. Wenn Wittmannia, a. O. p. 330) aus diesen widersprechenden Ansichten den Schluss zieht, dass man (spec. Nieme ver) die als Begleiter eines ausgesprochenen cerebralen Leidens auftretenden zähnlichen symptomatischen Ghederkrämpfes hierher gerechnet habe, so irrt er, die Verschiedenheiten lassen sich leicht erklären, wenn man die ätiologischen Momente in Betracht zieht.

Was das Geschlecht anlangt, so geben übereinstimmend Betchut, Rilliet und Barthez u. A. an, dass bei weitem mehr Knaben als Mädchen befallen würden (unter 28 Fällen 20 Knaben). Im höchsten Grade bedeutungsvoll ist die Constitution. Von allen wird eine schwächliche Constitution betont, Anämie, Rachitis (Steiner, Wittmann, Brünniche), namentlich cachectische Zustände nach acuten und chronischen Sätteverlusten wuken prädisponirend.

Jahreszeit-, Klima-, atmosphärische Einflüsse. Die kalten feuchten Monate stellen das Hauptcontingent der Erkrankungsfälle. Einzelne Beobachter wolfen im heissen Sommer nie eine Tetane geschen haben. In Breslau scheinen die kalten feuchten Monate (Februar, März, November) besonders bevorzugt zu sein. Auffallend wur es wir, dass im Jahre 1876 im März nach der grossen Ueberschwemmung und dem hohen Wasserstande mehrere Fälle hinter einander vorkamen. während ich das ganze Jahr vorher kaum einen Fall zu Gesicht bekommen hatte. Diess stimmt übrigens mit der Erfahrung überein, dass rheumatische Schädlichkeiten (nasskalte Witterung, ungesunde Wohnung, namentlich feuchte Schlafraume) eine hauptsächliche Gelegenheitsursache zur Tetanie abgeben. Ob hiebei auch minsmatische, infectiöse Momente mitspielen - ähnlich wie bei Intermittens - lasse ich unentschieden, doch gewährte die Wirkung des Chimm in einigen Fällen hiefür gewisse Anhaltepuncte, desgleichen dis epidemische Auftreten der Tetanie z. E. in Brüssel und Genf (1846). Dance hielt bekanntlich, alierdings wohl mit Unrecht, de

Tetanie für eine perniciöse Malariaerkrankung und nannte sie auch »febris intermittens tetanica.« Intermittens kann nicht nur als vorausgegangene Krankheit, sondern auch während des Paroxysmus einen Anall von Tetanie veranlassen.

Die Epidemicen von Tetanie sind freilich stark angezweifelt worden, und Maxon namentlich war es, der (1870) auf die grosse Aehnbehkeit derselben mit dem Ergotismus aufmerksam machte. In der That gehort gewiss manche Tetanie der Secale-Intoxication an und man but dieser Frage wohl zu wenig Aufmerksamkeit geschenkt. Es ist venigstens auffallend, dass die Tetanie mir wenigstens nur in der imeren, den drätetischen Calamitäten ausgesetzten, Volksklasse vorgekommen ist, wie zumeist der Ergotismus, und dass letzterer in einzelben Epidemicen in seiner der Tetanie ähnelnden Form 2. E. 1794 n Stolberg, 1831 in Luckau, 1832 in Bräunsdorf, 1846 in Belgien, und 1855 in Oberhessen, ausschliesslich oder ganz vorzugsweise das kindliche Alter ergriffen hatte, eine Thatsache, die denn auch auch zu dem Verdacht Veranlassung gegeben hatte, dass es sch um etwas anderes als Mutterkornvergiftung gehandelt habe. In der neuesten Zeit (1877) ist eine kleine Epidemie von 28 Fällen auch on Simon und Rigard in Gentilly (Bicetre) beobachtet worden, und var in der Mädchenschule dieses Dorfes. Bei der Erklärung der Ausreitung der Epidemie soll die Imitation eine Rolle gespielt haben. Ob such indessen in diesen Fällen um Tetanie gehandelt habe, muss nach la Schilderung zweifelhatt bleiben.

Neben diesen Momenten dürfen wir der gastrischen Reize zuht vergessen, die als Gelegenheitsursachen wirken. Zahnreiz Steiner), Wurmreiz (Tonnelé). Namentlich sollten Spülwürmer zur grosse Rolle spielen, und abgeschen von Fällen die Tonnelé verfentlichte, sind weitere unzweifelhafte von Bouchut, Contant, Riegelu. A. bekannt gegeben. Die beiden Fälle von Tonarlé gewinnen dadurch an Interesse, dass sie lethal endigten und in im leichen in einem Fäll 7-8, im zweiten aber 35 Spülwürmer aufsehaden wurden. Die gastrischen Momente sind äusserst mannigfache, wohl in den meisten Fällen litten Tetanie-kranke Kinder an einer Dystepse, an einem Gastro-enterocatarch, Enteritis follicularis oder sie befanden sieh in seltenen Fällen in der Reconvalescenz der Cholera (Bouchat), (Tott). Lasègne, Aran, Trousseau behaupteten ebenfalls, dass die Patienten meist längere Zeit vorher an Durchfällen gelüten hätten.

Jedoch auch andere Krankheiten prädisponiren dazu, namentlich

Tetanie bei einem 2 jährigen rachitischen Mädchen im Verlauf der Bron chopneumonie, ich während eines chronischen Eczema faciei, bei einem rachitischen 3 jährigen Knaben (mit Strabismus), Henoch bei Lithissis renalis.

Auch Onanie und physische Einflüsse wurden beschuldigt.

Ueber das Wesen der Tetanie berrschen mancherlei differente Anschauungen. Dass es sich um eine Neurose handelt, wird wohl von Allen zugestanden. Aber ist sie centraler oder peripherer Natur? Schon hierüber gehen die Meinungen auseinander. De la Berge hielt die Tetanie für eine Affection der Muskeln, Delpech ahnlich, doch kommt er der Corvisart'schen Anschauung einer «rheumatischen Neurose« näher. Hasse und Niemeyer bekennen sich zu einer peripheren Nervenerkrankung, auch Rabaud, der sie auf »ischämischer Basis erstehen lässt. Die neueren Autoren, namentlich Kustmaul, Riegel, Erb, Berger, glaubten indessen mit Recht an den centralen Ursprung des Leidens. Dafür spricht das symmetrische Auftreten des tonischen Krampfes, die von Berger angegebene hochgredige Schmerzhaftigkeit der Wirbelsäule auf Druck, sowie das Auftretes eines Paroxysmus darnach, vorzüglich aber die von Erb klar gelegten Erregbarkeitsverhältnisse. Er b fand nemlich, dass sämmtliche Rumpfnerven mit Ausnahme des Facialisgebietes sowohl für den faradischen als galvanischen Strom eine erhöhte Erregbarkeit documentirten. Abgesehen von dem Missverhältniss zwischen der Stürke der motorischen und sensibeln Reaction leitete ihn hier namentlich das trühzeitige Auftreten von KaSz., und von KaS.Te. und AnO.Te bei geringer Strone stärke. Er b ist demgemäss der Ansicht, dass die Krämpfe Folge des in den Nerven vorhandenen Erregbarkeitssteigerung sind:

"Es hat in der That etwas Verführerisches, dass das Wesen der Krankheit, in einer irgend wie eizeugten durch Störungen der Blutemischung, Anamie, Chlorose, durch Puerperium und Lactation, durch here liture neuropathische Disposition, durch Erkaltungen, durch Intribection mit becale cornutum hervorgerufenen — Einährungsstörungen des mot rischen Nerven hege, die sich an der gesteigerten galvanischen Erregharkeit erkennen lässt. Dass ferner während des Bestehens dieser gesteigerten Erregbarkeit dann Krampf auftrete, wenn irgend welche Reize die motorischen Bahnen tieften; am häufigsten (?) wird weld der Wildensreiz diese erregende Ursacho sein . . . es können über auch andere Reize dieselbe Wirkung haben, so psychische Erregungen, sensibe Reize auf dem Wege des Reflexes, Veränderungen im Gasgebalt der Blutes während verschiedener physiologischer Zustände, daher viellschit das Ausbrechen des Krampfes bei Gemüthsbewegungen, bei Krankheiten der Verdanungsorgane, heftigen Diarrhoeen u. s. w. *)*.

[&]quot;) a. a. O. p 290 (Arch. f. Psych.).

Aus alle dem geht hervor, dass es sich um einen auf wahrscheinlich impalbablen Ernährungstörungen (molecularen Veränderungen der Nervensubstanz) bernhenden irritativen Zustand des Rückenmarkes handelt, der sich auf gelegentlich von aussen kommende Ursachen in tonscher Krampfform entladet (Spinale Reflex-Neurose).

Diagnose.

Dieselbe ist mit Hinweisung auf den äusserst characteristischen, istermittirenden, stets correspondirenden, symmetrischen, eigenthümlich localisirten tonischen Krampf mit entsprechender Formveränderung der betabenen Gliedmassen leicht. Es gibt keine zweite Kramfform die Jamit verwechselt werden könnte, selbst bei grosser Extensität der Ertransung nicht der Tetanus, da bei diesem das Trousseau'sche Symptom (Auslösung des Kramptes auf Druck der Gefässe und Nervenstämme) fehlt. Dass der Ergotismus convulsivus vollständig unter dem Bilde der Tetanie verlaufen kann, und dass auch gewiss marche Fälle derselben ursächlich auf Secale-Intoxication zurückgeführt werden müssen, wurde bereits erwähnt. Die Hemiplegia spastica Mantilis kanu gar nicht in Frage kommen, da Verwechslungen mit hr nicht möglich sind. Das Gleiche gilt von den übrigen cerebralen ontracturen, wie sie namentlich nach apoplectischen Insulten oder Illeerdaffectionen (Encephalitis, Sclerose, Tumoren) stets einseitig auf a von der Hemiplegie betroffenen Körperhälfte auftretend beobachtet relen, die sich ebenfalls vorzugsweise auf Vorderarm, Hand und luger erstreeken; sie sind permanent ohne Intermisionen zu machen.

Therapie.

Sie wird in erster Linie gegen die Ursachen gerichtet sein. Wo me Intestinalassection vorliegt, suche man diese zu entsernen, diess gilt tamentlich von den Helminthen (Riegel), chronischen Durchfällen a. w. Mit ihrer Entsernung schwindet die Krankheit. Vermuthet man me rheumathische Ursache, werden Diaphoretica am Platze sein. Bäder, insche warme Wasserbäder, Dampsbäder, Seisenbäder, Schweselbäder Rilliet) haben sich vortresslich bewährt. Daneben sind die Einmingen mit Oel (Weise, Küttner) in Vorschlag gebracht. Auf manscher Basis empsiehlt sich Eisen allein oder in Verbindung mit hann — namentlich wenn der Verdacht einer Insection vorliegt.

We eine rationelle Indication nicht zu ermöglichen, können Antipamodica versucht werden. Bouchut's Chloroforminhaltionen, auch ton Trousseau versucht, sind bei Kindern als schädlich und geführlich zu vermeiden, desgleichen die gerühmten Salben aus Belladonna und

Hyoscyamus, die überdiess ohne jeden Erfolg sind, und der innerliche Gebrauch des Opium.

Mehr Erfolge hat das Zincoxyd aufzuweisen, schon von Weise lebhaft empfohlen, dann von Rilliet und Barthez, Steiner u. A. namentlich in Verbindung mit lauen Bädern und Ableitungen auf die Extremitäten (Jadelot). Vortrefflich bewährt hat sich das Chloralhydrat. Wilks (1870) empfishl es und heilte einen 2' : Jahre alten Knaben der die heftigsten Paroxysmen unter lebhaften Schmerzen bekam, Berger empfiehlt es, und auch mir hat es ausnahmslos gute Dienste geleistet, namentlich bei kleinen Kindern. Bromkaliumm grösseren Dosen verdient nach den Beobachtungen von Hauden weitere Berücksichtigung, ich habe keine Erfahrungen darüber.

Der faradische und galvanische Strom von Kussmaul versucht und von Erb gerühmt, ist bei Kindern meines Wissens nicht mit positivem Erfolg zur Anwendung gekommen. Berger wenigstens hat damit keinen Erfolg gehabt.

5. Chorea (minor).

Literatur.

Horst, S., Op med. H. p. 119, 127. Norimb. 1661. — Willis. Path. cerebr. et nerv. gen spec. Oxon. 1667 4. p. 124-129. Wedel, Diss. me aug. d. Ch. St. Vits. Jena 1682. — Martinus, Diss. cas. d. Ct. St. V. Argent 1730. — Storch, Kinderkr B. H. Fisen. 1750. — Andree J. Ch. of the Epil., Hyst., Fits and St. Vit. Pance. London 1753. — Bassewille, Am. Ch. St. V. evasiantia, narcot. et card interponenda, Paris 1753. — Dethar ding. Rost. 1750. — Spangenberg, Urss. d. Ch. St. V. Götting 1764. Schwarz, Diss. de Farant. et Ch. Wien 1765. — Whytt, R. Ohs. on the nat cause and core of the Distribe etc. Edinberg 1764. — Beer. Diss. Wen 1769. — Baron. Journ. d. Mid. etc. Paris 1778. p. 109. — Dreysing H.h. Path. d. Chir. Kr. Leipzig I. 1796. — Saltmon. Edinb. Diss. 1796. — Par win. Zoon or the laws of org. life V. 2. London 1796. p. 275. u. 506. — Salt, Edinb. Diss. 1796. — Berends, Diss. d. merb. g. quem. Ch. St. V. d. Efet. 1799. — Eckstein, Horn's Archiv 1803. III. p. 301. — Ketterling Diss. Triart 1803. — Lokyer, Edinb. 1805. — Mercer. Diss. Edinb. 18. v. J. adelot. Jearn ned. chir. pharm. Paris 1806. 512. — Bernt, t. St. V. Prag. 1810. — Bouteille. Traité d. Ch. on Dance d. St. Guy. Paris 1810. — Fargues, Diss. m. ing. d. Ch. Edinburg. 1811. — Franck. J. Act. inst. clime. caes. mivers. Vilnous. III. Leap. 1812. p. 51. 52. — Geo. dron. Med. Gesebbeh. E. Montpell V. 1818. p. 76. — Jahn., Kimik. d. Ch. Krankh. I. Frf. 1815. p. 248.—152. — Fleisch, Handbuch. d. Kinderkranth. B. IV. 2. Leipzig 1812. p. 448. 428. 428. seq. — Albers. Darketlung brunter den Schulkindern in der Voigery Bolinhorst ausgebrochenen consider. Krankh. Huteland's Journ. 1813. 3. — Kerst. De Zinco episque iosa nade. praeripes in Ch. St. Vil. Jena. 1812. — Sch. affer, Diss. ina. d. Ch. Edinburg. 1815. — Sch. 2012. — Bert. Sch. 2012 in paero quodam acuti exanthematis regressionem modo scentis Bert and 1818 Schulz, Dass in, D Ch Berlin 1821 Hall, M., Handbuch I Diagn Aus d Engl. (Bloch), Helmstadt 1822, Stransky, Tract d Cler S. V. Vindobon, 1822. - Herrog, De path morb, q. voc. Ch. St. Vit. lass.

Berol. 1823. — Thatheim, Diss. Berlin 1823. — Wilhelm, Diss in. path, th. De Ch. St. V. Lips 1825. — Kraft v. Delmens ngen, Ueb d. Vertstanz Munchen 1825. — Sohler, Ueber d. Vertstanz. When 1829. — Bonard, Diss. Leod 1826. — Jörg, Handbich d. Kinderkrankh. Wien 1829. B. II. p. 541. 551. — Elliotson, the lancet 1832, the Lond. med Gaz. 1831. Dapuytron. Gaz. d. Höpit. 1832. — Cramer, Unpresulph-ammoniat. geg. The St. V. (Herlung. Med. Zeit. d. Vereins d. Heilk. 1831. p. 86. — Chomel, Elmest's Rep. 1836. May. — Wanderslehen, Nutzen d. Blasenplaster in 4. Chorea. Med. Zeit. d. Vereins d. Heilk. 1837. VI. p. 169. — Rust, Chorea. Bei durch kalte Unbergess in lanen Bades, dito 1848. p. 41. 42. — Och-Bur durch kalte l'abergress in lauem Bades, dito 1838, p 41, 42 - Ochrald Muller, Dass Berlin 1837 Bright, Cases of spasmod, diseases scompagning affections of the per-cardian Lordon medico chirary transact. Il y a c in the Musset. Traite des maladies nerveuses et névroses et particulier de la paralysie de l'hemiplegie de la cher-e ou danse de St. Guy. Pani 1840 Wittzwek, Vertstanz mit intermitturendem Typus, Aus d. Beitigen. Zu den Samtätsberichten des Potsdamer Regierungsbezirkes 1841 ngen. Zu den Santtatsberichten des Fotsdamer Regerungsberirtes 1841 hen ing mit Chininam sulphurieum). — Erd mann. D. Vritstanz, keine Kasan 1843 — Wilke. Versuch einer Monographie des grossen bestauses in der unwillkürlichen Muskelbewegung, n. bet Benerkongen über en Tatanteltanz u. die Beriben. Leipzig 1844 — Dubini, Primi e sulla seen elettrica. Annali universali d. Mod. Januar T. 117 p. 1 seq. 1846. — Det mann, De chorea St. V. Disa. Berlin 1847. — Hinbert, De discrimine ber St. V. a matu convuls, musculari. Disa. Bounae 1848. — Küring, ber Berlin 1848. — Foulhiaux Recherches sur l. mature et sur le traiter. berlin 1848. Fouth raux Recherches sur I. nature et sur le traitement d. 1 danse de St. Chry. Parne-Lyon 1847 — See. Mrin. de l'acad d. se.
V. 1850 p. 373. — Roth. Histoire de la musel anerm. Parne 1850 —
fraa. C., Deb. cerebralt convulvive annal univers d. Med. T. 144 Juni,
log 1853. — Morganti, Del ceres ebitrica. Gaz med ital. Lombard
l gurt 1853. No. 33. 15, 36, 38. — Bercellati id Octob 1853 — Behrend,
1 I Veber Spasmus Dubini od. segmannote electr. Chorea. Journ. f & XXII
p. 135, 1854. — Wunderlich, Handb. Path. 1854. — Rilliet u. Barthez,
hatekrandt. Lindel v. Handb. Path. 1854. — Rilliet u. Barthez, M. Zerkrankl Butsch i Hagen Larging 1855 B H 67 seq Nicod, bestin d Ther 1856. 12 (Heilung d Choren durch Immobilisation) Schola, Ug Wien med. Zeitung 1857, 13-14. Hirsch, Choren kim Fragmente. Kings-berg 1857. Hare. Einige Bemerkungen zur Pathologie d. Verts-Achgeberg 1857. Hare, Einige Romerkongen zur Pathologie d. Veitsemes Journ. 1857. 5 6 Moynior, De la choree Mem couronnee. Journ. ved. Bravelles août 1858 Bougard, Observat d. Chor appliq. d l'eccepte Jearn d. n.d. Bravell. Nevembre 1858 Grey, Journ f. Kinderbank. 1858 HHV — Brinniche, Hosp Tidende. Kopenhagen No. 49 Mt. — Broadbeat, Remarks on the Pathology of Chorea. Brit. med Journ. 1871 17 24 1859 — Hauer, Chorea Diss. in 2 Augsburg 1863.

Triner u. Neuretter, Prager Verteljahresschrift H. 1823 — Cvon. riner u Neinetter, Prager Verreljahresschrift III 1863 - Cvon, besau ihr Zusimmenhang mit d. Gelenkrheumatismus, Pericardit, u Endomist. Wien, Zeitschr XXI 1865 - Roger, Cherés et Rheumatisme Arch. Sin dimid 1866 XII (John f. Kind, B. 47, p. 507 acq.) 1867 1868. Besidit, Oestr, Zeitschr f. pract. Med. 1867. No. 32. — Meynert, Allg Wien, and Josg 1868. No. 8.9. — Kretschimer, Dies Berlin 1808. Steiner, has kriahrengen üb. Chorea min. Prag. Virtelparsschr 1868. Ht. p. 45. Tele Brit, med für chir. Rec. Jan. April 1868. Senmid's Jahrb CXLiII 22. — Benedict, Electrotherapie 1868. Wien p. 141. — Arndt, Cherea intrhose Arch f. Pred. I. 50.8. — Sander, Rech med psychol. Sie h. 17. 1868. Arch f. Psych. II. 226. ref. — Hugling Jack son, Med. I. mes and g. 1868. May. 1869. Jan. — Ritter, Gestinken ober Chorea. Minoralal 1869. No. 10. 1871. No. 5 1872. No. 10. L. Meyer, Chorea u. Ram. Arch. t. Psych. II. p. 533–1869. — Tuckwell, St. Bart. Rep. 1869. — 103. — Onimus, Compt. randies EXX. 1870. — Steiner, Epidemie Chorea min. Juric f. Kirderheilk N. F. III. p. 294 seq. 1870. — Smith. Th. med. record. 1871. — Scheper, Berlichin. Arch. f. Heilk X. 253. All 81. 1869.—1871. — Scheper, Berlichin. Wochenschrift 1872. No. 42. M st. 1864-1871. - So he per, Berl klin. Wochenschrift 1872 No. 42

tions of the nervous system the Brit. med. journ. 1873. 653. — Gorhard. 6. 8. Bericht über 30 Fälle v. Chorea minor. Philadelph. med Times 1874 114 9. 1875. — Elischer, J., Ueber d. Veränderungen and d. peripheren Neren n. im Rückenmark b. Ch. minor. Virch. Arch. LXI. 485. 1874. No. XXVI. in Gehira LXII. 1875. p. 104 seq. — Beauvais, de, Deux observations de chorée mortelle Gaz. d. hôp. 1874. 130–151. — Weir. Mitchele, Pott paralytic Chorea, the americ, journ of th. m. 1874. 352. — Charcot. De l'hémichorée post. hémiphégique. Progres méd. 1875. 4 ib. — Bouchut. Becherches therap. sur l'action de l'Eserine dans 1. Ch. Bull. d. ther 1872. 298. 308. — E. Smith. Treatment of chorea by arsenik in large descrient med. Journ. 1875. 748. — Cadet de Gatticourt. Behandlung d. Chorea minor mit schwefels. Eserin. Gaz. hebdom 1875. 32. — Howship Dickitson, Patholog d. Chorea Brit. med. Journ. 1875. 772. — Oulmont. Hese cyamin contre Chorée Bullet gén thérap. 1875. 32. — v. Ziemssen, Handed. spec. Path. u. Th. B. XII. II. 2. p. 301 seq. 1876. — Censier, Taema & Chorée intense chez une enfant de treize aus. Gaz. d. hôp. 1877. No 60.— I' Arek hauer, Propylamin gegen Chorea minor. Accest Intelligenzblat. München 1878. — Bouchut, Gazette d. höpitaux 1878. No. 82. — Berget Neuropathol. Notizen. Centralbl. für Psych. 1879–11. No. 10. u. 12.

Geschichtliches. Definition. Eintheilung.

Fast alle Autoren, die über Chorea ausführlich geschrieben, begünnen — weil es so mal Brauch geworden — die Krankheit mit Hippocrates und Galen und dennoch ist es zweifellos, dass die ersten sieheren Notizen erst aus dem 14. Jahrhundert stammen. Freilich war der Begriff Chorea damals ein anderer als heute. — Was wir heute ganz allgemein Chorea (χορεία) nennen, hat mit dem Tanze gar nichts gemein

Eine Durchmusterung der vorzäglichen Monographie von Wicke (1844) überzeugt uns vollkommen, dass absolut kein Grund vorliegt in der Annahme, dass den Alten die Krankheit bekannt gewesen sei. De Stelle beim Hippocrates, die gewähnlich auf Chorea bezogen wird. At vero si medulla spinalis, aut ex casu, aut externa aliqua quapiam causa. aut sua sponte laboravit, et crurum impotentiam facit, ut ne tactan quidem percipiet neger, et ventris et vesicae, adeo ut ne primis quiden diebus stereus et urina nisi coacte reddatur. Quod si murbus inveterverit, et stereus et urina inscio prodit, tandemque non longo post intervallo perit, (Praed. lib, II, §, 11, p. 82, Focs, Francof, 1595) bewest naturlich gar nichts. Auch Galon's "Scelotyrbe" quasi crure tor bam et puturbationem dicas, species est resolutionis, qua erectus bom ambulare non potest, et latus alias in rectum, quandoque simistrum J rectum, nonnunquam dextrum in sinistrum circumfert; interdum quique pedem non attollit, sed attrahit, velut ii, qui magnos clivos ascendunt hat offenbar weder mit der sogenannten Chorea magna (Germanorum) noch mit der Chorea minor etwas zu thun. Wicke halt vielmehr den von II. und G. angegebenen Krankheitszustand für eine unvollkommene Paralyse der untern Extremitäten (a. a. O. p. 105). Somit scheint 3 der That Stransky im Recht, wenn er den Ursprung der Krankhed in das 14. Jahrhundert setzt, denn auch der Saltus des Alzaharavius kann keineswegs mit Sicherheit auf die Chorea bezogen werden (Sohlet a a, O, p. 6). In der um diese Zeit auttretenden Chorea habe die Geistlichkeit ein erwünschtes Mittel zur Befestigung ihrer Herrschaft gefun-

den. In religiöser Ectase durchwogten die Volksmassen, arm und reich, jung und ait. Manner und Weiber die Länder, Haus und flof verlassend sieb halb willkürlichen halb unwillkürlichen Bewegungen hingebend, die in krampfhafte Paroxysmen ausarteten. So entstand jene exalterte epidemische Wahnsinnsform, gegen die als Helfer in der Noth der Martyrer-Knabe Voit angerufen wurde. Allmällich erlosch iene Raserer, und aun erweiteite sich der Begriff der Krankheit (Chorea) und neben der Tanzaucht, die hier obenan stand, wird die Begierde zu springen, zu haufen, seine Glieder zu schlagen und überhaupt alle möglichen ungewöhnlichen Handlungen auszufüllren mit hineungezogen, und so bildete si h immer mehr und mehr das heraus (Horst, Platen), was wir heute Chorea magna nennen. Will is berichtet von einem Müdelien, das Spritinge in die Hihe und Weite machte, lief bis es mederstürzte, dann den Boden stampfte und von Seufzen und Schluchzen endlich befallen wurde. Zwischen die kramptbaften Verdrehungen des Körpers mischen sich wechselwall Schreien und Singen, Pfeifen und Lachen, Springen und Ruben. Bydenham hat dann um die Mitte des 17. Jahrhunderts das was er unter Chorea verstand, genauer pracisut und in pitoresquer Weise geschildert: Convulsionis est species, quae ut plurimam meros puellave, s decimo aetatis anno, ad pubertatem usque invadit; primo se prodit claudicatione quadam vel potius instabilitate alterutrius ernris, quod beger post se traint fatuorum more, postea in manu ejusdem lateris ternitur; quam bee mode affertus, vel pectori vel ahi alicui parti adpheatam, nullo pacto potest continere in codem situ vel horae momento, ed in alium situm aliumque locum convulsione quadam distorquebitur, andquid aeger contra nitatur. Si vas aliquod pota repletum in manu porrigitur, antequam illud ad os possit adducere, mule gesticulationes, sipulatorum metar exhibebit; cum enim poculum recta linea ori admiseri nequeat, deducta a spasmo manu, bue illuc alsquamdin versat. loner tandem forte fortuna illud labus propins adponens, luquorem de-repente in os injecit, atque avide haunt, tanquam misellus id fantum ageret, ut dechta opera spectantibus risum moveret (Up. omn. L. B. 1741. 8. p. 526 f. u. Wicke p. 26). - An Sydenham schlosen sich dieser Definition an Storch (1726), Sauvages (1763), Thompaon (1773). Cullen (1776) etc. etc. Dennich bleibt die Verwirrung in Wesentlichen zwischen Ch. magna (Germanorum) und Ch. miner (Anglorum) bestehen. Nicolai wirft Veitstanz und Tarantismus zusammen, das Tancen und Springen mit Wuthgedanken verknüpft bildet noch den Kernpunkt, und Mead, Elliotson u. A. einten die verschiedenartigsten Dinge unter Veitstanz. Auch in Frankreich, wo un Allg. Sydenham's Anschauung adoptut war (Baron, Boutei) le ete., war eine doubliche Trennung beider Krankheiten nicht vollzogen (Bosquillon). Boutcille unterschied vollständig willkürlich eine Ch. essentielle, Ch. denteropathique. Ch. pseudopathique und bezeichnete damit alles Mögliche meht Zusammengebrige. Diese Verwirrung zeigte sich auch noch am Anfang dieses Jahrhunderts unter Hufland und Schäffer. Eisterer reestand unter Chorea nur den grossen Veitstanz und hielt ihn für eine Rrankheit chne jede lestimmite Ferm, Letzterer führt den Namen aunwillkürliche Muskelbewegung" für das ein, was wir Chorea miner oder Chorea kurzweg, beut zu nennen nflegen. Pfündel (1796) hielt dafür. dass dieselbe bis auf Schaffer von keinem Schriftsteller genau beschrieben sei. Wichmann (1794 † 1827) versuchte dann die Chorea der Engländer (minor) und der Deutschen (magna) differentied diagnostisch zu trennen - allerdings mit wenig Glück, dennoch wird diese Trennung auch in der Folge von Kreysig, Fracher, Strebel, Guttermann u. A. festgehalten und erweitert, worttber wir bei Wieke (n. a. O. p. 63 ff.) ausführlich berichtet finden. Immerhin blieb die Chorea ein Aggregat der hoterogenesten Leiden Lis auf Wicke, der mit minutiöser Sorgfalt und mit Geschick beide Krankheitsformen begrenzte und namentlich alles das dataus entfernte, was feither mit Unrecht dazu gerechnet wurde. Ihm gelung es auch, die alteste Beobachtung der Chorea minor bei Beniveni (1503) aufzufinden: Puerum vidimus et curavinus, qui cum nullo modo quiescere posset, sed ita semper hine inde temeraris quodam impetu et mordinato mota ferreretur, ut etiam stare volens iterum titubant et caderet; welcher sich dann weitere Fülle von Sydenham. Willil'eyer u. A. anschlossen. Die älteste Beobachtung vom grossen Veittanz entnummt er bei Erastus (1583).

Nachdem nun durch Wicke dem Vertstanz sein bestimmter Platz in der Nosologie eingeräumt war, erschienen eine grosse Anzahl von Monographieen sowohl deutscher als französischer und englischer Aerzte, durch die der Pathologie der Krankheit genauer nachgespürt wurde – wir werden in der Folge dieselben mehrfach zu erwahnen Gelegenheit finden.

Nur eine ausführliche Beschreibung der Chorea minor werden wir hier geben, da wir mit Ziemssen (a. a. O. 397) den grossen Veitstanz (Chorea magna s. Germanorum) nicht für eine Krankheit sun generis halten, sondern in derselben nur "den Ausfüssenher Phychesen und Cerebralleiden einerseits und andrerseits der Hysteris und betritglicher Smulation" erllicken können,

Definition.

Wir verstehen unter Chorea (minor)*) - Veitstanz — eine subacut verlaufende psychomotorische Neurose, die sich in einer Störung der Coordination documentirt, indem sich (durch Irradiation des Willensimpulses) den intendirten Bewegungen solche durch den Willen weng oder gar nicht zu beschränkende krampfhafte Bewegungen (Mitbewegungen) einzelner Willens-Muskeln oder Muskelgruppen — bei mehr weniger intacter Psyche — beimischen, welche während des Schlafes sistiren.

Eintheilung.

Eine Eintheilung der Krankheit nach Character, Form, Ursache u. s. w., oder gar nach einem gemischten Princip, wie sie zum Theil be-

^{*)} Als Synonyma gelter Chorea St. Viti, St Johannia (St Guy), Irritabilitas morbosa, englischer Veitstunz (Wich mann), unwillkürliche Muskelbewegung Schäffer Gestreulatio spastica (Spangenberg), Ballismus (Plouquet) etc.

fürwortet wurde, hat gar keinen Zweck, weder in pathologischer noch in therapeutischer Hinsicht, sondern basirt auf spitzfindiger Spielerei, Diess gilt von der Eintheilung Bouteille's (p. 5) und Schwedians's, der eine chorea pathematica, gastrica, metastatica, ah evolut. corp. nat. - unterschied, wie von der spüterhin gebrüuchlichen Unterscheidung einer Chorea gesticulatoria, rythmica, electrica "} oder Ch. cardiaca, rheymatica und rheumatico-cardiaca (Roger) Im Allgemeinen kann man festhalten an eine idiopathische und sympathische Form. Die symptomatische gehört nicht hierher. Die Unterscheidung in eine acute (heilbare, bei Kindern vorkommende) und eine chronische Form (unheilbar, mit Geistesschwäche complicirt, auf anat. Veränderungen im Gehirn basirend), wie es Sander vorschlug, ist gestattet. Ueber die Controversen einer cerebralen, spinalen, idionusculären Chorea werden wir weiter unten zu sprochen haben. Bouch u t unterscheidet eine Chorée vermineuse, dentaire, anémique de convalescense, rheumatismale, de cause moral par frayeur ou imitation (cfr Actiologie).

Symptomatologie.

Selten ist der Beginn der Krankheit ein ganz plötzlicher, wenn sich nicht etwa die Chorea aus uns unbekannten Gründen au einen elamptischen Anfall anschlieset, wie ich selbst einen Fall bei einem jährigen Mädchen zu beobachten Gelegenheit hatte. In der weitaus rössten Zahl der Fälle gehen längere oder kürzers Zeit Vorboten vorsus, die sich, wenn es sich um eine reflectorische Chorea handelt, auf me betreffende Grundkrankheit beziehen. Meist fehlen gewisse nervöse Prodromen nie. Dann tritt unter allmählicher Steigerung derselben die Muskelunruhe in der der Chorea typischen Form hervor. Sie erstreckt sich beim Beginn nie auf die gesammte willkürliche Körpermuskulatur, sondern ist meist partiell und zwar un ilateral, mit Bevorzugung der Inken Seite, wie gewöhnlich angegeben wird. Mit der Dauer der Kraukheit gewinnt dieselbe an Intensität und Extensität bis zu einem Culmitationspunkt, um dann allmählich wieder abzunehmen.

Das Ueberwiegen der Hennehorea in der Haufigkeit läugnet Wicke (a. a. O. 278), ebenso hält er die Annahme einer Bevorzugung der linken Seite

^{*)} Die Chorea electrica (Spasmus Dubini, wie sie nach ihrem Fatiscker von Hohrend genannt warde, hat mit der Chorea mehts zu statten Krampthaffe electrische Stösse durchtoben den Körper fast ununter brotten, dieselben sistiren auch im Schlaf meht, führen zur Lähmung. Hei sing ist selten die Krankheit endet fast immer lethal und scheint inch den Obdu tromis funden von Hörtel und Stephanimi stets von einer Mychtistersicalis abhängig zu sein.

für irrig. Für die Einseitigkeit — die auch bei uns gewöhnlich meistens im Beginn der Krankheit beobachtet wird — sprechen sich schon Syde nich am., Thompson, Geoffroy und Cullen aus. Hingegen war bei Wicke (278) unter 149 Krankheitsfällen das Uebel 58mal halbseitig, 91mal hingegen bilateral, während Sée unter 154 Fällen 97 undaterale (meist links) aufzuweisen Lat. Gekreuzte Chorea wurde von Wöltige (Göttingen, 1783) zuerst angegeben, desgleichen von Baumes, Richter, Albus und Fleisch. Bei den modernen Schriftstellern wird nichts davon erwähnt.

Prodromi.

Unter den Vorläufern zeichnen sich neben Verdauungsstörungen mancherlei Art, wie Appetitlosigkeit, Ueblichkeit, Aufstossen und Erbrechen, Schmerzen im Epigastrium, Magenkrampf namentlich bei gracilen und anämischen Kindern — nervöse Erscheinungen im Bereich der sensibeln und psychischen Sphäre aus. Gliederschmerzen, Amesenkriechen, Gefühl von Pamstigsem unter den Sohlen, sowie Schwindel, Schwere und Wüstigkeit im Kopf bei ältern Kindern sind die gewöhnlichen Erscheinungen. Dabei fällt fast constant eine dem Kinde sonst fremde Verstimmung, leichter Launenwechsel ohne bestimmte Veraulassung, Ungeduld, Zanksucht, Ungehorsam, Gleichgiltigkeit gegen Eltern, Geschwister und Freunde auf. Illusionen und fixe Ideen sind sehr selten, auch eine Abschwächung des Gedächtnisses (Dementia choreïca, Trousseau) gehört zu Ausnahmen, dagegen tritt Flüchtigkeit und Zerstreutheit häufig in die Erscheinung.

Neben diesen Vorläufern lassen sich nun ziemlich frühzeitig schon motorische Störungen beobachten. Das Nachschleppen eines Beines, eine scheinbare Fahrlässigkeit und Bummlichkeit des Ganges und der Haltung oder ein plötzliches unmotivirt heftiges Hinsetzen und Autstehen in der Schule oder bei der Mahlzeit, Hin- und Herrutschen auf den Stühlen sind die ersten greifbaren Erscheinungen. Die Mannigfaltigkeit der Form ist überraschend gross und unerschöpflich.

Symptome.

Die Unsicherheit in den Bewegungen nimmt zu, neben den intendirten Bewegungen, die zwar antwer möglich sind, denen man aber anmerkt, dass sie nur schwer und mit Anstrengung unter der Controle der Willens von Statten gehen, mischen sich un be a bs ich tig te unter, die sonst nicht bei dem Kinde beobachtet sind. Kurze Zuckungen um den Mund beginnen gewöhnlich. Mit dem Kopf werden unmotivirte Schüttel-, Dreh- und Pendel-Bewegungen ausgeführt, er wird nach vorwärts, rückwärts und seitwärts gezogen, die Kopthaut verschoben, die Stirn e gerunzelt. Im Gesicht treten je nach der Intensität und Extensität schnell wechselnd die bizarrsten Bewegungen auf, die dem Gesichtsausdruck das Gepräge bald von Freude und Lust, bald von Kummer und Leid oder Zorn und Angst verleihen, am häufigsten durch die Schnelligkeit des Wechsels einen lächerlichen Eindruck machen. Die Augen sind verdreht oder ruhig, die bulbi starr oder rollend. Die Pupillen and meist erweitert, reagiren träge, die Augenbrauen zucken, Nystagmus und Blepharospasmus fehlen nie ganz. Die Lippen werden bald schmollend geboben und rüsseltörmig vorgestreckt, bald nach aussen verlogen und an die Zahnreihen gepresst, die Mundwinkel sind retrabrt und zuckend, vorwiegend einseitig. Die Zunge kann nicht ruhig herausgestreckt werden, macht rollende Bewegungen.

Bednar sah oft in den eigenthümlichen und characteristischen (!) Bewegungen das erste Zeichen einer her annahenden Chorea. Das plötziche Vorstossen der Zunge wie mit einem Ruck und das bedächtige langsame Zurückzichen zwischen den gegenüberstehenden Zahnreihen galt

thm ftir pathognomonisch.

Sprache und Schlingen leiden dadurch sowohl, als auch weil Mehlkopf und Rachen-Muskulatur in Mitleidenschaft gezogen werden. Bedes ist natürlich, die Coordination zur Erzeugung conventioneller Slangbilder (Sprache) ist unmöglich, die Kinder stossen beim Sprechen an, socken, stammeln und stottern. Die Stimme kann aphonisch sein, seufand, heiser. Der Anblick ist zuweilen äusserst komisch, wenn sich die Ander zu sprechen abmühen und dennoch die beabsichtigte Mundsteling durch andere Mitbewegungen der Zunge und Lippen unmögsch gemacht wird. Alles diess wechselt blitzschnell. Kauen und Schlingen sind erschwert, das Getränk flieset zurück, häufig gelangt die Mangkeit in adie falsche Kehlee u. s. w. An den Armen ist die Musbluaruhe gewöhnlich am intensivsten. Die Schulter wird gehoben und wenkt, die Arme gestikuliren unmotivirt in der Luft umher, oder winim sich in Dreb-, Streck- und Benge-Haltung reibend an dem Thorax etlang, die Hände sind bald pronirt, bald supinirt, die Finger gespreizt, gestreckt oder zusammengekniffen. Die Fähigkeit zum Schreiben, Stricha und Ankleiden ist für die Kinder verloren gegangen: Essen und Inaken durch die Unmöglichkeit, mit Sicherheit den Lötfel zu führen, mahwert, Speise und Getränk werden verschüttet. Verletzungen mit den Löffel oder mit Messer und Gabel (die nie geduldet sein sollten), und meht selten, da die Hand nicht den Weg zum Munde findet.

Die Bewegungen der unter en Extre mität leiden nicht weniger. Stehen und Gehen ist fast unmöglich. Das Kind stolpert über die ügenen Beine, es stampft den Boden oder schleppt einen Fuss nach, das Außetzen des Fusses geschicht auf die Spitze oder auf eine Seite, der

Finss knickt ein, das Gleichgewicht geht verloren u. s. w. mehr. Zuweilen sind die Kinder zu schnellem laufendem Gang gezwungen, in anderen Fällen gehen sie langsam und bedächtig unter rollenden Pendelbewegungen im Hüftgelenk.

Rum pf., Brust- und Bauch-Muskeln sind weniger afficirt; unter Umständen leidet die Respiration, wird aussetzend, unregelmässig, unterbrochen, seufzend, dyspnöisch.

Blase- und Mast dar m-Sphincteren können ergriffen sein, doch selten; einige Autoren wollen auch das Herz in Mitleidenschaft gezogen wissen, »Herzchorea« (Reeves), wohl mit Unrecht.

Puls und Temperatur sind normal — mit Ausnahmen. Die höchste Temperatur, die ich beobachtete, betrug 38,9. Der Puls kann leichter und beschleunigt sein, doch nur vorübergehend. Am Herzen, an der Spitze, in der Gegend der Aortenklappen, an den grossen Halsgestissen hört man summende Geräusche zuweilen, die fast immer par anämnsche Bedeutung haben.

Neben den motorischen Störungen fehlen fast niemals solche der Sensibilität. Cutane Hyperästhesien oder Anästhesien an circumseripten Stellen fehlen nie, Druckpunkte desgleichen. Tiboulet (1865), desgleichen Rousse, Perigault, später Said schenkte diesen Störungen besondere Aufmerksamkeit. Schmidt will namentlich im Prodromalstadium eine vermehrte Empfindlichkeit einiger Rücken- und Lendenwirbel beobachtet haben. Der erste, der überhaupt darauf aufmerksam machte, war Stiebel. Auf die Empfindlichkeit einzelner Dornfortsätze auf electr. Reizung — während der Druck auf dieselbe vollständig effectlos war, hat jüngst Rosenbach aufmerksam gemacht.

Ueber seeretorische Störungen ist nichts abnormes bekannt, meinem Falle beobachtete ich eine abnorme Speichelsecretion ähnlich wie bei der Bulbärparalyse, ohne dass etwas Krankhaftes in der Muzdhöhle aufgefunden werden konnte, — sie war jedoch nur temporär und sehwand nach einigen Tagen spontan wie sie gekommen war.

Psychische Störungen: Ueber die Art ihres Auftretens und über ihre Häufigkeit herrschen sehr verschiedene Meinungen. Wicke meinte, die psychischen Verrichtungen könnten in der Minderzahl der Fälle selbst bis zum Blödsinn von der Norm abweichen, und berutt sich auf Beispiele von Rufz, Delville u.A. Auch Rilliet und Barthes klagen über Launenhaftigkeit, Zanksucht, leichte Verstimmung, schoolbeim blossen Aublick wurden die Zuckungen der Kranken stärket Die Verstandeskraft war stets ungetrübt. Hasse will hingesch bei längerer Dauer eine gewisse Abnahme des Gedächtnisses. Unfahre

keit zu einem geordneten Ideengang und folgerichtigen Schlüssen beobachtet haben, dem wir uns in der That anschliessen müssen, freiheh ohne einen Connex mit der Dauer der Krankheit constatiren zu können. Auch Wunderlich will unter allen Umständen vzum wenigsan eine grosse Reizbarkeit des Characterse beobachtet haben. In der That sind die Kinder - namentlich Mädchen - fast ausnahmslos zerateut, sie urtheilen falsch, die Gedanken gehen mit ihnen grade so durch wie die Muskeln. Sie sind schwatzhaft oder einalbig, zum Lachen oder Weinen ohne bestimmte Veranlassung geneigt, se sind bald angetlich, forchtsam und misstrauisch, bald zornig und aufbausend. Marée (De l'état de la choréa, Mem, de l'acad, de méd. XXIV. L1. 1860) ging in der Annahme der psychischen Störungen im Kindesuter bei der Chorea am weitesten, und will solche in 2 stel aller Fälle gefunden haben. Neben Hallucinationen und Illusionen sind maniatalische Delirien, - die selbst todtlich endigen - oder Uebergang in chronisches Irrensein nicht so gar selten. In seinen Schilderungen aber haben wir es zweifelsohne hänfig nicht mit einfacher Chorea su thun, sondern es liegen hysterisch-choreiforme Parlinge vor, wofür such der Umstand spricht, dass M. namentlich Störungen des moralichen Gefühlslebens bei Kindern beobschtet haben will. Arndt endlich behauptet, es gibt keine Chorea ohne psychische Alteration a. a. O. p. 521) und glaubt, dass zwischen Chorenbewegungen und den sychischen Vorgängen ein ganz inniger Zusammenhang bestehe, dass beide nur »verschiedene Acusserungsweisen ein und dewelben cerebralen Processesse sind. Zu ühnlichen Schlüssen kommt L. Meyer (a. a. O. p. 535, 544 ff.).

"Das Gehirn kann als Sammelplatz eines Kraftevorrathes aufgefasst werden, der in den verschiedensten Richtungen, welche den mannigfaltigen Functionen dieses nervösen Centralorganes entsprechen, zum Verbrauch gelangt, entladen werden kann. Wenn nun unter dem Einflusso pathologischer Veränderungen oder des Willens, die Widerstände, welche der Ausbesung der Spannkräffe nach einer bestimmten Richtung entgegenstehen, ungewöhnlich herabgesetzt werden, so kann schon allem durch dieses Verhaltniss, die übertriebene Thätigkeit einer Gehirnfunction, die Herabestzung einer andern bedingt sein. So wird es begreiflich, wie in Filga übertriebener motorischer Functionirung die eigentliche psychische Thatigheit leiden, wie eestatische Zustände, Delirien, Incoharenz in der ldeent ildung u. dergl- mehr unmittelbar durch Krampfzustände der verschiedensten Art hervorgerufen werden und sind wir zur Erklärung der gegensertigen Abhängigkeit dieser Symptome nicht genötligt, uns eines ron den motorischen zu den psychischen Centren transportirten Reizzustandes au bedienen."

Kurz wir werden in der That durch die Studien fast sämmtlicher

neueren Forscher zu dem Schluss gedrängt, dass ausser den sich namentlich und gewöhnlich symptomatologisch in den Vordergrund drängenden motorischen Reizzuständen auch Störungen der psychischen Sphäre, der Intelligenz — von der leichtesten Missstimmung und unbedeutenden Hallucinstionen bis zeitweise zu den grössten Ausschreitungen der Manie und Melancholie eine Theilerscheinung der Chorea bilden.

Ueber das Verhalten der Excretionen, des Stuhles und Urins, liegen pathologische Angaben nicht vor, die urgirte reichliche Ausscheidung von Uraten und Harnstoff wird eben so oft vermisst.

Electrisches Vorhalten. Die electromuskuläre Contractilität ist zweifellos in allen Fällen erhöht, wenn es sich um reine Chorea handelt, wenigstens sprochen dafür die übereinstimmenden Untersuchungen von Rosenthal, Benedict u. A., freilich erfahren wir aber nichts Genaues, ob etwa nur im Beginn der Chorea, oder während des ganzen Verlaufs.

Schlaf: Derselbe ist gewöhnlich ganz normal ohne Störung. In anderen Fällen ist er vermindert, unruhig, unterbrochen. Stets schweigen die Choren-artigen Bewegungen während des Schlates vollständig, weil ein Conflict zwischen Strebung und Hemmung eben nicht existirt. In einigen Füllen wird trotzdem eine Fortduuer der Bewegungen angegeben. In solchen Füllen scheinen jedoch durch lebhafte Träume Bewegungsvorstellungen veranlasst zu werden. Schoa Marshall-Hall sah bei unruhigen Träumen die Bewegungen wederkehren, desgleichen Cohen. Von 84 Fällen sistirten die Bewegungen 57 mal, in 18 Fällen war der Schlaf ohne Einfluss. Von der Heftigkeit der Bewegungen und der Dauer der Krankheit ist dieses Verhalten unabhängig. Cyon will namentlich bei der Reflexchorea die Persistenz der Bewegungen während des Schlafes gesehen haben.

Einfluss intercurrenter Krankheiten — Complicationen. Man hat häufig zu beobachten Gelegenheit, dass irgend ein
plötzliches, überraschendes, pathologisches Moment den Character der
Chorea nach mancher Richtung hin zu veründern im Stande ist. Während Sée und Rufz der Ausicht waren, dass intercurrente Krankheiten
apurlos an der Chorea vorübergingen, ohne sie in ihrem Gange zu verändern, beobachteten namentlich Rilliet und Barthez das Entgegengesetzte. Diess bezieht sich zunächst auf die fieberhaften Krankheiten,
bald sollen sie eine Verschlimmerung, bald ein temporäres Zurücktreten
der Bewegungsstörung zur Folge haben. Letzteres war bei Wood während einer Urticaria der Fall; bei Rilliet schwand die Chorea für immer durch die Intercurrenz der Masern (14 jähriger Knabe), desgleichen

von Scharlach (10jähriger Knabe) und Blattern (91 sjähriges Mädchen), so dass es ihm scheinen müchte als ob man den acuten Eruptionsfiebern als Privilegium zuschreiben müsste, einen günstigen Einfluss auf den Verlauf der Chores auszuüben. Achnliches führt Steiner au. Andere stählen vom Gegentheil.

Ich sah bei einer sehr leichten Chorea eines 12 jährigen Mädchens, is ohne Störungen der Intelligenz zu verlaufen schien, plötzlich durch die Intercurrenz einer croupösen (Spitzen-Pneumome unter Zunahme der Bewegungsstörungen heftige mamakahsche Delirien losbrechen, die sich an Abenden wiederholten und mit der Krisis verschwanden. -- Die Ursiche lag hier gewiss in der durch die Pneumonie bedingten erhöhten Eigenwärme.

Ueber den Einfluss des Rheumatismus werden wir weiter unten zu sprechen haben (Aetiologie). Bei fieberhaften Intestinalaffectionen gestrischen Fiebern) haben ültere Autoren eine Verschlimmerung der Anfälle angegeben.

Verlauf-Ausgang. Folge-Erscheinungen.

Die Chorea verläuft subacut oder chronisch — ohne wirkliche Intermissionen. Sie nimmt gewöhnlich allmählig an Intensität und Extensität zu, verharrt eine Zeit lang auf der Höhe der Erscheinungen, am dann ebenso allmählich abzunehmen bis zum völligen Verschwinden. Der Ausgang in Genesung ist der gewöhnliche. Die Abnahme der krampfhaften Bewegungen ist aber zuweilen keine stetige; mitanter kommen namentlich auf psychische Veranlassungen plötzliche Verschlummerungen vor; die Bewegungen werden wieder heftiger oder treten von Neuem in Theilen auf, die nicht mehr krampfhaft bewegt wurden. Diess zeigt sich bei Kindern namentlich an den Bewegungen der Hand und an der Sprache.

Wirkheite Intermissionen wollen Rufz und Bouteille beobachtet haben. Bei einem ihrer Kranken begann die Chorea Mittags und hörte Abends 10 Uhr auf. Auch Wittsack (Med. Zeitung d. Vereins d. Heilk. 1841, p. 64) berahtet von einem 12 jährigen Mädchen, bei welchem die Chorea im Tertiantypus auftrat. Morgens Frost, Kopfschmerz, Schweiss, dann Chorea; fiele Intervalle am andern Tag. Heilung durch Choin

In einer grossen Anzahl der Fälle bemerkt man während des Verbuts der Chores, namentlich bei längerer Dauer derselben, dass die Ernibrung leidet. Der Appetit geht verloren, die Kinder magern ab, werbut blass, anämisch, zuweilen gedunsen, namentlich im Gesicht. Die Verdauung ist unregelmässig, der Stuhlgang ist träge, der Bauch gespant, die regio epigastrica schmerzhaft, Erbrechen wiederholt sich.

In seltenen Fällen hat man im Verlauf der Chorea Contracturen der vorzugsweise befallenen Theile beobachtet (Rilliet), häufiger dagegen Paralysen. Thompson bezeichnet als pathegnomonisches Zeichen: »Lähmung des einen Beines, mit convulsivischer Bewegung des Armes derselben Seite, « Uebrigens hat Georg S. Gerhard (1874) unter 30 Corea-Fällen 5 Hemiplegien verzeichnet, dann 1 mal eine Facialisparalyse und 1 mal Lähmung der einen unteren Extremität. Es sind diese Vorkommnisse nicht zu verwechseln mit den zuerst von Mitchel und Charcot beschriebenen Chorea-postparalytic-Phémichorée post-hémiplégique, denn hier handelt es sich um ene halbseitige Chorea, die während oder nach halbseitiger Lähmung (intrauteriner Lähmungsprozesse) auftritt und in welchen Fällen bei der Section ültere hämorrhagische Heerde am hinteren Ende des thalmus opticus und nucleus caudatus, oder Erweichungheerde und partiche Hirn-Atrophieen gefunden wurden.

Dauer der Krankheit. Sie ist sehr wechselnd: nach Killet und Barthez's Erfahrungen kann man »bei acutem Verlaufe und der Ausgang in Genesung» meist 6 Wochen bis 2½ Monat rechnen, Rungbt die mittlere Dauer auf 31 Tage an, Dufossé auf 57 Tage, Serani 69 Tage (117 Fälle), Wicke auf 87 Tage, Moynier auf 33 C Tage (hei Mädehen), 74—81 Tage bei Kunben, Steiner auf 6½ Wochen. In Ausnahmsfällen heilt sie in 8—14 Tagen. Turntul (1844) heilte eine halbseitige (rechts) Chorea mit linksseitiger Henglegie durch Blutentziehungen in der Nähe der schmerzbaften Germanischen Labensjähr au Chorea litt – abs 76 Jähregen. Steiner (a. a. O. p. 100) kannte 2 Männer zwischen bis 60 Jahren, bei denen die Chorea seit dem Sten Lebensjähr bestaten. Fälle die zweifellos auf anatomischen Läsionen im Gentralorgan eruhen.

Recidive. Sée macht sie von der Dauer abhängig. Wennt-Chorea länger als 69 Tage dauere, müsse man auf Recidive gefast sen. übrigens gibt Rilliet vor Sée an, er habe eine um so kürzere Daufder Chorea beobachtet, je häufiger die Rückfälle sind. Sée hat unte 158 Fällen 37 mal Recidive gehabt, Steiner unter 52 Fällen 8m. Frerichs hat bei einem Knaben allein 10-12 Recolive beolschaft. Im Allgemeinen kann man sagen, dass die Chorea recidivirt, wenn auf nur schwach; in der Mehrzahl der Fälle, die ich behandelt hatte, bekam ich auch ein Recidiv zu sehen. Die Intervalle sind verschodt lang 4 Wochen his 2 Jahre. Dass die Recidive stets um dieselbe Jahrezeit aufträten (Jadelot) ist irrig, meist sind dieselben durch psychsche Momente veranlasst.

Der Ausgang in Tod ist bei Kindern selten, essterben kaum ?":

Die Hettigkeit der motorischen Störungen ist dann gewöhnlich eine enorme, lässt dann plotzlich nach und unter Schnenhüpfen umflortem Bewusstsein, erschwerter Respiration tritt schnell der Tod ein. Todestäde beobachten Copland, Horn, Rufz, Wicke, Leudet, Tortien, Trousseau, Stiebel, Röser, Prichard (7 jähriges Mädchen unter Delirien und Coma), Beauvais, Steiner (Hirnödem), had es nicht die heftigen Muskelbewegungen selbst, die den üblen Ausgang herbeiführen durch Erschöpfung oder Apoplexie, so die Grundkraukheiten, Complicationen und Folgezustände (Herztehler-Meningus-Embolicen).

Prognose.

Die Prognose ist bei Kindern quoad vitam günstig, wie aus dem een Mitgetheilten erhellt, indem Todesfälle immerhin zu den Seltenbaten gehören und meist durch intercurrente Krankheiten (Pneumonie) der Complicationen (Meningitis) bedingt, oder bei der symptomatischen Chorea — durch die substantielle Gehirnkrankheit herbeigeführt werden. Ueber den Ausgang in unvollkommene Heilung haben wir tereits gesprochen. Dauer der Krankheit, Geschlecht, Constitution und Alter haben keinen Einfluss auf die Prognose, wohl aber auf die feerdive, indem jugendliche, anämische, chlorotische, scrophulöse und zehitische Kinder fast nie von solchen verschont bleiben. Je nach der lleftigkeit des Recidivs im Vergleich zu der ersten Attaque richtet sich taan die fernere Prognose.

Pathologische Anatomie.

Selbstverständlich kann es sich hier nur um Mitheilungen einiger Setiensberichte handeln, selbst diese sind spärlich und zum Theil günzsch unbrauchbar, wenn uns dieselben einen Einblick in das Wesen der krackheit verschaffen sollen. Früher glaubte man an eine abnorme Sifebildung (Sydenham), an eine Blutdiathese (Franck), dann besebildung (Sydenham), an eine Blutdiathese (Franck), dann besebildungen und Siebell, Gendron, Georget, Andral, Serres) auf Grund einzelber Befunde. Den wenigen positiven Obductionsbefunden stehen wählteiche negative gegenüber, schon von Blache Barrier, Lecour. Auch Sée fand unter 84 (in der Literatur vorhandenen) Necropsicen ih mit negativem Befund im Gehirn und Rückenmark, 34 mit Veränderungen am Herzen und an den serösen Häuten, 32 mit Erweichungen in Tuberculose in den Centralorganen. Solche Befunde hatten namentlich Currie, Brodie, Guersent u.s. w., während Ollivier, Rufz,

Dugés, Rostan, Lawrence derartige Veränderungen nicht fanden oder nicht als nothwendig mit der Krankheit verbunden erachten konnten.

Brodie sah eine mit der Glandula pinealis in Verbindung stehende Geschwulst, Guersent Erweichung der Pars dersalis. Hern serüse Exsudation in den Ventrikeln, Serres eine Speckgeschwulst und Desorganisation der Corp. quadrigemina, desgleichen Andral; Monad und Hatin Hypertrophie der Corticalis. Duges Sclerose der Rückenmarksstränge. Froriep Anschwellung des Proc. odentodes mit Erweichung der betr. Rückenmarksparthie, Romberg Gehrmatrophie und Hydrocephalus, desgleichen Sooda Exsudationen in der Umgebung der Ventrikel mit Erweichungen (Septum, fornix).

In der neueren Zeit sind hervorzuheben die Befunde von Ogle (Brit, and, for, med, ch. Rev. 1868), der bei 16 Chorea-Verstorbenen in 10 Fällen endocarditische Veränderungen an der Mitralis nachweisen konnte. Dasselbe sah Klebs (Virch, Arch, XXXIV, 342) verbunden mat Embolicen der kleinsten Hirnarterien, wahrscheinlich als letzte I rache der Chorea. Für das Rückenmark fand ähnliches Pepper, Jackson sah ebenfalls in den Capillarembolien der grossen Gehirngunglich die Ursache der Chorea und meinte, dass sich aus der Kleinheit der Lasion und der Mehrzahl der Fälle die häufigen negativen Befunde erklaren liessen (Med. Times. Jan. 1869, May, 1868). Uebrigens betonten nach ihren Untersuchungen Frerichs, Tuckwell, Broadbent, Russel u. A. chenfalls die embolische Natur des Leidens. Tuckwell fand fast immer in Todesfällen an den Herzklappen frische Vegetationen (choreisches Herz) und Embolieen. Er meint, dass grössere Embolieen der Hirnarterien zu Hemiplegien, kleinere zu Chorca führten, beide könnten sich auch verbinden und wir hätten es alsdann mit choreischer Hemiplegie (Todd) zu thun. -

Tuckwell fand ferner bei einem 17 thrigen Kraben, der 17 Tage vor seinem Tode von einer heftigen mit mannakalischer Aufregung verbundenen Choren befallen wurde, und der im Coma starb, bei der Autopsie neben Erweichungsholden im Gehirn und Rückenmark Emtelien der Arteria ceretralis posterior. Im Herzen fanden sich Vegetationen an der Mitralis und Tricuspidalis.

Broadbent (1865) hatte zuerst auf die capillaren Embehen des Corp. strat, und Tetanus optieus bei der Chorea aufmerksam gemacht.

Meynert's Untersuchungen wiesen auf Kerntheitung und kemwucherung mit Bithung der Nervenzellen im Grau der Centralganglien bin

Dickinson's (1875) Obductionsbefunde beschränken sich auf Injection aller Blutgefasse im Gehirn und Rückenmark, hämorzhagische Exsudite in der Umgebung der Art, corp. striati, Hämorrhagieen in Centralkanal, Letzteres erwähnten schon Prich and und West. Chure of bemerkt - bei seiner "posthemiplegischen Chorea" - partielle Atrophien, Blutherde, nurbige Stränge im Thal, opticus, nucleus candatus und Stabkranz.

Steiner konnt auf Rokitansky's Bindegewebswicherung zurück mit Bezug auf einen nach Trauma entstandenen lethal endigenden Fall von Chorea. Meist fand er Hyperamien der Meningen im Gehum und Rückenmark nebst seröser Exsudation, oder sogai Meningitis spinalis. Hierin sucht er das vermittelnde Ghed zwischen Rheumatismus und Chorea. Durch die Localisation des Rheumatismus in den Meningen entstünde eine Spinalisritation unt den Symptomen der Chorea. An

Embeiden glaubt St. nicht-

Ellischer (Virch. Arch. LXI. 4) fund in einem Fall (21jährige Frau. Chorca-Beginn im 8. Jahr. Recidiv in der Schwangerschaft, Tod) am Medianus, der einen schmutzig grangelben Strang repräsentarte, die Bindegewebssepta hypertropinrt, mit grankehen Kernen reich besetzt. Zwischen den Septis kleine Hämorrhagien, der Axencylinder nicht nachweisbar, die Markscheide bestäubt, glasig gequollen. Das Gleiche wiederholte sich am Ischudeus. Im Rückenmark verhefen die verdickten und verlängerten Septal-Venen in starken Schlängelungen, die Adventitia zeigte eine reiche Kernwucherung. In die graue Substanz waren zwischen den Ganghenzellenlagern in den Vorderhörnern und Hinteihörnern starke Bindegewebswucherungen eingesprengt. Die Seitenstränge und derb bling, die Ganghenzellen plump, schollig, kernlos, rostgelb, pigmentirt. Im Centralkanal übruflockige Gerinnsel. Im Gehun zeigte sich neben Hyperäinie und Oedem fettige und amyloide Pigmententartung der Nervoneiemente und Blutgefüsse in den grossen Centralganghen.

Aus Allem geht hervor, dass die anatomischen Veränderungen — venn solche vorhanden — bei der Choren durchaus nicht constant und gleichwerthig sind, und keinen Rückschluss auf die Wesenheit des Præsses gestatten.

Pathologie und Actiologie.

Bedenken wir die plötzliche Entstehung, die zumeist eintretende Postane Heilung, die Recidive u. s. w., so müssen wir zugestehen dass war es wahrscheinlich mit einer reinen functionellen Störung zu thun läben werden, und nicht mit einer organischen neuropathologischen löction des Gehirns oder Rückenmarks. Die pathologisch-anatomischen Befunde im Gehirn und Rückenmark beweisen nichts weiter, als dass bei und neben den verschiedenartigsten Affectionen der Centralique unter Umständen Chorea vorkommen kann. Das Wahrscheinheute ist, dass es sich bei der Chorea um eine cerebrale Ernährungsstörung handelt, um nutritiv-irritative Vorgänge in den Nervenzellen im Grau der Centralganghen oder der Gehirnrinde — wofür die Meysert schen histologischen Untersuchungen sprechen —. Für den Sitz der Chorea im Gehiru spricht vor Allem die klinische Beobachtung,

und so sind denn auch die überwiegende Mehrzahl der modernen Khrker Neuro-Pathologen und Kinderärzte dieser Meinung. Romberg
Volkmann, Valentin, Harless, Steiner u. A. verlegentEntstehung der krampfhaften Bewegungen der Chorea in's Rüusmark, Watson spricht sich zu Gunsten des Gehirns aus, desglecken
Bouchut, Rilliet, Bednär, Nathanson, Brodbent, Char
cot u. s. w.

Nathanson meint (Deutsche Klinik 1860), dass, wie die Erpfindungsnerven, so auch das Willensorgan seine congruenten Maargruppen und Muskeln habe, "die sich gesondert und in gewisser Reimfolge contrabiren müssen, wenn coordinate Bewegungen zu Stande kinmen sollen. Wenn nun die vom Seelenorgan ausgehende excentra in
Induction sich auf nicht congruente Muskeln ausbreitet, oder deren 70sammenziehungen in nicht gehönger Reihenfolge hervorruft, so entstet
das Bild der Chorea", deten Anal gon im physologischen Leben in
Gesticulationen bilden. Dazu kommt die verstärkte Irradiation, weders
jede combiniste Bewegung von Mithewegungen begleitet werden aus

Broadbent (a. a. O. V. 24) spricht sich noch bestimmter of eine Affection der Corpora striata und thalami optici aus, und neum of Chorea "Dehrium der sensi-motorischen Hirnganghen". Die häung-tersache hiezu sei capilläre Embolie dieser Theile. Die Henusphären schwer aus, da die Intelligenz erhalten (?). Im Aligemeinen klunen wuns dieser Anschauung anschliessen, und es ist natürlich begreiftet, wirder um das 7. Lebensjahr, wo die Gehirnentwicklung im Alshabegriffen, zumal wenn das libut irgendwie pathologisch beschäften wirderung erleidet, deshalb vorzugsweise in diesen Conflict gerathen, und dass alles, was die Centralisation des Willens schwächt, das Zustantekommen der Chorea begünstigt. Daher Chorea-artige Bewegungen met selten bei Gehirnverarmung, bei Dementia, Idiotismus, in den setten Stadien der allgemeinen progressiven Paralyse der Irren u. s. w.

Der Auffassung von Broadbent schlesen sich Reynelds Jackson, Tuckwell u. a. an. In der That scheinen Embehenstiritirendes Moment nicht selten zu wirken. Und wenn wir an de 7sthologisch-anatomischen Befunde (Endocarditis) zurückerinnern, so helle wir in der Embolie das Bindeghed zwischen Chorea und Endocardt und wenn man will Gelenkrheumatismus gefunden. Allem Leycen (Rückenmarkskrankheiten I. p. 70, 1875) erwähnt, dass es nicht bebeiterwiesen seit, Jass capilläre Embolieen Ataxie oder Chorea eigesche können und möchte einen von Tuckwell zum Beweise für die enter lische Natur der Chorea angeführten Fall eher für ein atactisches Fiele bei Endocarditis, als für wirkliche Chorea halten.

Die kinson sprach sich für hyjeränneche Zustande der Nerwecentren aus. Charcot glaubt an Veränderungen (Extravasate) in Emotorischen Faserbündeln vorn und seitlich von den der sensibeln betung vorstehenden Fasern des Stabkranzes. Rosenthal andereseits glaubt an centrale Reizzustände sowohl im Gehern als Rückenmark.

Steiner fast die Chorea als eine "Spuniliritation" auf, bedingt durch Anamie, Hyperämie, Exsudation, Entzündung, Neulaldung der Sabstanz und der bautigen Umbüllungen des Rückenmarks.

Die Experimental-Untersuchungen von Chauveau, Legros, On im us sellten ebenfalls auf den Ausgang der Chorea vom Rückenmark haweisen. Sie beobachteten bei choreischen Hunden nach hoher Querdarchtrennung des Rückenmarks ein Fortbestehen der Bewegungen, ein Sistiren erst nach Ausschneidung der Hinterhörner. Allein Ziem seen a. s. O. p. 4361 weist schon mit Recht darauf bin, dass diese Experimente nur beweisen, dass das Rückenmark wohl eine Rolle bei der Chirea spielt, nicht über dass es Ausgangspunkt sei.

Ursuchen: Erblichkeit. Em strittiger Punkt von Coste, Constant u. a. behauptet und mehrfach beobachtet, von den meisten zeueren Autoren geläugnet. Allgemein zugestanden wird hingegen die erbiehe Anlage zur Krankheit (Elliotson).

Lebensalter: Fast überall hört man, dass die Chorea kein bebensalter verschone, allein ich bin der Meinung, dass diese Augabe Int grosser Reserve aufzunehmen ist, dass gewiss hier Irrthümer vorlegen mussen. Eine angeborene, d. h. von der Geburt an bestehende thorea scheint uns physiologisch unmöglich, da von Geburt an von amem Willen noch keine Rede ist, also eine Irradiation der Willensimpulse night statthaben kann (vergl, Eclampsic). Immerhin will Friedander die Chorea angeboren bei 2 Geschwistern gesehen haben, dessinchen Baumbach, Michaud?, Constant?, Fox. Mayo gibt war an, dass durch Schreck einer schwangeren Mutter der Foctus Chorea bekommen habe, die nach der Geburt noch fortdauerte. Dagegen fällt schwer in die Wagschaale, dass Baron im Findelhause zu Paris in mem Zeitraum von 30 Jahren keinen einzigen Fall von Chorea zu Geseht bekam. Glaubwürdiger ist es schon, wenn uns Bourson und Bouch ut erzählen, sie hatten Choresbewegungen bei einem 5 Monat alten Kinde geschen, allein auch diess sind, wie Killiet und Barthez bemerken, ausserst seltene Fälle. Mit zunehmendem Alter mehren sich de Palle. Wicke sah Chorea bei einem 2jährigen Knaben, ich bei 31 i Jahre alten Mädchen doch handelte es sich hier wahrscheinlich um einen Tumor cerebri, ich habe den Fall nicht weiter verfolgen können. Lacdellos and die ersten 5 Lebensjahre wenig belastet. Das Maximum der ersten Erkrankungen fällt auf das 7te und 14 Lebensjahr (2te Dentention - Pubertät ; Abschluss der Gehirnentwicklung,*).

PBs in das höchste Alter ist Chorea beobachtet, so Venables 36j. Fra. Andral 12j. Frau. Gondinet 6dj Mann, Maton 70j. schwache matare Dame, Roger und Bouteille 80j. Gress.

Geschlecht: Das weibliche Geschlecht ist der Krankheit weit mehr ausgesetzt, als das männliche, diess berichten ziemlich übereinstimmend ältere wie neuere Autoren. Der Grund hiefür wird in der frühzeitigeren Geschlechtseutwicklung und Erregung des Geschlechtstriebes zum Theil gesucht, sowie in Abweichungen vom naturgemässen Eintritt und Verlauf der Evolutionsperiode (Pinel, Cullen). Leber den Einfluss des Alters und Geschlechts finden wir folgende Angaben.

Dufossé hatte unter 250 Kranken 79 männliche, 161 weibliche.
*) Steiner unter 275 Fällen 61 Knaben und 214 Mädchen.
Wicke unter 327 Fällen 117 Knaben und 210 Mädchen.

Rufz unter 189 Kranken, Alter	, Knaben,	Mädchen,	Summa
vom 1-4	J. 3	2	- 5
→ 4 —6	» 2	3	5
→ 6—14	> 16	45	61
→ 10—15	» 30	88	118
Sur	ma 51	138	189.
Hughes unter 100 Fällen: Alte	r, Knaben,	Mädchen;	Summa
vom 110	0 I 11	().)	24

 vom
 1—10 J.
 11
 22
 33

 » 10—15 »
 11
 34
 45

 » 15—? »
 5
 17
 22

 Summa:
 27
 73
 100.

Smith (1871) sammelte 1471 Fälle, darunter 121 von 1—6 J.

466 Knaben
1005 Mädchen
1471 > 855 > 6—10 >
238 über 10 >

Sée endlich verzeichnet unter 191 Kinder 11 von 1-6 J.

94 • 6—10 • 57 • 11—15 • 15 • 15—21 •

15 > 15—21 > 12 > 21—? >

Häufigkeit: Rufz gibt an, dass er in einem Zeitraum von 10 Jahren 32,976 Kinder in das Kinderspital aufgenommen habe (17.213 Knaben, 15,763 Mädchen), darunter befanden sich 189 Choreakranke, also etwa 0,5 pCt. — Sée beobachtete in 22 Jahren im Kindersputal 531 Choreafälle, etwa 0,8 pCt. Gölis behandelte hingegen im Wiener Krankeninstitut für Kinder vom Jahre 1794—1813 bei einer Totalsumme von 88,164 Kindern im Ganzen 31 an Chorea, also nur 0,035 pCt. Das Maximum zeigte sich im Jahre 1806, wo auf 5179 Kranke

^{*} Nach einer fräheren Angabe von Steiner und Neuretter befanden sich unter 202 Kranken 47 Knaben, 155 Mädchen

l Chorea kam, d. h. 0,019 pCt., — allein es handelte sich nur um Kinder bis zum 7ten Lebensjahr, worin die offenbar zu niedrige Ziffer begründet ist. Wicke gibt an, dass nach Osann im Jahre 1820-1825 m polikl. Institut zu Berlin unter 3634 Kranken, 24 an Chorea litten, 4 h. ungefähr 0,66 pCt., nach seinen eigenen Beobachtungen rechnet er die Häufigkeit der Chorea auf 0,184 pCt. (a. a. O. p. 313). Zweifellosist Chorea bei uns häufiger, auch ist es nicht unwahrscheinlich, dass nem den letzten Decennien bedeutend zugenommen hat im Vergleich zu füheren Zeiten.

l'eber die geographische Verbreitung der Krankheit, ob Klima (oder Jahreszeit) auf die Häufigkeit der Krankheit influenmen, lassen sich keine sicheren Anhaltspuncte gewinnen. Die Angabe im Frank (Prax. med. pr. 11. Lips. 1821. 256), dass die Chorea einwher Gegenden besonders bevorzugt hat keine Bestätigung erhalten.

Constitution: Sie ist im Allgemeinen ohne Eanfluss, jedoch scheinen anämische, chlorotische, zartgebaute und reizbare Kinder überwiegend befallen zu werden.

J. Frank (II. p. 256) zählt die jüdische Abkunft besonder nach der Erfahrung seines Vaters zu dispenirenden Momenten, und eine auch sehr begreitlich, dass ein "an Gestienlationen gewehntes bikt vorzugsweise an einem Morbus gestienlatorus leide? Ich habe desse Erfahrung in dem sehr stark mit jüdischem Blut gesättigten Breslau sicht machen können.

Scrophulose und Rachitis haben mit der Chorea nichts zu thun. Chorea unter dem Einfluss der Syphilis hereditaria (Erkrankung tes (schirns) hoobachtete kürzlich Alison bei einem 7jührigen Mädchen, dessen angeborene Lues constatirt war.

liele genheitsursachen: Als die häufigsten aller Veranlasungen gelten psychische Einflüsse, Gemüthsbewegungen, die
neh dem kindlichen Gehirn besonders einprägen. Schreck und
Furcht werden in erster Linie genannt, ferner Aerger, Zorn, Kummer u. s. w. Es ist oft Thatsache, dass die Choreabewegungen zunehntu, wenn sich der Arzt dem kranken Kinde nähert, wenn jemand im
Nid des Spitals, in dem das Kind liegt, stirbt, wenn eine Operation dateitst vorgenommen werden soll u. dergl. mehr. Hierher gehört auch
der Ausbruch der Krankheit beim Anblick der krampfhaften Bewegunmen bei andern Kindern. Ob hier der psychische Eindruck
wie bei der Epilepsie — oder ob 1 mitation (Muthwille, böse Absicht)
lie Chorea bedingen, lassen wir dahingestellt, auch das epidemische Aufteten der Chorea will man so gedeutet wissen; offenbar muss eine constattionelle Disposition bestehen in solchen Fällen. Von Cullen wird
arthümlich behauptet, dass er den Veitstanz zuerst epidemisch beobachtet

habe. (Jahn, a. a. O. p. 245.) Auch Wagner, Hufeland u. A. beobachteten Veitstanz - Epidemieen. Mullin berichtet: »Ich habe erfahren, dass in dem Waisenhause in Mailand die Krankheit einmal in solcher Frequenz auftrat, dass man den Verdacht schöpfte, es handle sich dabei um ein Contagium, oder doch wenigstens, wie bei der Epilepsie um eine Genese aus Nachahmungs. Das Gleiche berichtet Wicke von Dalgairus aus einem Erziehungsinstitut für junge Madchen: ferner Bricheteau aus dem Hôpital Necker (Abth. Monneret), wo von 28 Mädchen 9 von Chorea befallen wurden, nachdem ein damit behultetes Individuum auf den betreffenden Saal gekommen war. Endlich erlebte Steiner eine Epidemie im Jahre 1870 zu Prag im Winter; er betheuert, dass hier von einer Imitation keine Rede gewesen sei und glaubt vielmehr in der Witterungsconstitution, in dem ungewöhnlich strengen und in Temperaturgraden oft überraschend schnell wechselnden Winter die Ursache suchen zu müssen. Es handelte sich um 19 Kinder (18 Mädchen und 1 Knabe). Alle Kinder standen, mit Ausnahme eines 5jährigen, in dem 6ten bis 13ten Lebensjahr.

Es erinnert diese Anschauung Steiner's sehr an den Ausspruch von Reil, dass die Atmosphäre zuweilen eine so eigene Constitution habe, »dass dadurch Nervenkrankheiten aller Art epidemisch werden, einfach grassiren, oder sich allen chromschen und hitzigen Krankheiten hinzugesellen« (Fieberl. IV. p. 80, 1823), ein Ausspruch, den dann auch J. G. Wagner (Diss. Würzburg. 1817. p. 22) bereits für die Chorea im Steiner schen Sinne verwerthet hat.

Uebrigens sind Witterungsverhältnisse öfter als Ursache der Choren herangezogen worden, Steiner will kalte feuchte Luft leschuldigen, desgleichen Sée und Botrol, wogegen Rufz und Rilliet-Barthez zu dem entgegengesetzten Schluss kamen und den Ausbruch der Choren am häufigsten während der grossen Sommerhitze constatirten. Lusinsky in Wien beschrieb einen Choerafall, der durch Insolution hervorgerufen war.

Traumatische Einflüsse: Schlag, Fall, (Bouteille, Steineru. A.) wahrscheinlich in Folge der dadurch bedingten Spinslirritation. Rilliet und B. sind im Zweifel, ob nicht in solchen Fallen der durch den Fall etc. bedingte Schreck den Ausbruch der Krankheit herbeigeführt habe.

Digestionsstörungen. Mullin namentlich sah in örtlicher Reizung des Darmkanals, durch krankhafte Beschaffenheit der Darmsekrete, angehäufte Facces, Wilrmer u. s. w. den häufigsten Grund der Chorea (Reflexchorea), desgleichen Sohler, Fargues, Iluteland. Osann. Wogegen Rufz in keinem einzigen Fall Helmynthen beschuldigen konnte. Auch Faye (1846) beschrieb Chorea ex Helminthiasi, allein in dem einen seiner beiden Fälle war Scharlach vorhergegangen, in dem andern ein kaltes Bad. Auch hat Steiner nie durch Engeweidewürmer eine Chorea entstehen sehen, ebenso Rilliet und wie es schemt Ziemssen, wenngstens erwähnt er derselben mit keinem Wort. Gerhardt erkennt hiegegen, und wie mich dünkt mit demselben Recht wie bei der Epilepsie und Echampsie, eine Chorea reflectoria durch Tämen und Ascariden an und rechnet sie zu den am sichersten gekannten Formen. Neuerdings hat Censier einen zweifeltesen hierhergehörigen Fall mitgetheilt. —

Störungen im Bereich der Geschlechts- und Harnorgane: Für das Kindesalter kommen hier in Betracht Lithiasis
resalis, Hodenerkrankungen (Geoffroy), Uterinreizung vor dem ersten
batritt der Katamenien, Pruritus vulvae u. s. w. Onanze wurde
manentlich von Fautret angeschuldigt, der in allen seinen Kranken
(manisten witterte. Auch Wendt (Kinderkrankheiten, Breslau p.
157, 1835) huldigte dieser verkehrten Anschauung.

Rheumatismus und Herzaffectionen. Die ursächlichen Bewehungen des acuten Gelenksrheumatismus zur Chorea wurden nanentlich durch Bright. Sée, Hughes, Roger u. s. w. hervorgebeen. Das Auftreten der Chorea nach Rheumatismus überhaupt ist übergens vor ihnen bekannt gewesen.

Schon Osann (I. p. 62) und Copland (p. 23) haben dabin gettinge Beobachtungen gemacht. Ohrestien sah Chorea ber einem U. J. alten Madeken nach rheumat. Affection der untern Extremitaten, und die Chorea rendwirte aus deniselben Grund im 13. Jahr. Hierher stert auch ein Fall von Sauvages ber einem 12j. Kniben, und Ihomson (the Lond, med. gaz. 1831 Nov. Dec., Behrend's Rep. HI u. W 1832 p. 317 seq.) glaubte als Hauptursache der Chorea die "Metastase iheumatischer Entxundungen auf das Rückenmark und seine Nerven" ansehen zu müssen. Auch Stoll und Salt laben allerdings zweifelhafte Beobachtungen, die sich hierauf bewehen, publicit.

Hughes (1846–1856) hatte unter 104 Fällen, nur 15 bei denen der Chorea nicht Rheumatismus resp. Herzaffection vorhergegungen war. See hatte unter 11,500 kranken Kindern innerhalb 4 Jahre 48 mit Rheumatismus und 61 mit Rheumatismus und Chorea behaftete. Bright betrachtete die Herzaffection (Pericarditis, Eudocarditis) nach Rheumatismus als das Verbindungsglied zwischen diesem und Chorea. Roger endlich ging am weitesten, indem er Gelenkrheumatismus, Herzaffection und Chorea als Glieder eines und desselben pathologischen Zustandes ansieht, und demgemäss eine Chorea rheumatica, eine Chorea cardiaca und endlich eine Chorea rheumatico-car-

diaca unterscheidet. Welcher Prozess den Anfang mache, sei nicht stets bestimmt zu sagen, oft sei die Chorea das primire, die Herzaffection secundar, oder umgekehrt, oder aber Chorea und Herzaffection treten zu gleicher Zeit auf, und endlich käme die gleiche Verschiedenheit in der Reihenfolge bei der rheumatischen Form (Choren rheumatico-cardiaca) vor, erst Chorea, dann Rheumatismus und Herzleiden. oder erst und gewöhnlich Rheumatismus, dann Chorea und Herzleiden. Nach Kirkes (1868) endlich seien fast alle Fälle von Choera durch Endocarditis bedingt. Bald fanden sich zahlreiche Gegner dieser Anschauungen. Namentlich war es Rilliet, der sehr gravirend hervorhob, dass in Genf speciell der acute Gelenkrheumatismus ungemein häufig sei, Choren dagegen sehr selten, und keines der Choreakranken Kinder an Rheumatismus gelitten hatte, weder früher noch später. Ferner befalle die Choren häufiger Mädchen als Knaben (2:1), ungekehrt der Rheumatismus. Demgemäss glaubte R. ganz mit Recht, dass die Coincidenz beider Krankheiten weit überschätzt, und die rheumatische Natur der Chorea absolut unerwiesen sei. Romberg wiederum längnet jeden Zusammenhang der Chorea mit der Herzaffection, die etwa vorhandenen Geräusche seien anämischen Ursprungs, Niemeyer, Stokes, Barrier ignoriren dieselben ebenfalls, und Wunderlich hielt die sogenannten rheumatoiden Schmerzen bei der Chorea nur für excentrische Projectionen cerebraler Vorgänge, nicht aber für eine Theilerscheinung des Rheumatismus. Wie dem auch sei, der Zusammenhang zwischen Rheumatismus, Herzaffection und Chorea ist gewiss überschätzt, dafür sprechen namentlich auch die Untersuchungen von Steiner (1868), der bei 252 Fällen von Chorea nur 4mal acuten Gelenksrhenmatismus beobachtete. Freilich gibt Steiner und vor ihm übrigens schon Rilliet und Barthez (a. a. O. p. 692) an, dass diese Verschiedenheiten durch locale Einflüsse bedingt sein könnten, dass die Manifestation des Rheumatismus je nach den Ländern etc. variiren könne. -Wir haben endlich schon im vorigen Abschnitt darauf hingewiesen, das man in der durch die Peri- oder Endo-carditis bedingte Embolie des Gehirns das Bindeglied zwischen Chorea und Herzaffection erblickte, ohne dass hiefür endgiltige Beweise vorgebracht sind. L. Meyer (a. a. O. p. 541) äussert darauf hinweisend:

"Schwerlich wird der Versuch, die häufigen Herzkrankheiten im Verlauf (der Cherea) der Krankheit in dem gedachten Sonne als "embelische Condition" zu verwerthen, ein glücklicher genannt werden können, denn von dieser Seite könnte die Frage erst discutifibar werden, wenn ein oder der andere Fall von Verstepfung der Aeste der Artema cerebraits media, welche durch die Substantia perforata in des Corpus striatum dringen, während des Lebens choreaartige Spasmen hätte beobachten lassen, was unseres Wissens bisher nicht der Fall war."

Uebrigens meint M. könne man mit demselben Recht die durch den Rheumatismus hervorgerufenen Veränderungen an den peripheren Nerten beschuldigen. Schon bei mässigem Muskelrheumatismus zeigen in der That die Muskeln eine erhöhte Erregbarkeit bei jeder untreiwilligen Bewegung, und grosse Geneigtheit zu Mitbewegungen. Und wie heftige Erschütterungen der Nervencentren von der Peripherie her vermlasst werden können, diess lehrt der rheumatische Tetanus u. s. w.

Infections-Krankheiten: Namentheh von der Scarlatina, Morbillen und Variola, meinte man, sie stünden in einer innigen Bezehung zur Chorea. Diess ist unrichtig. Immerhin wurde das Aufteten von Chorea nuch Masern, Blattern, Scharlach, Typhus u. s. w. häufiger beobachtet, so von De Haën, Venables, Scheper, Westphal u. A. Umgekehrt sahen Rilliet und Barthez bei Masern und Scharlach die Chorea schwinden, desgleichen Steiner, Smith, während Rufz und Blache irgend welchen Einfluss von intercurrenten Krankheiten auf den Verlauf der Chorea läugneten (cfr. oben). Wie das Zustandekommen der Chorea nach den acuten Exanthemen zu denken, ufür lassen sich nur Hypothesen aufstellen, allein wahrscheinlich gewincht es auf hämatogenem Wege. Die besonderen Einrichtungen der Hirngefüsse (Lymphräume, die dieselben umgeben), bilden eine erwente Wege Quelle der mannigfachsten pathologischen Prozesse, die hierfür werethet werden könnten.

Entzündungen der verschiedensten Organe (Lungen, Darm knochen z. E. Schädelknochen etc.) verliefen zuweilen unter chorenutgen Bewegungen.

Nervenkrankheiten. Entzündungen des Gehirns und seiner läute, des Rückenmarks direct oder in Folge Erkrankungen der Wirelsäule, Neubildungen in den Centralorganen und an den peripheren Nerven spielen natürlich für das Zustandekommen der Chorea symptomatica eine nicht unbedeutende Rolle (cfr. path. Anatomic). Interesent ist ein Fall von Borelli:

13jähriger Knabe, Chorea durch Neuroma nervi suralis, Heilung der Chorea nach Exstripation desselben.

Diagnose.

Die Diagnose der Chorea ist im Allgemeinen sehr leicht, namentlich wenn es sich um das Kindesalter handelt. Die characteristischen Muskelbewegungen ohne Intermissionen, bei intactem Bewusstsein, das Sutiren derselben im Schlafe sichert dieselbe, und unterscheidet uamentlich leicht den kleinen Veitstanz vom grossen (Chorea Germanorum), mit welchem derselbe in gar keiner verwandtschaftlichen Beziehung steht. Eine Verwechslung mit Tarantismus, Hydrophobie, Raphanie ist kaum möglich. Die Unterscheidung der sympathischen und idiopathischen von der symptomatischen durch materielle Hirnkrankheiten entstandenen Chorea ergibt sich aus dem ganzen Verlauf. Dauernde Halbseitigkeit, Lähmungen, Kopfschmerz, Störungen der Intelligenz sprechen namentlich für die letztere Form.

Therapie.

Die grossen Erfolge der Homöopathie sind der beste Beweis, dass die Chorea wohl meistentheils von selbst heilt, daher auch der Ausspruch von Rufz, man könne die Chorea heilen, womit man eben will. Specifica gibt es nicht, man wird Chorea nach causalen und individuellen Indicationen behandeln müssen; immerbin erfreuen sich einige Mittel eines besondern Rufes.

Prophylactische Behandlung. Hier handelt es sich um entsprechende körperliche und psychische Diät bei reizbaren anämischen Kindern nervöser Familien. Regelmässige Eintheilung des Tages ur Arbeit und Ruhe, Vermeidung geistiger Ueberanstrengung namentlich in der Schule, tägliche Bewegung in frischer Luft (Landluft, Seeluft, leichte reizlose Diät verbunden mit etwas Wein und Bier sind zu empfehlen.

Behandlung während des Ausbruch der Chores. Selbstverständlich muss auch hier die diätetische Behandlung in den Vordergrund troten. Der Schulbesuch ist sofort zu sistiren, sowohl des Kranken selbst als der übrigen Kinder wegen, aus den unter dem Absehnitt » Aetiologie« angegebenen Gründen. Im Hause ist namentlich tür abendliche Ruhe zu sorgen, spätes und reichliches Essen vor dem Schlafengehen und lebhafte Unterhaltungen (Geschichten - Erzähler, Vorlesen) sind zu vermeiden, damit der Schaf ein ruhiger und ungestörter ist. Sind die Bowegungen heftig, vermögen die Kinder nicht zu gehen und zu stehen, so halte man sie im Bett, das so einzurichten ist, dassich die Kinder nicht verletzen können (tiefe Lagerstätte, Polsterkasten) Im Bett sind die Gedauken des Kindes durch leichtes Spielzeng angenehm zu beschäftigen und von der eigenen Person abzulenken, die Nahrung muss leicht zu kauen und zu schlucken sein; breinge Suppensind daher am meisten zu empfehlen.

Sind die Bewegungen nicht so heftig, und mehr auf die oberen-Extremitäten beschränkt, können die Patienten gehen und stehen. 30können unter Umständen methodische gymnastische Uebungen am Platze sein. Sie wurden namentlich für manche Fälle befürwortet von Wicke, Darvin, Blache und Guersant, Sée, Kreyser, Lebert, Laissné (1854), l'arrot (1858), Schildbach u. s. w. Récamier ging von dem Gesichtspunct aus, dass die Chorea schwurden müsse, wenn es gelänge, den Willen zu concentriren und durch Stärkung desselben die Einzelbewegungen zu regeln. Daher übte er methodisch besammte Bewegungen mit Manipulationen (Kneten und Reiben) verbunden.

Seine Kranken mussten täglich nach dem Vendöme-Platz tactmässig hinter dem Tambour hermanschiren, winnend dieser den sogen innen Zapfenstreich seldig. See beilte durch methodisch gymnastische Uebungen unter 22 Kindern 16 vollstänlig innerhalb 20 Tagen. Die Abkürzung der Krankheit, die sichere Heilung veralteter Recidive hielt er für die Hamptvorzüge dieser Methode.

Dink offsky empfahl ebenfalls lebhaft die Massage und Friction, mid wandte namentlich rythmische Freiübnngen und »dupplicirte lebungene an. Er hat ein vollständiges System seiner Mothode zusammengestellt und behauptet davou, es sei einfach, unschädlich und scher wirkend, und sei die Heilung einmat erfolgt, würde die Nachkur (Mich. Tonica) eingehalten, so träten nie Recidive ein. Bisher hat sich niessen diese Methode nicht einbürgern können. Immerhin kann gewiss ater Umständen durch geregelte gymnastische Uchungen oder Bewegungen im Freien unter sachkundiger Leitung Heilung erzielt werden.

Båder. Von je gepriesen, sowohl kalte wie warme, letztere nametlich mit Zusatz von Schwefel. Kalte Bäder wurden von Rufz, Kend, Southam mit Erfolg angewendet, Sturzbäder von Bedingfield und Crampton. Regenbäder von Hufeland und Coxe, boschen von Stiebel, Osiander, Georget, Rust. Einige Vorscht wird namentlich bei den kalten Bädern sehr zu empfehlen sein, mete anämische Kinder vertragen dieselben ebenso wenig, wie die von Ziemssen befürworteten Abreibungen mit ausgerungenen Laken (15-16°R.): oft tritt dabei eine bedenkliche Verschlimmung der Muskel-wiche ein. Hingegen gewähren die warmen Bäder (25-27°R.) inter allen Umständen eine grosse Beruhigung. Ollenfoth hatte Erfolge mit Warmbrunn, ich mit dem warmen Seebad und mit Schwefelkalibädern, wie sie namentlich von Rufz und Bandeloc-

B. list unter 14 Kindern 13 in 24 Tagen geheilt, gleiche Resultate liatten Baffes, Quersant, Jadelot u. s. w. See hatte unter 57 Kranken 50 in 22 Tagen geheilt!

Electricität. Soll namentlich in veralteten Fällen noch schnelle Heilung bewirken (Meyraux, Addison, Bird, Briquet, Undervood, Duchenne) wurde dagegen von Bluche vollständig verworfen und von Benedict und Bamberger wieder in neuester Zeit eingeführt; namentlich wegen seiner bernhigenden Wirkung der galvanische Strom. Die widersprechenden Angaben in der Methode, ob periphere Nerven, Rückenmark oder Sympathicus dem Strom ausgesetzt werden sollen und welche Stromrichtung zu wählen sei, gestatten vorläufig kein objectives Urtheil. Ziemssen hat eine Besserung meht erzielen können. Berger hat kürzlich unt der galvanischen Behandlung in einigen Fällen von Tic convulsif und Chorea minor Glück gehabt. Seine Methode bestand darin, dass die Anode in Form einer grösseren Platte auf die Scheitelregion aufgesetzt wird, wührend die Kathode meist in der Hand oder auch im Nacken fixirt ist. So leitet er einen stabilen Strom von mittlerer Stärke und 5-10 Minuten Dauer hindurch. Die von ihm so behandelten Fälle scheinen solche gewesen, wo ursächlich ein Reizungszustand der entsprechenden Centren innerhalb der motorischen Zone der Grosshirnrinde anzunehmen ist. Jedenfalls fordern B's Erfahrungen zu weiteren Versuchen auf.

Unter den internen Mitteln erfreuen sich namentlich die Tonca, Nervina und Narcotica einer besonderen Beliebtheit; Blutentziehungen (Sydenham, Geoffroy, Sauvages und Abführmittel (Sydenham, West) sind fast gänzlich verlassen:

Sydenham und West liebten die Aloöpräparate, ich habe Efolge gesehen durch den fortgesetzten Gebrauch der Pillulae Italise
(aloöticae ferratae) bei einem ISpährigen anämischen Mädehen (Basebalegentusch am Herzen). Drastica wurden von Frank, Thompson, Hamilton gewählt; letzterer will fast alle seine Kranken dadurch
geheut haben.

Unter den Tonicis sind Eisenpräparate und Chinin die bevorzugten (Darvin, Batemann, Salter, Steiner). Eisenbromid (terran bromatum) empfahl Da Costa (Cond. med. record. 127, 1875) als das vorzüglichste Beruhigungsmittel. Er gab es in Dosen von 0,3-1,9 schnell ansteigend mit alle andern Mittel übersteigenden Erfolg. Von den Nervinis sind zu nennen die Zinkpräparate, Argentum nitricum, Anilinum sulphuricum, Strychnin, Eserin Kalium bromatum und vor allen Dingen Arsenik.

Zinkoxyd empfablen Osann, Hufeland, Romberg, Fermitarbonicum Steiner, Valeriana (als Zincum valerianum) Boutteille, Escolar, Valeriana allem Günther, Jadelot, Monro

Argentum nitricum bevorzugte Nieberg.

And in um sulphurieum wurde mit gutem Erfolg von Turmbull (0.053 täglich), mit schlechtem Erfolg von Steiner, Fraser 0.01 p. dosi (1855) und Lethebü gegeben —, (letzterer hatte durch Versuche an flunden bemerkt, dass durch das Medicament die Hirnfuncti nesse herabgedrückt wurden, die des Rückenmarks dagegen erhöht).

Strychnin von Trousseau gerühmt, der in 13 Fällen 10 Genesungen in 4 Wochen aufzuweisen hatte, ist heut gänzlich verlassen. Es wurde schon von Lefeune, Niemann, Cazenave gebraucht, und auf Trousseau's Empfehlungen namentlich von West und Rougier (1841

Lyon) in grossen Dosen verwendet und gepriesen.

Exerin. Von Bouchut in 437 Fallen ausschließlich bei Kindern verwendet. Die Einzeldosis des Mittels Exerm (Merck) und Escrinum alph. Petit) schwankte zwischen 0,002-0,005 innerlich und subcutan. Paretische Zustände des Zwerchfells, heftige Collapserscheinungen mit vorbergebenden Angstgefühlen und Erbrechen beobachtete er zwar dabei, mein er hatte in 24 Fällen meist nach 10 Tagen (7 Injectionen) Heilung erzielt. Das Mittel soll eine heftige Contraction der Rückenmarksgetässe bewirken. Cadet de Gatticourt hat weitere Versuche mit dem gleichen Präparat angestellt und verwirft dasselbe als unwirksam and gefährlich vollständig.

Kürzlich hat Pürckhauer (Aerztich, Intelligenzehrtt 1878 München) Tersuche unt Propylamin gemacht und glänzende Erfolge gehabt bei der thorea minor. Er verordnete 1.0 Propylamm, 120,0 Aq. destill. 25.0 Elaes sach, menth, stündlich 1 Esslöffel. Die Heilung erfolgte durchshuttlich in 61,1 Tagen, oder sogar, mit Abrechnung eines Falles, wo de Behandlung nicht nach Vorsehrift durchgeführt war, in nur 31 : Tagen (a. a. U. p. 7) Besserung trat fast immer schon am 2. Tage ein, Vielerht ist die Wirkung des Propylamin zo zu erklären, dass es nach Art. les Curare lamend auf die perspheren Endigungen der Nerven (Brown, Frager, Rubenheauj wirkt. Ich habe auf obige Empfehlung selbst coe Reihe von Fallen mit Propylamin - genau nach oliger Vorschrift as ganzlich negativem Erfolg behandelt. Dass die Schuld by ht am Praparat gelegen, geht daraus hervor, dass ich mir due in Herrn Apotheker Müller; von 4 verschiedenen Orten das Medicament kommen hess. Das spec Gewicht der verschiedenen Proben zeigte tast keine Differenz. Es betrug 0,975 (Gehe u. Cie.), 0,9761 (Trommsdorff); 0,9744 (Schering); 0,975 (Merck). Auch gegen Rengentien wie ogen Sitherlösung, Sullimationing etc. verhielten sich die Praparate can gleich. Der etwas verschiedene Geruch beruht darm, dass in dem usen oder andern Proparat etwas mehr oder weniger empyreumatische or stanz vorhanden war.

Kaltum bromatum wurde namentlich von Gallard verwendet Eunem med. 103, 1869) in solchen Fällen, wo die Schlaflosigkeit bedeutend war, es wickte berubigend, ohne jedoch die Krankheit abzukürzen. Steiner (J. f. Kinderb. N. F. III. p. 297) und Ziemssen konnten selbst nach mehrwöchentlichem Gebrauch keine Besserung erzielen.

Arsenk wurde von Bradsley, Frank, Gregori, Eberle, Tho-

ring, Rees angewendet.

Hildreith au Ohio) 1843 erzählt von einem 12 jährigen choröischen Mulattenmadchen, das statt 10 Tropfen Solutio Fewleri täglich 3mal 30 Tropfen nahm und nur durch Antidota gerettet werden konnte, allein nachdem es sich von den Wirkungen des Giftes eiholt hatte, war die Chorea vollständig für immer geschwunden (Journ, f. Kind, f. p. 397).

Romberg hat ebenfalis glänzende Resultate mit dem Arsonik, des-

gleichen Guersant, Salter, und Rice (Journ, Bost, 1858) hält die Truct, Fowleri für "ein Mittel, das die Chorea ebenso saher bekimpti, wie das Chinm die Intermittens". E. Smith erzielte mit grossen Dosen Hedungen in wenigen Tagen. Gerhardt und Steiner rühmen das Petparat und Ziemssen (a. a. O. p. 443) meint, dass die treiflichen Wirkungen des Arseniks in den Handbüchern und in der täglichen Praxinoch lange nicht gentigend gewitrdigt seien, eine Ansicht, der ich mich aus voller Ueberzeugung anschliesse, Ich erzielte noch kürzlich bei einer sehr schweren Chorea eines 11 jahrigen Mädchens, die angeblich wegen ihrer zarten anämischen Constitution lange Zeit mit Chinin und E. vo behandelt war, innerhalb 14 Tagen vollständige Heilung. Ich verorine für gewöhnlich

> B- Sol. Arsen. Fowleri gtt. vijj XVI. Truct. Opi gtt, vj Aq. destill. 120,0.

4mal täglich 1 Kinderlöffel bis Esslöffel voll *).

Ziemssen glaubt, dass wenn einzelne Autoren mit der Wirkum des Arseniks nicht zufrieden sein können, diess den geringen Dosen rauschreiben sei, die gewöhnlich zur Verwendung kommen. Er veroritet be Kindern 5 - 8 Tropfen Smal täglich, ohne irgend welche eruste de dauernde Störungen beobachtet zu haben. - Immerlin steigere mit lieber allmählich in der Dosis. Subcutane Injectionen sind ganz zu vermeiden.

Ausser und neben den Nervinis wurden vielfach die Narcotici und Anaesthetica in Anwendung gebracht. Namentlich Opius. Morphium, Belladonna, Strammonium, Strychnin, Ve ratrin, Hyoscyamin, Chloroform, Chlorathydratu. s. w hatten ihre Fürsprecher, sie sind mehr oder weniger heut alle als unwirksam und zum Theil schädlich ausser Gebrauch.

Das Oprum verwendete Trousserun in grossen Dosen, desgleæbes Darwin und Statz. Atropin empfahl noch kürzlich Scholz Zeschr. d. k. k. Ges. d. Aerzte in Wien, 1858, 42). Ferner Belladonns Kerrison and Thilenius, Nux vomica (Copland, das Veratria (Ebers). Succus conii (Welch), Hyoscyamin (Pulmont), (Petit). Chloroform-Inha.ationen führten in verzweitelten Fällen zur Helung bei Hong, Gery, Bouchard, Marotte, Niemeyer, Hasse, Ritter, Pollock **).

Namentlich Chloralhydrat ethniten durch seine schnelle Warkung Bouchut und Verdalle. Gairdner (1870) heilte ein Sjihriges Madehen mit (4.0) Chloralnydrat unter Intoxication-erscheinungen. Britton sah Besserung nach 4 Tagen. Verdalle gab einem Hjahr-Knaben unerhalb 15 Tagen 90 Grm. Ich habe vom Chlorathydrat ber der Chorea me einen Ertoly gesehen. Ziemsson fand die Wirkerig

Tagen (the lancet, 1874, 25).

[,] Oft gebe ich dasselbe auch in grössern Dosen. Sol. Arr. Fowl e nodestillat. an 7.5 dmal taghch 3-6 Tropfen

19 P. hente durch Chloroforminhalationen eine verzweifelte Chorea is 14

prompt und sieher, nach 1,0-5,0 sowohl bei Tage wie bei Nacht folgto ruhiger Schlaf und Sistiren der Muskelbewegungen.

Als Curiosum in der Literatur ist zu berichten von der heilenden Wirkung der Blasenpflaster in bandförmigen Streifen um Arm mad Bein gelegt (Wandersleben. Med. Zeitschrift 1837. 69) von Bradsley und Steiner wiederholt; ferner die Heilung durch Extraction sämmtlicher Milchzähne bei einem Knaben, neben benen die neuen Zähne bereits durchgebrochen waren (Gregory), endach die günstige Wirkung des Tartarus stibiatus, wie er von Rasori, Lännec, Bouilly und Gilette zur Anwendung kam.

G. heilte unter 12 Kindern 9 (Wien, med. Wochenschr. 1858).

Resumiren wir kurz, so würde sieh, falls wir eine entsprechende ansale curative Behandlung nicht vorzunehmen im Stande wären, die Thrapie folgendermassen gestalten. Ruhe, missige angenehme Beschäftigung, Bewegung in freier Luft resp. gymnastische Uebungen, tagach ein warmes Bad resp. mit Schwefelzusutz, entsprechende Diüt, umentlich Suppen, Abends frühzeitiges Schlafengehen, innerlich Chinin mit Eisen, oder besser Arsenik (wie oben angegeben); für die Nachtrahe Chloralhydrat.

6. Athetose.

Literatur.

Hammond, Arch. gén. d. méd. 1971. p. 329. Med. Times and Gaz. §§ 1871.

131 Hammond, Treatise on diseases of the nerv sept. New York. 1872. —

134 Hammond, Treatise on diseases of the nerv sept. New York. 1872. —

135 Hammond, No. 1872. — 1875. — Enlenburg in Ziemsense Path B. XII. 2. Hälfte p. 189. seq. 1875. — Bern hardt. Berl. klin.

136 Hammond, No. 3. 1877. — Pitschpatsch, Ueber mot. Reizerscheinungen

137 Petrophegie Diss Breslau 1877. p. 11 seq. (Berger). — Charcot,

137 Lange Deutsch. Fetzer Stattgart. 1877. II 4 p. 317 seq. Routach, Virebow's Archiv. B. LXVIII. — Gower. Med. chirurg. Transact.

137 LIII. — Ewald, Deutsches Arch. f. klin. Med. XIX. 5—6. — Dresch
138 Livel. Revue mens. 1878. 10 (4. Idioten. 2. Hemiathetosen). — Beyer, Zur

139 Von d. Arbetose. Diss. Breslau. 1878. — Onlimont. Elade clinque sur

139 Jan. 1878. — Eulenburg, Handbuch der Nervenkrankheiten. 1879. II.

Definition. Geschichtliches.

Die Athetose erst seit kurzem durch Hammond (1871) in die Nosologie der Neuropathologie eingeführt, über schon vor ihm beobachtet,
181 He in e. spinale Kinderlähmung 1860, ist eine cerebrale motorische
Neurose. Hammond war der erste, der auf die eigenthümlichen auf
einzelne periphere Muskelgruppen beschränkte Krampfbewegungen aufnierksam machte und ihnen den Namen Athetose, von &betog ohne
feste Stellung, beilegte, weil es sich dabei um unaufhörliche, vom Willen
unsbhäugige Kramptbewegungen in Fingern und Zehen handelte, welche

letztere in bestimmte Lage gebracht, in dieser nicht zu fixiren sind, paroxysmatisch auftreten, während des Schlafes fortdauern, und nur durch ausserordentliche Willensanstrengung unterdrückt oder eingeschränkt werden können.

Symptome.

Die krampfhaften Bewegungen erscheinen ziemlich plötzlich, allem niemals ohne Vorboten; freilich werden solche in vielen Fällen übersehen, oder wenigstens nicht mit den motorischen Reizerscheinungen war Verbindung gebracht. Oft lassen sich Monate lang, selbst Jahre lang vorher Erscheinungen von Seiten der motorischen Sphäre anamnestisch auffinden, die in innigem Connex mit den spastischen Phänomenstehen. Gewöhnlich handelt es sich um einseitige Lähmungen, auf der wir späterhin zurückkommen werden. Freilich kann man eigenthen nicht von Vorboten in solchen Fällen sprechen, denn sie beziehen sich nur auf die Grundkrankheit, bei der es im weiteren Verlauf unter bestimmten und unbekannten Umständen zu dem Symptomencomplex der sogenannten »Athetose« kommt.

Dieser Symptomencomplex selbst ist äusserst characteristisch; e sind stets auf einzelne Muskelgruppen und zwar auf die der Extremtäten, unilateral beschränkte, und zwar meist nur auf die Finger oder Hand, auf die Zehen und den Unterschenkel localisirte Krämpfe. Mit wunderbarer Monotonie sich regelmässig in verschiedener Geschwindigkeit (- 60mal in 1"') wiederholend, sehen wir in britskester Weise und maximaler Excursion an den Fingern und der Hand Adductionsund Abductionsbewegungen wechselnd mit Pronation und Supmation in dem Handgelenk, die unaufhörlich selbst im Schlafe fortdauern wenigstens gewöhnlich - und nur durch energische Willensanstrengung zu beschränken, kann aber je ganz zu unterdrücken sind, wengstens nicht bei Kindern. Berger bezeichnet die Bewegungen sehr passend als «Greifbewegungen«. Ist die Autmerksamkeit der Kranken stark in Anspruch genommen, so sind die Bewegungen weniger intensis. sonat aber ist das Muskelspiel äusserst lebhaft, dabei treten Muskeln und Sehnen reliefartig unter der Haut hervor in weehselnden Contigurationen je nach der Contraction der einzelnen Gruppen. Zuweilen erscheint der befällene Arm voluminöser als der gesunde. Die regelmässig alternirenden Bengungen, Streckungen, Adductionen und Abductionen wiederholen sich eventuell an der untern Extremität, an den Zehen und der! Füssen. Werden die Glieder mit Gewalt fixirt, sistiren die Krämpfeum beim Nachlassen des Hemmschuhes von Neuem zu beginnen und zwar mit ungeschwächter Kraft und ohne dass der Patient, gleichnel

sie Tage, Monate oder Jahre lang anhalten, über ein besonderes Gehl der M G dig keit zu klagen hat. Um die Bewegungen zu sistiren. eht man zuweilen die Kranken mit der gesunden Hand die kranke fest-Aten. Auf die untere rechte Extremität (Zehen und Fuse) beschränkt aren die Bewegungen in einem Fall von Bernhardt, bei einem 14angen Knaben. Gesicht und Hals sollen nach Angabe einiger Autoren ets frei bleiben von den krankhaften Bewegungen, nach andern (Chart) können auch sie mit betheiligt sem. Ausser den motorischen eizerscheinungen sind in einer Zahl von Fällen Lähmungen astatirt und zwar derjenigen Glieder, die vom Krampf befallen sind. ld handelt es sich um vollständige Paralyse, bald nur um eine Pareso. wöhnlich ist alsdann auch der Facialis gelähmt. Die Willkürbeweggen mit den Fingern und der Hand sind langsam und schwerhillig (so Bernhardt, Rosenbach, Berger). Zuweilen kommt es zu ber transitorischen Contractur des Handgelenks und Fussgelenks, woit die unaufhörlichen unausgesetzten Krämpfe aufhören, und damit das aracteristische der Athetose schwindet.

Neben diesen motorisch en Störungen kommen freilich nicht astant solche der sensibe in Sphäre vor. Ameisenkriechen, Gefühl Absterben und Kälte in der befallenen Extremität, abnorme Schureflexe, gesteigerte Bauchreflexe, auf der entsprechenden Seite eine ahr weniger hochgradige Hemianästhesia cutanea u. dgl. mehr.

Trophische Störungen sind selten, bei Berger, allerdings bei bährigem Bestand der Krankheit, war eine ausgesprochene Atrophie z betallenen Seite zu constatiren. Das klinische Bild der Athetose ist brigens jedenfalls noch nicht genau genug präcisirt.

Störung der geistigen Sphäre, der Intelligenz, sollen in den nisten Fällen vorhanden sein. Abnorme Reizbarkeit, Jähzorn, epilepsche Anfälle sind fast von jedem Autor verzeichnet. In Berger's fall wurde ein ausgesprochenes Delirium epilepticum constatirt; nach eungegangenem Angststadium maniakalische Aufregung mit aggresten Handlungen.

Verlauf. Ausgang.

Die Krankheit ist stets chronisch, sie besteht Jahre lang gewöhnch unverändert fort. Im Bergerischen Fall blieb sie seit dem 2. Letasjahr bei einem nunmehr 19jäurigen jungen Mann — also 17 Juhre
indurch stationär. Der Ausgang in Heilung tritt, wenn überhaupt, nur
den seltensten Fällen ein.

Prognose.

Die Prognose ist quosd valetudinem completam ungünstig, zum Tode führt die Affection als solche nicht.

Pathologische Anatomia

Obductionsbefunde fehlen bisher bei Kindern gänzlich meines Wissens. Berger vermuthete in seinem Fall eine Herderkrankung der rechten Hirnhälfte und zwar der Centralganglien resp. in den hintern The der innern Kapsel oder Fuss des Stabkranzes, oder aber in der rechte Brückenhälfte. Ewald fand bei einem athetotischen Paralytiker zwekleine Erweichungsheerde in der ersten linken Schläfenwindung. Besen bach desgleichen am hintern Theil des Nucleus caudatus. In der Fällen Lichtheim-Weigert und Küssner war der Befund wegativ.

Pathologie und Actiologic.

Hammond verlegt den Ursprung der Krankheit in die intractniellen Ganghen oder oberen Rückenmarksabschnitte, während Eulerburg mehr sich für eine Affection der psychomotorischen Rindenesetren ausspricht. Und in der That, die characteristische Beschränkung
der krampfhaften monotonen Bewegungen auf einzelne Gruppen, die
Hinzutreten von Mitbewegungen (Contracturen, epileptische Anfälle)
spricht sehr zu Gunsten dieser Anschauung, für die wir auch durch
Ewald's Sectionsbefund eine anatomische Stütze gewonnen. Diess steht
nicht im Widerspruch mit der Ansicht von Charcot, der die Athetese
für eine besondere Art der Hemichorea posthemiplectica hält, eine Anschauung, die auch Bernhardt theilt, während Berger sie von der
Chorea, auf Grund der ausschliesslich auf die untern Segmente der
Gliedmassen besehränkten Krämpfe, vollständig getrennt wissen will.

Uebrigens spricht gerade Berger's Fall, der mit Hemiparese ist linken Körperseite verlief, zu Gunsten der Hemichorea posthemple toa.

Rosen bach endlich spricht der Athetose jede Selbständigkeit alb und hält sie für eine Begleiterscheinung verschiedener Krankheitsprocesse (graue Degeneration der Hinterstränge u. s. w.). Ich neige mich entschieden der Ansicht zu, dass es sich um eine corticale Lässon im Bereich der psychomotorischen Zone handelt; die Arder Entstehung der Krankheit, die Eigenartigkeit der choreiformer Krampferscheinungen bei cerebraler Hemiplegie scheinen mir dafür zu sprechen. Der Ausdruck Athetose sollte ganz fallen, statt dessen vort ticale Choreas gewählt werden, worin schon das Circumseripte und la

ler Krampforscheinungen begründet liegt. Die Entstehung der heit wird meist so angegeben, dass in frühester Jugend heftige teme eclamptische Anfalle bestanden, nach deuen eine Hemiplegie blieb, die aber allmählich rückgängig ward, und dann den chaistischen Krampferscheinungen Platz machte. Damit ist nicht ausossen, dass der Symptomencomplex der Athetose auch eine an-Irsache haben kann. Eine Pachymeningitis haemorrhagica (Hä-1), Thrombose: Embolie, partielle Sclerose u. s. w. können gewiss Umständen jenen Zustand berbeiführen, nur scheint es mir nothdass das Krankheitsmoment die Rinde angreift, denn bei einem greifen auf die Stabkranzfersung, Pyramidenkreuzung u. s. w. eine Isolirung der Bewegungen, wie hier nicht mehr gestattet eir würden es vielmehr dann mit dem gewöhnlichen Bilde der t zu thun haben. Zum Schluss sei bemerkt, dass Dreschfeld athetose und Athetose in 4 Fällen von Idiotismus coubeobachtete.

Diagnose.

de Diagnose der Athetose ist, wie sich aus der Schilderung erteicht, und dennoch schemt es, als ob mancherlei Verwechsevorgekommen. Diess mag zum Theil darin liegen, dass wir vor
ind nicht sicher anzugeben im Stande sind, ob das strenge Bektbleiben der krampfhaften Bewegungen auf die peripheren
jeiner Extremität (Finger, Zehen, Hand und Fuss) wirklich chaistisch ist, und ob nicht auch Fälle, wo das Gesicht z. E. betheiligt
harcot), hierher gerechnet werden müssen. Die Fortdauer der
tungen im Schlafe ist nicht in allen Fällen beobachtet, übrigens
t diess auch bei Chorea partialis und universalis vor.

Therapie.

he Behandlung ist bisher machtles gewesen. Galvanisation und isation waren ohne Erfolg, in zwei Fällen soll sich Bromkalium ch erwiesen haben.

7. Katalepsie.

Literatur.

binus, Diss de Catalepsi Franc 1690. Hoffmann, Diss de Caco affectu rarissimo Pr. 10°2. — Schleyermacher, Diss de Catatr. aff Gressae 16.04 — Wedel, Diss de affectibus separis et catalepsi 1708. — Prao, De morb cognose, et cur lab. 1 c 13 — Commerc Libric 1742 p 142. — De la lour, John d. Méd IV p. 41. Juil. 1776. 1 schel, Gedanken von der Starrsucht. Berlin. 1769. — Reil, Fieberlehre. IV. p. 72 (Katalepsie ex Ascarid.). — Ledra, rapport de M. Casnier etc. sur les avantages de l'estricité dans la catalepsie. Paris 1775. — Ho m.e., l'inc. med Ed. 4. Amst. 1775. — Baumer. De differentia Ec-tasces et Catalepses Giessac. 1776. — De Haen, Rat. med (l'ebers, Leipzig, 1780. H. p. 145. — Rowley, Pract. Abb. 5b. d. Frauenzimmerkrankheiten und Nervenzufalle. A. d. Engl. v. Michaelis. Breslau. 1790. — Gerson, Diss. de catalepsi. Getting 1797. — Osins, Diss. de Catalepsi Marburg 1799. — Walther, Versact in d. Physiol. und Nosologie nebst einem Anhang etc. der Catalepsie etc. Lepzig. 1810. — Fleisch, Handbuch d. Kinderkrankh. IV. H. Leipzig. 1812. — Hofland's Journ. IV. p. 784. — Glas, neagra fall of Katalepsie. Upsala Liekareforen. Foite B. VII. p. 17. — It omberg, Klin. Wahrnelouungen. 1811. p. 33. — Blasius, Arch. d. Heilk. 1851. p. 234. — Kings, Schmidt's Jahr 1858 (Katalepsieheilung mit arg. nitr.). Steiner, Jahrb. t. Kinderheuk. N. F. II. 205. 1869. — Wilhelm, Ein Fall von Katalepsie. Wien. med Press. 1872. No. 30. — Handbücher von Rosenthal, Hasse, Bonedict us w. sowie die betreffenden Handbücher der Kinderkrunkheiten. — Eulenburg in Ziemssen's Handbuch B. XII. II. 2. p. 350—365, 1875, mit Literaturungsburnd Handbuch d. Nervenkrankheit. 1878. II. 648.

Einleitung. Geschichtliches. Definition.

In den meisten Handbüchern der Kinderheilkunde — sowohl englischer und französischer als deutscher Autoren — ist der Katalepme mit keinem Worte gedacht. Zum Theil wohl mit Recht, da der Begnif derselben wenig präcisirt ist, dieselbe keine Krankheit sui generis dastellt, sondern nur als Theilerscheinung der mannigfachsten Krankheiten des Centralnervenorganes (Psychosen) anzusehen ist. Somit käme auch uns die Behandlung des Thema's eigentlich nicht zu, indessen mit Rücksichtnahme auf die moderne Auschauung, wonach es auch eine idepathische Form geben soll, durften wir dieselbe — selbst gegen unsert Ueberzeugung — hier nicht ganz übergehen.

Als Synonyma waren gebräuchlich Catoche (κατέχη*) — detentio), Ecstasis, Congelatio, Lethargus, Stupor, ἀφονίας, Eclipsis u.s. w.

Den Alten scheint jener eigenthümliche Krankheitszustand wohl bekannt gewesen zu sein. Und wenn auch H i p pocrates meist κατάληψες gebraucht für Krankheiten, die mit Schlaf und Zuckungen verbunden und bei denen sich eine gewisse »Hemmung« in den Bewegungen bemerklich macht, so finden wir doch schon bei Galen eine außehärfe der Präcision nichts zu wünschen übrig lassende Schilderungsschaften der Präcision nichts zu wünschen übrig lassende Schilderungsschaften der Präcision der Psychessehr treffend betont er in erster Linie das Ergriffensein der Psychesselatochus est mentis stuporeum (Geistesverdunklung) totius corporateignditate. Catochi tres sunt species — primus, somniculos, letharse proximus; alter vigilans cui officiis tetanus est et quae praefacatio ute

natóχους γάρ και κατεχομένους έκάλοσο αὐτοὺς οἱ παλαικὶ, κατοχής ἐε κατάληψω κὶ νεωτερεί τὸ πάλος όνομαζουσω. Cl. Galen. Opena onin. ed. Kuh me Tom. VIII. p. 485.

(Hysterie) appellator; tertium genus est catochus, quem phreneticum non incrudite quis nominaverite (Galenl. c. T. XIX. p. 931).

Mit dem Sturz des Galen'schen Systems schwand auch die gute Beobachtung und alles Mögliche wurde unter den Begriff der Katalepsie confundirt. Erst Hoffmann*) (1692) gibt uns wieder ein ziemlich klares Bild, ferner Boerhave (1668-1788)**), desgleichen Gordon, der den Namen »congelatio« einführte:

Homo amilia sensum et motum in toto corpore. - Signum hujus est: bomo stat, quando stat, oculis apertis et remanet configuratus secundum dispositionem, in qua invenit eum, quoniam si invenerit ipsum stantem, sabit totus erectus, et si scribat, stabit sicut scribens. - Attamen stat sicut rigidus et spasmatus, et si tangatur, non sentit, et si rocctur, non respondet. Et ideo vulgares, quando vident talem, credunt eum esse raptum - et quod loquatur cum deo et angelis.

Ebenso Piso: est quaedam tum animae tum corporis detentio, qua qui corripiuntur, repente in illo permanent habitu, quo correpti sunt de morb. cogn. I. c. 13) und Home (1775): quando fixus remanet...

ensibus internis et externis abolitis. — Sprengel machte zuerst auf die » wächserne Biegsamkeit« der Gliedmassen aufmerksam, ihm schlossen sich Osius (1799), Cullen, Tissot (1807) und Fleisch (a. a. O. B. V. p. 363) 1812 an. Dennoch wurde im Lauf der Zeit das Bild der Krankheit nach den einzelnen Autoren verschieden — ein äusserst wechselvolles, unstätes, wenig präcisirtes, so dass wir bald darin eine Chorea, Epilepsie, Hysterie u. s. w. wiedererkennen können, und namentlich bei Wicke (1844) in seiner Monographie über den Veitstanz finden wir deratige Beispiele. Auch heut gehen noch die Meinungen über den Begriff »Starrsucht« sehr auseinander, und das Krankheitsbild ist, wenn man von der » wächsernen Biegsamkeit« abstrahirt, ein äusserst vages.

Definition: Unter Katalepsie verstehen wir einen in Paroxysmen auftretenden allgemeinen tonischen Krampfxustand, bei welchem die Makeln auf einem mittleren Contractionsgrad gewöhnlich in der beim Beginn des Anfalls eingenommenen Stellung verharren, die durch den Willen nicht, wohl aber durch passive Bewegungen geändert werden kunn, eine Veränderung, die alsdann untreiwillig wiederum beibehalten wird (Flexibilitas cerea). Der Wille ist gänzlich, das Bewusstsein In Theil aufgehoben. Sie ist keine isolirte Krankheit, sondern Symptom von mannigfachen Gehirn-resp. Geistesstörungen.

Symptome.

Abgeschen von den in der intervallären Zeit auftretenden Störungen der Grundkrankheit, Hysterie, Manie u. s. w., unterscheiden wir

^{&#}x27;i Vergi auch Werlhof (Sectio I. § 1. de febribus p. 55 c.).

'') Buerhave's Schriften, deutsch. Gotha. 1828. p. 75. §. 1036-1044.

auch für die kataleptischen Paroxysmen gewisse Prodromen, die in inniger Beziehung zum Paroxysmus selbst stehen. Aeltere Autoren rechnen hicher namentlich Schwindel, Kopfschmerz, Magenkrampf, Blähungen. Zittern und Schwere in den Gliedern, Vergessenheit, Gähnen, Gefühl von Kälte vom Unterleib aufwärts steigend, Ohumachten, Fieber (Boerhave) u. s. w. mehr. - Launenhaftigkeit, Missstimmung, Kopfschmerz und Schwindel, partielle clonische Zuckungen im tiesicht werden selten fehlen, häufig aber nicht beachtet, und so bricht gewöhnlich scheinbar plötzlich der Anfall herein. Starr und unbeweglich wie eine Bildsäule*) verharren die Kranken in der Stellung, in welcher sie vom Anfall überrascht sind, alle Körpertheile bleiben in der einmal eingenommenen Situation. Die Kranken sind wie in einer Betäubung versunken, sie stieren mit scelenlosem Auge vor sich hin, die Pupillen sind starr, dilatirt, reactionslos. Waren die Augen im Anfall geschlossen, so bleiben sie es. Das Gesicht ist bleich, verfallen, hat einen schmerzhaften Ausdruck. Zurufen und Schmerzeindrücke bleiben ohne irgend eine Reaction. Die Sensi bil ität scheint gleich Null; die Reflexerreg barkeit ist fast ganz aufgehoben. Der Patellarreflex dagegen ist erhalten, Puls und It espiration sind schwach, kaum fühlbar, hörbar und sichtbar, aber regelmässig. Temperatur meist normal, in einigen Fällen subnormal, Eiseskälte bedeckt die Haut. Die wunderbarsten Stellungen und Haltungen kommen durch die eigenthümliche Muskelspannung zu Stande, stets fühlen sich die Muskeln gespunnt an, deren Action zur Erhaltung der gegebenen Stellung n ot hwen dig ist. Active Lageveränderungen der einzelnen Theile sind unmöglich, dagegen lassen sie sich durch passive Bewegungen - wenn auch unter einem gewissen Widerstand, der durch den eigenthümlichen Contractionszustand bedingt ist - in jede andere Stellung versetzen: dreht man den emporgehobenen Arm nach rückwärts, so bleibt er nunmehr in dieser Position; drückt man Mund und Augen zu, so bleiben sie verschiossen.

In den actis acad, (n. cur. Dec. 11. Ann. 1) hören wir von einem 5jährigen Mädchen, welches heftig entitatet über ihre Schwester, die ihr ein Stück Fleisch fortnahm, in dem Moment, wo sie es in den Mund stecken wollte, kataleptisch wurde. Die Hand blieb mit dem zum Mund geführten Löffel starr in der Luft, das Gesicht sah zornig aus, ihre Arme blieben in der Lage, die man ihnen gab, sie bewegte weder Mund noch Lappen und glich einer Bildsänle von Wachs. Thom (a. a. O. p. 75) behandelte einen 12jährigen Soldatensohn in Giessen, dessen Armo sich

^{*)} Die biblische Angabe der Verwandlung von Loth's Frau in eine Galz säule sell nuch der Angabe einiger Autoren auf eine plötzlich eintretende Starrsucht bezogen werden (Bertholin, De morbis libblicis, Cap. 3. pag. 5).

nach Belieben in jede Lage und Stellung bringen lieseen, ohne diese zu verändern. Aehnliches berichtet Do Halen und Sauvages (a. a. 0. p. 418) von einem 12 jährigen Mädehen, nur war hier die Katalepsie mit Eestase verbunden, denn der Anfall endete mit Singen, Pfeiten, Schwatzen, Laufen und Springen. Bonnet (med. septem trien, echtat p. 103) kannte ein 15 jähriges Bauernmädehen, das seit ihrem 5. Jahre kataleptisch war. Mehrmals des Tages, mitten auf dem Wege oder bei jedweder Beschäftigung gerade überfiel sie plötzbich der Krampf, ohne alle Vorboten wurde sie starr wie eine Bildsäule, sie sah nicht mit offenen Angen, sie hörte nicht trotz Zurufen, die Sachen, die sie zufällig trug, hess sie nicht fallen, und wenn sie nach einiger Zeit zu sich kam, wusste sie nichts von alle dem Vorgefallenen.

Nach der Ansicht einiger Autoren gehört zur Katalepsie stets ein völlig auf gebobenes Bewusstsein. Diess ist nicht richtig und hängt wohl ganz von der Grundstörung ab, zu der die Katalepsie tritt, und andrerseits von der Intensität des Krampfzustandes. In einer Reihe von kataleptischen Paroxysmen scheint sogar das Bewusstsein während der ganzen Dauer des Anfalls erhalten zu sein, und es wechseln bei demselben Individuum derartige Anfälle mit solchen, wo nachher absolut jede Erinnerung an das Vorgefallene fehlt. Aehnlich verhält es sich mit der Reflexerregbarkeit und Sensibilität.

Ceber die electrische Reaction lässt sich mit Sicherheit nichts Positives angeben. In einem Fall von Benedict war die galramsche Erregbarkeit erhöht, die faradische vermindert.

Verlauf. Ausgang. Folgen.

Nachdem die kataleptische Starre verschieden lang (Minuten, Stunden. Tage) gedauert hat, verschwindet in der Mehrzahl der Fälle dieselbe ebenso plützlich als sie gekommen. In den Intervallen wird man stets Zeichen einer psychopathischen Störung bemerken. Die Thatsache, dass gerade bei kataleptischen Kindern die Intelligenz ausgezeichnet entwickelt sein soll (Eulonburg a. a. O. p. 358) steht in keinem Widerspruch damit. In andern Fällen bricht der Anfall nicht plötzlich ab., sondern ganz allmählich, und zwar beginnen zunächst in den Fingern dann die Willkürbewegungen. Bemerkenswerth ist der Uebergang der Katalepsie in Epilepsie (schon von Dodoneus angegeben), und in Melancholie. Am häufigsten gepaart ist die Katalepsie mit Epilepsie, Chorea magna (Steiner), Melancholie, Manie und Hysterie. Der Ausgang in Tod durch den Paroxysmus selbst ist selten, doch beobschiet; häufiger ist Scheintod, wie leicht erklärlich. Im Allgemeinen verläuft die Katalepsie schon wegen der zu Grunde liegenden Storungen chronisch, ja in den meisten Fällen dauert sie durch das gange Leben.

Prognose.

Dieselbe hängt ceteris paribus vom Grundleiden ab und ist somit quoud valetudinem ungünstig. Dennoch sind Heilungen vorgekommen, namentlich wo die Paroxysmen in Folge einer Malaria-Intoxication oder durch psychische momentane Eindrücke entstanden sein sollen (Glas, Eisenmann). Tissot stellte im Gegentheil zu Boerhave, Doläus und Sennert, die die Katalepsie für unheilbar hielten — die Prognose günstig.

Pathologische Anatomie.

Die Obductionsbefunde aus früherer Zeit — Ossius (a. a.O. p. 24) und Sprengel (a. a. O. p. 302) sind wenig brauchbar (widernatürliche Ausdehnung der Gefässe des Gehirns, Verknöcherung (?) derselben, Verhärtungen und Abscesse im Gehirn, verbunden mit seröser Exsudation). Dei dier, Georget, Calmeil wollen neben Erweichungsheerden im Gehirn (corticalis), Thrombose des Sinus longitud. sinister heobachtet haben. Schwartz (1857) fand bei einem mit kataleptisch-tetauischen Anfällen versehenen Knaben, der marastisch zu Grunde ging, linkswitige Erweichung des corp. striatum und thalamus opticus, auf der hintern Rückenmarksfläche vom Cervicaltheil herab bis zum Lumbaltheil eine braunrothe sulzige Masse. Allein durch alle diese Befunde ist für die Pathogenie des kataleptischen Krankheitszustandes nichts gewonnen.

Actiologie und Pathologie.

Wir haben schon oben erwähnt, dass die kataleptischen Paroxysmen als Theilerscheinung gewisser psychischer Neurosen auftreten können, so bei der Epilepsie, Chorea magna und hysterischen Geistesstörung, und dass sie demgemäss äusserst wechselvoll in ihrem Auftreten sind. Die aus gesprochenen Anfälle sind zumeist mit hysterischer Ecstase, mit Lach- und Weinkrämpfen, tetanischen oder clouischen Krämpfen gepaart, mit Visionen, Schlafreden, Schlafwandeln u. s. w. Die Ursachen sind also die gleichen wie bei diesen. Will man noch eine sogenannte idiopathische Katalepsie anerkennen — Meyer (a. a. O. p. 60) läugnet eine solche Form — so werden wir immerhin für diese auch zumächst eine congenitale Prädisposition annehmen müssen, daher das frühzeitige Auftreten der Krankheit im Knabenalter und in Familien, in denen Nervenkrankheiten zu Hause sind, Erziehung und Lebensart mancherlei zu wünschen übrig liessen und Anlässe zu psychischen Erregungen häufiger als sonst wo gegeben sind.

Schwartz beobachtete nach roher Misshandlung - offenbar in Folge

des physischen Eindruckes, bei einem 7jährigen Knaben Chorea, dann Katalepsie.

Glas bei einem 10jahrigen Knaben nach heftigem Schreck beim Baden.

Verzögerte Geschlechtsentwicklung, Chlorosis praematura galten benfalls als eine der häufigeren Ursachen zur Katalepsie beim werblichen Geschlechte.

Hierher gehörige Beispiele finden sich bei Amatus Lusitanus, Hochstätter u. A. Fleusch (n. a. O. p. 390) behandelte em von frühester Jugend elendes Kind, das zur Zeit der Pubertät kataleptisch wurde und mit der Regulirung der Monstruation gesundete,

De la Tour (Journ. d. Med. IV. p. 41. Juillet. 1756) erzählt von emem 13jährigen kataloptischen Mädchen, die mit dem 15. Jahr menstruite und von da ab gesund war.

Romberg beschuldigt für gewisse Fälle Onanic (a. a. O. p. 83).
Viel häufiger werden Störungen des Digestionstractus
als Gelegenheitsursachen der Katalepsie bezeichnet. Dyspepsien,
habituelle Stuhlverstopfung, Helminthiasis.

In den Commerc. Lit. Noric, 1743, p. 142 wird von einem 7jübrigen Madehen erzihlt, das in Folge zu grosser Gefrüssigkeit und
Magenüberladung kataleptisch wurde. Reil (Fieberlehre IV. p. 72) beobichtete bei einem 14jahrigen Madehen Katalepsie mit mannakalischen
Anfallen, die nach Abtreibung zahlreicher Spulwürmer augenblicklich
gebeilt war. Achnliches hören wir von Schenk und Sauvages, ferner
von Crommetinik (Billiet und Barthez a. a. O. III. p. 1041), dem ein
zähliges Mädehen nach dem Abgang von 100 lumbrici genas, und von
Henoch, der ein Sjähriges Mädehen nach Abtreibung von 10 lumbriei
balte.

Endlich sollten gewisse acu te fieberhafte Krankheiten Gelegenheitsursache zur Katalepsie abgeben. Schon Hirschelt und Fleisch berichten von der Katalepsie nach Intermittens, und Glas behandelte einen Sjährigen Knaben, bei dem die kataleptische Sturre jedesmal den Schüttelfrost vertrat. Die Starre hielt 1,2 Stunde an, um dann dem Hitze- und Schweiss-Stadium zu weichen. Auch beim Typhus hatte Glas dahin bezügliche Beobachtungen gemacht.

Was nun die Pathogenese der Katalepsie anlangt, so tappen wir noch vollständig im Dunkeln. Henle (a. a. O. H. 2. p. 41 u. 178) glaubte an eine Depression der Gehirnthätigkeit und stellte die Katalepsie in eine Reihe mit den Ohnmacht ähnlichen Anfällen, wie L. Meyer (a. a. O. p. 98—99) meint mit Unrecht und glaubt an eine Erhöhung der Muskeltonus durch den Affect, wodurch in Folge des Bebarrungsvermögens der Muskulatur die Flexibilitas cerea zu Stande kommt. Ham mond spricht von einer Paralyse des Willens und maskuter Epilepsie etc. Eulenburg (a. a. O. p. 861) sieht die katalep-

tischen Muskelcontractionen als reflectorische an, die beim Wegfall der vom Grosshirn ausgehenden Willensimpulse viel leichter zu Stande kommen müssen, um so mehr, wenn zugleich die reflexhemmenden Centren ausser Function gesetzt werden. Diess ist allerdings richtig, allein es erklärt die Sache ebenso wenig wie die Annahme Bene die t's. Vielleicht könnten die von mir neuerdings angestellten Versuche über die Nervenerregbarkeit und Muskelcontraction bei Neugeborenen, über die ich beim Tetanus gesprochen habe, einiges Licht über das Zustandekommen der kataleptischen Starre und Flexibilitas cerea geben, um so mehr als bei Neugeborenen eben in der That die physiologischen Muskel-Contractionen eine gewisse Aehnlichkeit mit den bei der Flexibilitas cerca beobachteten anfweisen und gleichzeitig beim Sängling durch die mangelhafte Ausbildung und Wirkung der cerebralen Reflexhemmungscentren und der vom Grosshirn ausgehenden Willensimpulse eine erhöhte Reflexdisposition besteht. Wir wollen nur auf die Thatsache hinweisen, ohne den Leser mit einer neuen Theorie über die Katalepsie zu überraschen.

Diagnose.

Die Diagnose des kataleptischen Anfalles unterliegt keinen Schwierigkeiten — wenn man sich an das eigenthümliche Verhalten der Muskelcontractionen hält, die Flexibilitas cerea ist kaum mit einem anderen Krankheitszustand zu verwechseln. Eine andere Frage ist es, von welcher psychopathischen Störung dieselbe abhängen soll, ob man es mit einer kataleptischen Hysterie oder sonst was zu thun hat. Hier entscheiden zum Theil die während der kataleptischen Starre auftretenden Begleiterscheinungen (Verzückung, Lachen, Weinen, Predigen u. s. w.), und mehr noch die intervalläre Zeit. Ausgenommen vielleicht in jenen Fällen, wo überhaupt nur ein ein maliger Anfall vorgekommen, in Folge eines heitigen psychischen Eindruckes, wird man in der intervallären Zeit niemals psychische Alterationen vermissen, und sie werden für die nosologische Bestimmung massgebend sein, man vergleiche hierüber die betreffenden Capitel bei den »Geisteskrankheiten« (Hysterie, Hypochondrie, Chorea magna etc.).

Eine Unterscheidung der Katalepsie vom Tetanus kann unter Umständen sehr schwierig sein, um so schwieriger, als, wie einzelne Beobachter behaupteten, z. E. Georget und Calmeil, der kataleptische Anfall mit einer tetanischen Starre beginne, und andererseits beim Tetanus zuweilen anfänglich nur kataleptische Starre besteht. Hier entscheidet dann der Verlauf. Beim Tetanus verharren die Glieder, in eine neue Lage gebracht, nicht in dieser, sondern fallen in die ursprüngliche

zurück. Verwechslungen mit Apoplexie und Ohnmacht können nicht gut vorkommen.

Therapie.

Sie ist im Wesentlichen die gleiche wie bei der Epilepsie. In erster Linie soll sie eine causale sein, d. h. die Ursachen, die jenen abnormen Eregungszustand des Nervensystems herbeigeführt, sollen entfernt werden, diese ist aber sehr schwer, wie uns die Geschichte der Hysterie lehrt. Im Allgemeinen wird man auf den Ernährungszustand des Kindes bedacht sein und durch geeignete diätetische und arzneiliche Mittel die etwaige Anämie u. s. w. zu bekämpfen haben. Die Tonica amara sind hier am Platze, unterstützt durch warme Bäder und laue Regendouchen über Kopf und Rücken. Regelmässige Bewegung in frischer Luft, kräftige und leicht verdauliche Nahrung, Milch und Molkenkuren sind vor allem zu empfehlen. Zu verwerfen sind die von Rowley und Piso lebhaft empfohlenen Blutentziehungen und Diaphoretica, sowie die Emetica Bourhave's und Stein's. Unter den Nervinis und Narcoticis waren namentlich Radix Valeriana, Asa foetida, Opium und Morphium in Gebrauch.

Javaud heilte einen 14jährigen Knaben innerhalb 3 Wochen durch Radix Valeriana, Stark durch Asa foetida, Rehfeld durch Opium. Gegen den Gebrauch des Opium eiferte namentlich schon Loc-bel (1811) und empfahl im Gegentheil Phosphor und Moschus.

In einzelnen Fällen, wo eine Malaria-Infection zu Grunde lag, hat Chinin gute Dienste geleistet (Eisenmann-Glus), zuweilen, wo Tämen als Ursache galten, sind Heilungen durch Purganzen und Anthelminthica erzielt (Decidier 1715). Thom (a. a. O. p. 76) heilte auf diese Weise 2 Knaben.

Chlornatrium zeigte sich in einem Fall nützlich bei Herzog, Argentum nitrieum bei King (Schmidt's Jahrb, 1858, 11).

Electricität empfahl zuerst Ledra (rapport d. M.Cosnier etc., sur les avantages de l'Electricité dans la catalepsie. Paris 1773), später Hufeland, Macedo. Benedict und Rosenthal hatten keinen Erfolg damit erzielt.

Während des Anfalls selbst hat sich unser Heilbestreben ziemlich unfruchtbar erwiesen; selbst heftige Reize durch Sinapismen und electrische Erregung blieben wirkungslos, und man wird sich bei länger andauernden Anfällen damit begnügen müssen, durch die Schlundsonde für genügende Ernährung Sorge zu tragen. Fälle wo sich die plötzliche Besprengung mit kaltem Wasser oder das Glüheisen nützlich erwiesen haben sollen, berühen gewiss auf Simulation.

ll. Krämpfe in einzelnen Muskelgebieten,

Literatur.

Lehrbücher von Romberg, Hasse, Rosenthal, Benedict, Eulen-Lehrbeiter von tromberg, Hasse, Rosenthal, Berkeiter, Etrieburg, Ziemszen B. XII. II. p. 246 seq. (Erb) 1874 mit lateraturangsben Lehrleicher der Kinderheidk, von Fleisch Meissner, Rilliet, Bednar, Vogel. Bouchut, Gerhardt, Steiner, West — Dieffenbach, Durchschneidung der Gesichtsmuskeln b. chron Gesichtskrampf. Med Zeitung des Vereins d. Heilk, in Preussen, 1841. No. 37, p. 179. — Francois, Lessi sir les convulsions idop, de la face, Bruselles. 1843. — Heilft, Joarn f. Winderbrunkh.

sur les convulsions idop, de la face, Bruselles 1843. Halfft, Journ f. Kinderkrankh B. IX p. 404, 1847 (Facialiskrampf nach Otitis int.). — Troussenu, Ueber den indolenten Th. J. f. K. XVII p. 382-1851 — Le i ne weber, De spasmo faciali Diss. Berolin, 1858. v. Gräfe, Arch f Ophthalm. L. p. 440, IV p. 184 IX. p. 73. Deutsche Klinik, No. 20-1864-27, 1865. — Erb, Arch, f. klin Med. 1869, p. 518. — Seelig müller, intermittir, Blepharospasm. Klin Monatsblätter IX. 1871.

Greeve, De cap obstipo, Traj. ad Rhen 1886. — Dieffenbach, Rust's Handbach d. Chirargie III. Berlin 1836. p. 625. — Stromeyer, Bertage zur operat. Orthoptdik Hannover 1838. Henoch, klin Ergebnisse (Romberg) Berlin, 1816 u. 1851, p. 56 u. 57. — Gerhardt, Schiefhals der Kinder, Josin f. Kinderkih IX. 73, 1847. — Newnam, Ol. Eclaups nutam or, Salaam convulsion of infancy, But. record, of Obstret, Med. March. 1849. Journ, f. Kinderkrankh, XII p. 260, 1850. — Eberth, Das krampfhafte Kopfor. Salaam convulsion of infancy. But. record. of Obstret. Med. March. 1849
Journ, f. Kinderkrankh, XII p. 250, 1850. Eberth, Das krampfhafte Kopfmarken der Kinder. Charitee Annal. 1850. Berlin 1. — Bedwell New-York,
Journ. of Med. Nov 1851. Leyden, Virchow-Hirsch. Jahrester. 1867. II 1
27. Bouvier, Journ. f. K. XXVII. p. 116. — Henoch, Beitrage z. Kinder
heilk. 1868 p. 102. — Schmidt's Jahrbucher B. LAVII. p. 213 B. LAXIV
p. 331 B. LAXII. p. 220. — Burness, The Lond med. record. 1870. 15. —
Bohn, Neivenkrankh d. Kinder Jahrb. d. Kinderheilk. N. F. III. 1, 57, 1870. —
Stich, Neuropathologische und therapeut. Mitthellungen aus der Erlang, med.
klink. Deatsch. Arch. f. klin. Med. 1873. XI. p. 324—532 (Heilang durch const.
Strom). — Demme, XIII. Jahresbericht d. Jennerschen Kinderpat. 1871.
1877. p. 30. — Kron f.f. Diss Göttingen. 1875. — Hoch halt. Ueber Spanme 1877, p. 30. — Kropff, Diss Göttingen 1875. — Hochhalt, Ueber Spannantans Pest, med. Presse 4. 1877 und Centralzeitg, f. Kinderh. 1877, p. 192 Handbucher d. Kinderheilk, von Fleisch (III. 486), Gerhardt, Steiner West etc.

Threl, De singulta. Göttingen. 1761. — Tschudi, Diss. de singulta. Basil. 1767. — Schordt, Diss. de singulta. Daisburg. 1782. — Piretti dar nord. p. 267. — Henoch a. s. O. p. 28. — Bouch at 505 a. a. O. desgl. Underwood — Eulenburg, Erb, Benedict a. s. O.

Behrend, Einige Benerkungen über den periodischen Nachthusten der Kinder Journal f. Kinderkrankheiten V. p. 401–1845. Braniss, Ucher der Nachthusten der Kinder Journal für Kinderkrankheiten. 1845. VI. p. 6. Brack (Osnabrick), Ceber der, periodischen Nachthusten der kinder, Caspari Wochenschrift, Juny 18th. - Smith, the med. record 1873, 185 - Voge. a. a. O. p. 208, 1872. - Steiner, a. s. O. p. 208, 1872. - Erb, a. a. O. p.

307 seq

Hieronymus Mercurialis, De puerorum morb, Frankofurt 1884 t II. VIII 254. Serres, Rapports des Hop, d. med août. 1829 Sehalthess Stammela und Stottern Zürich. 1820. J. Müller, Physiologie II. 24-1840. B. v. Langenbeck. Stottern und Myotome gegen krampfosfte Sprachfehler, Holsch Annalen. 1841. p. 443. Dieffenbuch. Heilung de Stotterns durch eine neue chirurg. Operation Berlin. 1841. 3. Schmalk. Statistik von 700 Sprachkranken. Prager Vierfeljahrsschrift. XXXIV. 188, 1855. Angermann. Angermann. Stottern. Wesen und Heilung. Berlin 1853. Med. ch. Three Chert land die Physiologieus 1856. Hill. 595. Sprachfehlere. rurg, Encyclopadie (Plas) Leipzig 1956 III, 525 Sprachfehlere. C'e mens, Grandzüge einer Methode d Gymnastik d. Sprachorgane als Heilente des Stammelns und Stotterns d. Kinder. Vortrag im Hochstift zu Frankf. 41

Inde Correspondentiblate d. Vereins nassauischer Acrate. 1857. V. 9. — Thomé, Inteologie und Therapie des Statterns. Diss. Berlin 1807. — Romberg. Nersentrankheiten 1857 p. 443. — Lohwess, Ueber Sprachgebrechen Centraliseting 1800 July. — Rosenthal, Beitrag zur Kenntniss und Heilung des Statterübels. Wien 1861. — Klenke, Heilung des Statterus und Heilung des Statterübels. Wien 1861. — Klenke, Heilung des Statterus Leipzig. 1862. Ervin Schulz. Ueber die verschiedenen Formen des Statterus im Kindesalter und über die rationelle Behandlung desseiten. Journ. f. Kinderkrunkheiten. WVI p. 196. seg. 1806. — Hammel, Kinderkrunkheiten. Neu Rappan 1806. J. 39—346. — Meckel, Schmidt's Jahrbieher LXXXIII p. 249. Physiol. der menschl Sprache. Leipzig. 1806. p. 117. 301. — Coen, Sulla balbuz. St. Morragni. VII VIII. — Wyneker. Zeitschrift f. rat. Med. v. Henle u. Pfeuffer. 1828. XXXII. 12. — Kalau v. Hofe, Diss. 1869. Berlin. — Molti, Engenthumliche Sprachkrämpfe. Arcl. d. Heilk. 1873. 89 (p. Morbill.). — Rufael 1826. — Reprig 1877. H. 12. — Schrank. Das Statterabel eine corticale Erstrankung des Grosshirns. München. 1877. — Kulssmaul, Die Störungen der Sprache Leipzig 1877 mit Literaturangabe p. 225.

Sprache Lepping 1877 mit Literaturangabe p. 225.

Gierl, Salzb. med. chirarg. Zeitung 1832 No. 32 — Albers, med. Zeitung d. Vereins d. Heilk. f. Preussen. 1835. No. 32 — Albers, med. Zeitung d. Vereins d. Heilk. f. Preussen. 1835. No. 32 — 7. Siebold, ibid. No. 19. — Heyfelder, ibid. No. 1. — Dieffenbach, Op. Chirurgie. 1841. — Bichter Schmidt's Jahrb. 1838. II. 123 — Haupt, Monographie ber den Schreibekrampf, Wiesbaden. 1850. — Tuppert, Zur Behandlang des Schreibekrampfes. Bayer. Intelligenzbl. 1850. No. 21 — Duchenne, Banet. de inerap. 1860. und Electr. Corolatis. — Romberg. a. a. 0. 396. — Bohn, Jahrb. f. Kinderheitk. N. F. III. p. 57. 1870. — Handbucher von Hasse. Eutenburg. Rosenthal, Benedict, Ert., a. a. 0. 340. "Literatur.). — Runge, Zur Genesse und Behandlung des Schreibekrampfes. Berl. kim Wochenschr. No. 21. 1873. — Vance, Writer's cramp, etc. Boston med. and surg. Joarn. March. 13. 1873. — Wilde. Schreibekrampf und analog. Diss. Bresslat. 1875.

Gowers, W. R On saltatora spasm. The lancet, 4. 1877.

Nur einen kleinen Theil jener clonischen und tonischen Krämpfe, die sich im Kindesalter durch das auf einzelne Muskeln oder Muskelgruppen beschränkte Auftreten gewissermassen als selbstständige Krankheitsformen characterisiren, werden wir abzuhandeln haben. Sofern dieselben nichts Abweichendes in ihrem Auftreten und Verlauf von den gleichen Krankheitszuständen der Erwachsenen documentiren, werden wir ihrer nicht ausführlich gedenken, sondern müssen auf die speciellen Handbücher der Neuropathologie verweisen. Auch werden wir die Krampfe im Bereich der Augenmuskulatur, des Respirationstructus (Laryngospasmus, Tussis convulsiva), sowie des Digestionsund Gemtaltractus zum Theil ganz übergeben, da sie einer anderen Specialdisciplin zugetheilt sind, oder aus practischen Gründen an anderer Stelle Erledigung finden. Auch fallen selbstverständlich nicht in unser Gebiet jene zahlreichen Krampfformen, die von einer anatomisch nachweisbaren Organerkrankung, namentlich des Gehirns u. s. w. abhängig gemacht werden müssen.

I. Facialis-Kramef. - Tic convulsiv; indolent (Trousseau).

Der Facialiskrampf ist entweder ein partieller oder diffuser, ein clonischer oder tonischer, einseitiger oder doppelseitiger. Als selbstün-

dige Krankheit dominirt im Kindesalter die partielle doppelseitige Form, der Blepharospasmus und Spasmus nictitans.

a) Der Blepharospasmus, die gewöhnlichste Form des Augenlidkrampfes änssert sich durch mehr weniger dauernde oder intermittirende gewöhnlich in Paroxysmen auftretende Contractionen des Kreismuskels, besonders jener Fasern, die den Tarsus des untern Lides bedecken, während bei der Nictitatio morbosa s. spastica ein schnelles Oeffnen und Schliessen der Augenlider, ein krampthaftes Blinzeln statt hat. Gan z isolirt kommen jene beiden Krämpfe streng genommen auch nur selten zur Erseheinung, sondern aus der auatomischen Anordnung der von den einzelnen Facialästen versorgten Muskulatur resultirt die zeit weise Betheiligung des Corrugator supercilii und frontalis beim Krampf, sowie das Zurückzichen der Oberlippe u. s. w. In andern Fällen wiederum ist der Blepharospasmus anfangs streng localisart und es findet ein allmähliches Weitergreifen des Kramptes auf undere Muskelgruppen statt -- wie bei dem eclamptischen Anfall. Nicht selten besteht gleichzeitig Ptarmus. Die Dauer des Lidkrampfes ist ansserst verschieden. Minuten bis Stunden und länger. Während des Anfalls ist das Kind mehr weniger unfähig die Augen zu öffnen. Lichtschen und Thranentluss sind meist vorhanden, Kopfschmerzen selten. Eine plötzliche und momentane Beseitigung des Krampfes gelingt durch Druck auf bestimmte Punkte des Gesichtes etc. (Druckpunkte v. Gräfe), allein diess ist keineswegs immer, sondern nach meinen Erfahrungen bei Kindern wenigstens nur in Ausnahmen der Fall. Mit dem Nachlass der Druckwirkung beginnt auch der Krampf aufs Neue. Derartige Druckpunkte finden sich über dem Auge (For, supraorbitale), am Jochbogen, an den Kieferränders u. s. w. (Trigeminusramificationen). In einem Fall gelang es mir, durch Druck auf die weichen Epiphysen-Wucherungen des Vorderarms eines 1 1/2pährigen hochgradig rachitischen Knaben den tonischen Lidkraupt augenblich zum Schwinden zu bringen. Die Druckwirkung hielt ziemlich lange an, denn trotzdem der Druck nur wenige Sekundes dauerte, kehrte der Krampf erst innerhalb 10 Minuten wieder.

Der gewöhnlichste Ausgang des Lidkrampfes ist der in Genesung, in seltnen Fällen soll er Jahre lang, selbst durch das ganze Leben bestanden haben. Zuweilen bildete sich eine danernde Verkürzung der Orbicularus-Fasern heraus mit Verkürzung des Tarsus und Entropiuns (J. Meyr). Remissionen und Recidive sind häufig.

b) Der Tie eonvulsiv oder elonische diffuse Facialiskrampt besteht in ruckweise auftretenden Contractionen sümmtlicher vom Facialisversorgten Muskeln und gibt durch die wechselvollen Zuckungen und heftigen Verzerrungen des Gesichts zu einem Gemisch minisch fast undefinirbarer Gesichtszüge Veranlassung, wie wir diess näher und ausführlich bei der Eclampsie, resp. beim Tetanus neonatorum beschrieben haben, worauf hiermit verwiesen wird. Die Anfalle kommen meist ebenfalls in Paroxysmen, beginnen gewöhnlich schwach und nehmen erst allmählich an Intensität und Extensität zu, ohne jedoch das Gebiet der Facialis zu überschreiten, es sei denn dass der Facialiskrampf als Theilerscheinung des eelamptischen oder Tetanus-Anfalls auftritt. Am stärksten betherligt sind die um Auge und Mund gelagerten Muskeln, in vereinzelten Fällen nimmt Zunge und Gaumen am Krampfe Theil. Die Daner der Paroxysmen ist gering, meist wenige Minuten, die Häufigkeit ausserst wechselvoll 1-3 pro die, 30 und mehr pro Stunde. Kommt es zur Heilung, lassen die Krämpfe ebenso wie sie begonnen allmählich nach, sowohl der Intensität nach als Extensität und die freien Intervalle werden länger. Dauern die Krämpfe längere Zeit an, so gesellen sich - wenn auch selten, daher der Name sindolenter Tice (Trousseau) - sensible Begleiterscheinungen hinzu. Funkensehen und Ohrenklingen sind häufiger angegeben.

Remack hat Druckpunkte an den Querfortsatzen der Halswichel gefunden, von wo aus mamentheh durch Galvansation katalytische Wirkung – der Sympath. us-Fasern) Sistirung des Krampfes eintreten odle. Meines Wissens ist hier@oor bei Kindern nichts bekannt.

A et 10 log1e: Die Ursacheu zum partiellen und diffusen Facialiskrampf sind sehr mannigfache. Namentlich beim Blepharospasmus spiebei Erkrankungen der Conjunctival-Nasen- und Rachenschleimhaut, wie
bei scrophulösen Kindern häufig in die Erscheinung treten, eine
sichtige Rolle, hier ist es dann meist die pathologische Erregung der
Gefühlsnerven, die dazu führt. Daher auch die Combination des Krampfes
zut dem »sneezing« (coryza spastica). Auch bei der Dentitio difficilis
und beim Zahnwechsel geschieht die Erregung reflectorisch vom Trugeusmus aus. Die gewöhnlichsten Ursachen sind immerhin fremde Körper
un Conjunctivalsack. Syndesmitis und Keratitis scrophulosu, Eczema
cytis und faciei, Herpes, Otitis, Stomatitis aphtosa und Stomacace.

Helfft (Journ, f. Kinderkrankheiten IX, p. 404) berichtet von einem sjährigen Knaben mit Otitis purulenta, Abscessonldung finiter dem Ohr und Exfoliationen aus dem Proc. mastoideus, alsbaut Auftreten heftiger aufüser Faciali-krampfe, die alleichlich schwanden, ohne — wie bei der Zerstoring sich voraussehen liess— einer nachfolgenden Lähmung Platz zu machen, directe Reizung des Facialis.

Ich kenne einen jetzt bjührigen scropbulösen Sohn eines Militairs, der jedesmal, wenn er einen Schnupfen acquierrt, heftigen Blepharospasmus bekömmt, der einige Tage besteht.

Reflectorisch kommen die partiellen wie diffusen Facialiskrämpfe ferner vor bei Darmaffectionen der Kinder, so namentlich bei der Obstructio habitualis rachitischer und anämischer auch älterer Kinder, bei Helminthiasis, ferner bei Chlorosis praematura vom Uterus aus, und bei Knaben bei Balanitis.

Als sehr häufige directe Ursache für den Facialiskrampf wird Erkült ung angegeben, ich kann dem nicht so allgemein beipfüchten. In den meisten derartigen Fällen wird man direct eine Coryzza oder Otitis beschuldigen können. Rheumatische Schädlichkeiten führen jedenfalls leichter zu Facialisparalysen. Die bei Masern vorkommenden Fälle von Blepharospasmus und Nictitatio sind wahrscheinlich Folge des auf die Conjunctiva palpebrarum sich ausbreitenden Exanthems oder der sich im Verlauf des Masernprocesses einstellenden phlyctänulären Conjunctivitis und Keratitis u. s. w.

In tracranielle Processe mannigfacher Art führen häufig durch Reizung der centralen Facialisfaserung oder des Facialiscentrums bei Kindern namentlich in den ersten Lebensjahren zu mehr weniger diffusen Gesichtskrümpfen. Diess gilt namentlich von dem Hämatum, der Apoplexie, dem Hirnabscess, der tuberculösen Meningitis und Meningitis cerebrospinalis epidemica u. s. w.

Ein solcher Fall befand sich noch kürzlich im Kinderspital; es war ein zweijähriges Kind, das fitther nach Aussage des behandelnden Arztes (Dr. Schmeider) eine Meningitis tul erenk a durchgemacht hatte und eine rechtsseitige Lähmung der oberen Extremitat zurückbehalten hat Die betreffende Extremitat ist jetzt eintracturirt und im Facialis-Gemet treten scheinbar spontan zeitweise heftige diffuse nat Nystagmus verbundene Facialiskrämpfe auf.

Zu diesen cerebraten Facialiskrämpfen müssen auch jene gerechnet werden, die zuweilen im Gefolge heftiger psychischer Eindrücke sich einstellen.

In andern Fällen entsteht der Tie ohne bekannte Ursache. Eutenburg erinnert in seinem vortrefflichen Handbuch (a. a. O. p. 653, 1871), dass man hier an congenitale und constitutionelle Momente denken müsse, und obwohl er Here dität nur selten nachweisen konnte, so sind ihm doch eine Anzahl Fälle zu Gesicht gekommen, bei denen eine constitutionell-neuropathische Anlage zweifellos war; es bestanden bei diesen Individuen noch andere Neurosen, oder die Geschwister und Verwandten waren mit solchen behattet.

Die Diagnose beruht kaum oder nur insofern auf Schwierigkeiten, als es sich um die Entscheidung handelt, ob der Krampf central oder peripher und welche Ursache vorliegt. Auch hierüber wird in den meisten Fällen eine gewissenhafte Untersuchung Aufklärung geben.

Prognose: Sie richtet sich nach Sitz und Franche des Krampfes; fast bei sämmtlichen partiellen und allgemeinen Facialiskrämpfen ist

sie günstig, wenn es sich um reflectorische Erregung handelt. Umgekehrt sind die auf materiellen intracraniellen Procesen berühenden Krümpfe fast absolut ungünstig, und kommt es, falls der Krampf nicht unverändert fortbesteht, zu Lähmungen und anderweitigen durch das Grundleiden bedingten localen und allgemeinen Störungen.

Therapie. Sie muss selbstverständlich eine causale sein. Ein etwaiger Fremdkörper, der zum Blepharospasmus Veranlassung gibt, muss aus dem Conjunctivalsack entfernt werden, Ruhe und antiphlogistische Nachbehandlung machen den Krampf dann bald schwinden. Bei reflectorischem Krampf ist die Quelle der centrifugalen Erregung zu ermitteln und dem entsprechend bei Ophthalmie, Keratitis u. s. w. oder bei Wurmreiz durch die geeigneten Mittel einzugreifen. Methodisches Untertauchen des Gesichts in kaltes Wasser wurde namentlich von 6 rüfe bei dem nach Keratitis zurückbleibendem Lidkrampf der Kinder lebhaft empfohlen. In einzelnen Fällen hat mir Kalium jodatum 1,0 in einem Decoct fol, Juglandi 180,0 als Unischlag bei scrophulösen mit Keratitis behafteten Kindern nachträglich vortreffliche Dienste geleistet. Von der Electricität kann ich nichts rühmen, hypodermatische Morphium-Injectionen (Gräfe) sind aber bei kleinen Kindern gewiss zu vermeiden, In einzelnen hartnäckigen Fällen ist die Neurotomis n. supraorbitalis mit Erfolg geübt worden. So dankbar im Allgemeinen die Behandlung des Blepharospasmus ist, so undankbar und erfolglos ist es die des Tic convulsiv. Nur vereinzelte Erfolge haben beim sogenannten rheumatischen Tie Dampfbäder aufzuweisen, noch weniger die Electricität totz lebhafter Empfehlung Benedict's. Zu versuchen wäre die Galvanisation quer durch die Proc. mastoidei, oder die Anode auf den Scheitel, die Kathode an die Querfortsätze der Halswirbel. Auch Berger hat kürzlich gute Resultate vom galvanischen Strom (Anode zaf den Scheitel, Kathode in den Nacken) gesehen. Die Narcotica haben uest in frischen wie veralteten Fällen gründlich Fiasco gemacht, auch be Nervina mit Ausnahme des Arsenik erfreuen sich kemer Beliebtbut unter den Practikern wenigstens. Die subeutane Durchschneiinng der vom Krampf befallenen Muskeln wurde von Dieffenbach genia. Baum heilte den Krampf durch (Nerven)-Dehnung des Facialis later den Ohrläppehen beim Austritt aus dem Foram, stylomast., bei onem Erwachsenen.

2. Accessoriuskrampf. Spasmus nutans (Salaamkrämpfe), Torticollis (Caput obstipum spasticum).

Die den Musc, cucullaris und sternocleidomastoideus befallenden denischen und tonischen Krümpfe gehören zu den im Kindesalter am

häufigsten vorkommenden isolirten Krampfformen. Bald treten sie einseitig auf, bald doppelseitig, bald in einem Muskel allein, bald in beiden, kommen idiopathisch vor oder reflectorisch oder in seltnern Fällen symptomatisch.

a) Clonischer Accessoriuskrampf. Spasmus nutans. Nictitatio spastica, Eclampsia nutans (Salaamkrampf).

Er besteht in mehr weniger heftigen doppelseitigen oder rythmisch abwechselnden Contractionen der Antagonisten, wobei der Kopf bald von einer Seite zur andern gedreht wird (Kopfschütteln), bald das Kinn gesenkt oder gehoben wird (Nicken). Der Name »Nickkrampfe Salaam-Convulsion (Gruss-Krampf, Salaam = Friede ist der morgenländische Typus für Gruss) stammt von Newmann. Da die Wirkung de Sternocleidomastoidens der Art ist, dass das Gesicht nach aufwärts und der entgegengesetzten gesunden Seite hingewendet wird - wie bein einseitigen Krampf, wo gleichzeitig das Ohr dem Sternalende des Schlüsselbeines nuch vorn zugewendet wird, so kann, wenn beide Muskeln zugleich in Thätigkeit sind, eigentlich von einem Kopfnicken nicht da Rede sein, und es scheint in der That, als ob diese Wirkung mehr den M. recti capitis aut, und post, zugeschrieben werden müsse. Ist der M. cucullaris allein einseitig vom Krampf befallen, so wird der Kopf nach binten und der kranken Seite zugezogen mit Hebung der Schulter und Annäherung der Scapula an die Wirbelsäule,

Symptome: Was die Symptome des fast ausschliesslich im Kindesalter auftretenden Spasmus nutans anlangt, so wird fast fibereinstimmend angegeben, dass dem eigentlichen l'aroxysmus gewisse Vorboten vorauszugehen pflegen, abhängig zum Theil von der dem Krampf zu Grunde liegenden Störung. In den seltensten Fällen sind die Kinder bis zum Ausbruch des Krampfes vollständig gesund, meist klagen se über Schmerzen in den Gliedern, im Kopf, sind hinfällig, matt, animisch, zuweilen gedunsen und leiden an Verdauungsstörungen, die von fieberhafter Unruhe begleitet sind. Zuckungen einzelner Gesichtsmuskell gehen zuweilen vorher. Alshald beginnt in einem heftigen Paroxysma der Krampf, wobei der Kopf mit grosser Gewalt hin und her gemisen wird, in grösserer oder geringerer Extensität. So beobachtete Willshare ein 6 Monat altes Kind, bei dem der Krampf so beftig wüthete. dass jedesmal mit dem Kopf bei den Nickbewegungen die Kniee berührt wurden. Die Häufigkeit der Nickbewegungen wechselt sehr. 2-6 m ciner Minute, 30-60 and beobachtet, und bei einem von Newmann beschriebenen Fall (16 Monat altes Kind) sollen selbst 140 Nickbewegungen in der Minute statt gehabt haben. Die Dauer des einzelnen Pa-

porysmus ist sehr verschieden. Er kann Minuten bis Stunden lang unanterbrochen wüthen. Der Versuch, die Bewegungen des Kopfes durch Festhalten desselben gewaltsam zu hemmen, missglückt und die Kinder cheinen dabei lebhatten Schmerz zu empfinden. Sonst treten sensible Begleiterscheinungen selten binzu, häufiger sind Mitbewegungen. Augenmiskelkrämpfe und Kaumuskelkrämpfe sind nicht selten. Romberg beobachtete bei einem 14jährigen Mädchen regelmässig bei jedem l'abaysmus partiellen Facialiskrampf (Blepharospasmus); im Fall von Demme befand sich der 23 a Jahr alte Knabe in horizontaler Lage rollständig rahig, beim Anrufen bestand deutlicher Nystagmus oscillatonus und rotatorius. Beim Aufsetzen verschwand diess allmählig oder warde seltner und schwächer, dagegen trat nun das pagodenartige Nicken des Kopfes sehr lebhaft und heftig ein, und dauerte etwa 30 60 Mmuten an, ohne das Kind zu ermüden. In undern Fällen fühlen sich die Amder nach dem Anfall sehr matt, klagen über Kopfschmerz u. s. w. Drucknunkte wurden mehrfach am Nacken (Proc. spin.) beobachtet. Zuwerlen gesellt sich zum Anfall heftige psychische Exaltation. Was den Verhauf und Ausgang des Leidens anlangt, so sind diese sehr verschieden. In manchen Fällen kehren die Paroxysmen häufig wieder bei vollständig intactem Bewasstsein, in andern Fällen geht der Krampf in vollständige Epilepsie über, wie bei Faber's 3jährigem Mädchen. Achnuches geben Henoch, Willshire, Bonnet, Redwell u. A. an, auch Blödenn ist manchmal Folge (Newmann) und lähmungen des Armes oder Beines gesellen sich im weiteren Verlauf zuweilen hinzu. Der Ausgang in Heilung ist selten, meist wird der Krampf habituell,

Actiologie and Pathologie des Spasmus nutans sind zum grossten Theil dunkel. Dass in einer Anzahl der Fälle der Krampf retectorisch zu Stande kommt, ist zweifellos. In der ersten Kindheit spielt denn auch hier die Dentition wieder eine gewisse Rolle, mit welchem Recht lasse ich dahin gestellt, jedenfalls sind Fälle wie von Eberth beschrieben, wo der Krampf mit Pausen bei jedem neuen Zahn auftrat, nicht mit Stillschweigen zu übergehen, noch weniger die beiden von Romberg (a. a. O. p. 57) mitgetheilten Notizen (6 und 8 Monat alte hinder). Offenbar handelte es sich sich hier um einen Reflex vom Trigeminus aus. Auch vom Darmtractus aus durch Wurmreiz, Verdauungsstörungen (Darmkatarrh, Brechdurchfall) ist Spasmus nutans veranlasst worden. Auch rheumatische Einflüsse wurden geltend gemacht, l'urchnässung bei schwitzendem Korper u. dergl. thomberg, Gerhardt, Erb u. A.). Häufiger sind zweitelsohne tranmatische Einwirkungen auf den Schädel und auf das Rückenmark, namentlich scheint die Spondyhtis cervicalis in dieser Beziehung noch

zu wenig beachtet. Endlich stellen cerebrale Erkrankungen, Erweichungen, Entzündungen (Eberth), Tumoren (pons, Steiner keinklemes Contingent, Hochhalt? (Pest, chir. med. Presse 4. 1877). Verenzelte Fälle kamen nach Masern (Cordes, Archiv f. klin. Med. IX 553, 14jähriges Mädchen), nach Scharlach (Steiner) und Typhus abdominalis (ich) zur Beobachtung.

Willshire betrachtete stets die Grosshirnganglien als eigenlichen Ausgangspunkt des Krampfes und Neynham glaubte stets an eine Entzündung der Medulla spinalis mit Exsudation, die sich allmäblich zur Basis cerebri erstrecke und so zur Lähmung führe.

Prognosis. Sie ist stets eine dubiöse, die reflectorischen Formes sind verhältnissmässig günstig, sichere Heilungen sind constatut. Die auf Spondylitis beruhenden sind relativ, die bei cerebralen Erkrankungen auftretenden Krämpfe aber absolut ungünstig.

Die Diagnose macht keine Schwierigkeiten, Sitz und Ursache bleiben oft dunkel.

Therapie: Sie ergibt sich aus den bei den Ursachen angeführte Momenten, wenigstens was die Reflexform aulangt. Chloralhydrat, abcutane Morphiuminjectionen haben sich in vereinzelten Fällen heiser erwiesen, letztere sind bei Kindern, wenn überhaupt, nur mit üussester Vorsicht und in verzweifelten Fällen anzuwenden. Jodkali und Brozkali, Arsenik und Zinkoxyd sind die am meisten in Anwendung gemeenen Mittel, Sinapismen und Pustelsalben werden meist vergeläch versucht werden, desgleichen darf man sieh von der Electricität matvanisation des Sympathicus am Halse) meht zu viel versprechen. Demmehente einen Fall durch Fixation des Kopfes mittels Drahtkorb, Jodinetur und Eisumschlägen. Die Myotomie und Tenotomie von Tunhasi (Haarlem) zuerst ausgeführt übten Die fenbach und Stromejer Busch hat die Neurectonie am Accessorius ohne Erfolg versucht.

b) Tonischer Accessoriuskrampf — Torticollis — Tortuositas collcaput obstipum spasticum.

Der »Schiefhals oder Wendehals«, von Bouvier auch als eur »Art rythmischer Chorea« bezeichnet, beruht auf tonischer Contraction des Sternoeleidomastoideus oder Cucullaris oder bender Muskeln, respdes Trapezius. Der Krampf ist im Gegensatz zum vorigen meist ein euseitiger, sind beide Seiten ergriffen, so ruht, bei gespannten Sternoeleidomastoidiis der Kopf auf der Brust, bei gespanntem Cucullaris ist er nach rückwärts gestellt. Ist nur der Sternoeleidomastoideus omer Seitergriffen, so ist das Kinn nach der entgegengesetzten Seite gedreht und erhoben, das Ohr dem Schlüsselbein genähert (caput obstipum), umge-

kehrt ist nur ein Cucullaris in Contraction, so stellt sich der Kopf nach stekwärts der kranken Seite zu geneigt, während das Hinterhaupt sich der Saulter nähert. Die passive Gradrichtung des Kopfes, die anfangs nicht schwierig, wird bei längerem Bestand unmöglich, die Muskeln der gesunden Seite atrophiren allmählich. Lähmungen sind nicht selten. Im Schlaf sistiren zuweilen die tonischen Contractionen.

Aetiologie: Zunächst müssen wir hier absehen von dem gewissemassen physiologischen Caput obstipum, wie es vorkommt bei gewissen Handlungen, wo sich der Kopf nach der Seite dreht, wie z. E. bei kindern, deren beide Augen von ungleicher Sehschärfe sind, u. s. w. mehr. Persius schildert seinen sinnenden Philosophen mit geneigtem Baupte >capite obstipo . Der pathologische Schief- oder Wende-Hals st entweder an geboren oder erworben. Beim angeborenen Schiefhals handelt & sich um Hildungsfehler des Scelets, Ankylose, ungleiche Entwicklung der rechten und linken Körperhälfte, Fehlen eines Kopfuekers (Dietfenbach), um Monstrositäten (Bouvier), und kommt bei unregelmässigen Kindslagen, nach Steiss- und Zangen-Geburten, Zerrungen am Rumpfe (Stromeyer) zur Beobachtung. Bei dem doppelsertigen tonischen Krampf ist die häufigste Ursache Spondvlitis (Henoch), Suboccipitalsynovitis (Bouvier), Traumata der Wirbelsäule Labatt, Romberg, Bell). Auch Wurmreiz galt als Ursache Hanket, Scharlach, Masern und namentlich Cholera sowohl für den læpelseitigen als einseitigen Torticollis. Letzterer ist zuweilen die einre Manifestation der Intermittens convulsiva. Bohn sah ihn die im Tertiantypus austretenden febrilen Anfälle bei einem 5jährigen Mädden begleiten, ebenso bei einem 2jährigen Mädchen im Quotidiantypus unter gleichzeitiger Betheiligung der benachbarten Gesichtsmuskulatur. Arhaliche Fälle finden sich bei Romberg, Steiner, Bouchand A. Zugluft und Erkältung sind auch hier wesentliche Factoren. Björnström ist übrigens der Meinung, dass es sich nicht um einen arampf im Muskel, sondern um eine rheumatische Affection des Antaomsten handle, der seinen Tonus und sein Contractionsvermögen eingebüsst habe, und wodurch der gesunde Muskel das Uebergewicht betäme. Häufig entwickelt sich der tonische Krampf allmählich aus dem domschen heraus, letzterer wechselt zuweilen vom Beginn an mit der Pastischen Contractur im Sternocleidomastoideus ab.

Die Diagnose ist leicht. Die Prognose bei den frischen rheumatischen Formen sehr günstig, desgleichen für die Mehrzahl der suf restectorischem Wege vom Darmkanal aus entstandenen Fälle, unswinstig bei Spondylitis, Bildungsanomalien des Knochengerüstes u. s. w.

Therapie. Die Behandlung ist zum Theil bei Knochenaffectio-

nen, Spondylitis etc. eine chirurgisch - orthopädische (vergl. B. VI.) zum Theil eine den vorhandenen Störungen entsprechende. Leichte rheumatische und traumatische Formen verlangen vor allem Ruhe, warme oder kalte Cataplasmen. Die Electricität, beim clonischen Krampf ziemlich machtlos, leistet hier zuweilen Ueberraschendes, und zwar nicht nur der galvanische, sondern auch faradische Strom. Eu lenburg verbindet gern die örtliche Anwendung des stabilen constanten Stromes mit der Faradisation der Antagonisten. Die Narcotica und Nervins beben den Krampf als solchen kaum jemals. Ueber die Tenotomie und chirurgische Behandlung (Verbände) efr. B. VI.

Anhang, Isolirte Krämpfe in einigen andern geraden Nackenmuskeln treten überhaupt nur äusserst selten auf, und sind in der kinderwelt kaum in der Literatur zu finden; dies gilt namentlich vom Splenius capitis, obliquus capitis, rhomboideus u. s. w. Die tonische Contractur der tiefen Nackenmuskeln freilich ist gerade im ersten Kindesalter bei cerebraler und spingler Irritation aus den verschiedensten Ursuchen - keine seltne Erscheinung und wird beim Tetanus und Tromus neonatorum, bei Meningitis simplex und basilaris und cerebrospinalis epidemica kaum jemals vermisst, häufig beobachtete ich sie auch bei luetischen Säuglingen. Die Contractur des levator angulae scapulae wurde isolirt nach acuten Infectionskrankheiten (Masern, Typhus) und Chorea bemerkt. Was die Schultermuskeln anlangt, so beschreibt Eulenburg (a. a. O. p. 684) einen clonisch bilateralen Krampf der M. pectorales und trapezii bei einem 9jährigen ansmischen Mädchen. Die Oberarme wurden gegen den Thorax adducut. die Schultern gegen das Hinterhaupt ruckweise ohne Veranlassung gehoben. Lang fortgesetzte tonisirende Behandlung brachte Heilung. Ueber die Ursache war nichts bekannt.

3. Krämpfe im Gebiet der Muskulatur des Respirationstractus

Hierher gehören in erster Linie die Krämpfe im Gebiet der N. leryngei, der Spasmus glottidis und Tussis convulsiva, die an anderer Stelk (B. III.) ihre Erledigung fanden. Wir haben hier noch in Kürze zu gedenken des Singultus, Oscedo, Ptarmus, des periodischen Nachthustens Stotterns und Asthma's.

a) Singultus (Schluchsen, Schlucksen, cionischer Zwerchfellskrampf).

Der clonische Zwerchfellskrampf steht in seiner Häufigkeit im umgekehrten Verhältniss zum Alter des Kindes. Am häufigsten im ersten Lebensjahr, bei Säuglingen, begünstigt durch die anatomischen Lage und Gestaltverhältnisse des Magens stellt er meist eine ungefährliche Affection dar und tritt meist nur nach dem Saugen auf, wenn dieses heftig geschah, weil Luft mit verschluckt und der Magen schnell gefüllt wurde. Dass die einfache hyperämische Keizung des Oesophagus und Magens (Bohn) die Ursache zum elon. Zwerchfellskrampt abgebe, schemt mir nicht wahrscheinlich, dann müsste zweifelsohne häufiger Oesophaguskrampf beobachtet werden. Ueberdiess beobachtet man gerade auch bei Säuglingen häufig elonischen Zwerchfellskrampf unnbhängig von jeder Nahrungsaufnahme. So gibt es eine Anzahl Kinder, die jeden Morgen vor dem Trinken von Singultus befallen werden, namentlich wenn dieselben sich in der Frühe nass gemacht haben und aus der Bettwärme genommen, umgekleidet und gewaschen werden. Der Krampf entsteht hier reflectorisch von der Haut aus.

In emem Fall gelang es mm, den überaus heftigen Singultus dadurch zu vermeiden, dass das 1% Jahre alte Kind früh, bevor es sich nass gemacht hatte, aus dem Bett genommen und abgehalten wurde. Das Kind schlief dann ruhig weiter und hatte seit dieser Zeit trotz der früh stattfindenden Waschungen nicht mehr an jenem Krampf zu leiden.

Reflectorisch kommt Singultus ferner bei Magen- und Darmaffectionen zu Stande, abgesehen von der Magenüberladung scheinen plötzlich sistirte Diarrhoeen namentlich Veranlassung zu geben. Bei älteren Kindern scheinen psychische Erregungen (Schreck), anämische Constitution Ursache zu sein.

Romberg (klin. Ergebn. p. 59) theilt zwei Falie von Singultus zit bei zwei polnischen Jüdinnen – letztere sollen nach Benedict besenders dispenirt sein – von denen die eine den seit 6 Jahren bestehenden Krampf einem im 11. Lebensjahr genommenen Brechmittel zuschrieb, die andere heftigen Schreck beim Ausbruch der Krakauer Retolution als Ursache angab.

Der Krampf kommt wahrscheinlich durch indirecte Erregung der appiratorischen Centra auf reflectorischem Wege — zu Stande, nicht wer oder gewiss nur selten durch periphere Reizung der N. phrenicus, we man aus der Mitbetheiligung anderer Inspirationsmuskeln am krampfe schloss. Auch directe Erregung des Inspirationscentrum muss für gewisse Erkrankungen des Gehirns und Schädels (Meningitis, Hydrosphalus, Craniotabes) angenommen werden. Für viele Fälle ist die Actiologie dunkel.

Symptome: Gewöhnlich und plötzlich ohne Vorboten, häufig umitten völliger Gesundheit erfolgen heftige, kurze, stossweise Contractionen des Zwerchfells von jenem bekaunten glucksenden Inspirationsgeräusch begleitet, das durch den plötzlichen Verschluss der Glottis wie abgebrochen erscheint. Die einzelnen krampfhaften Stösso folgen mit verschiedener Geschwindigkeit und Intensität. 10-60 in einer Minute kommen vor, und zuweilen mit solcher Heftigkeit, dass der ganze Körner erschüttert und zahlreiche andere Muskeln in Mitbewegung gerathen. Selten bleibt bei einiger Heftigkeit der Anfälle das Zwerchfell allein betheiligt, namentlich die anderen Inspirationsmuskeln gerathen ebenfalls in krampfhafte Action. Zuwerlen gesellt sich Spasmus nutans hinzu. Bei längerer Dauer ist der Puls beschleunigt, klein, die Extremitüten kühl, die Stirne mit kaltem Schweiss bedeckt, das Gesicht ängstlich, gedunsen. Die Dauer variirt sehr. Minuten (gewöhnlich bei Magenüberladung der Säuglinge), Stunden, Tage, Wochen lang wüthet der Krampf, und in den beiden oben von Romberg angeführten Fällen dehnte sich das Leiden auf Jahre aus. Gewöhnlich treten längere Intervalle auf, die Nächte sind stets frei. Mit Wiederkehr der veranlassenden Schädlichkeit recidivirt der Krumpf, doch erscheint er auch bei einmal vorhandener Disposition spontan. - Ebenso verschwindet er auch nach Wegräumung der Ursache oder seltner spontan. Die Prognose richtet sich ganz nach der Veranlassung. Die Diagnose ist leicht, die Therapie einfach. Gewisse Manipulationen (cfr. oben) fübren zuweilen bei kleineren Kindern zum Ziel, im allgemeinen muss de Behandlung causal sein. Cruveilhier schlug das Eingiessen von Wasser in den Rachen vor, so lange bis die Kranken zu ersticken glauben - jedenfalls ein Verfahren, das bei Kindern entschieden zu verwerfen ist. Das Hervorrufen heftiger Exspirationsstösse, Hervorrufen von Niesen, Blasen auf Kindertrompeten etc. wird in manchen selbst hartnäckigen Fällen zum Ziel führen - durch die damit verbundene Erschlaffung des Zwerchfells. Riechmittel, Narcotica und Nervina sind vielfach versucht. Moschus scheint in einigen Fällen günstig gewirkt zu haben, desgleichen Zinkoxyd, einige Tropfen Weinessig, Verschlucken von Eisstückehen etc. Bohn empfiehlt Argentum nitricum. Am meisten leisten zweifelsohne Gegenreize, Sinapismen, Vesicantien u. s. w. Piretti (Gaz. med. p. 267, 1856) rieth: *man solle die rechte Faust in gleicher Höhe mit dem carpus ihrem Umfange nach zusammendrückens - offenbar liegt auch bier die event. Wirkung in dem starken Gegenreiz bei dieser Manipulation.

b) Ptarmus, Niesekrampf, Sternuatio spastica.

Der Niesekrampf ist eine im Kindesalter selten vorkommende Respirationsneurose, am häufigsten kommt er während des Keuch hustens und bei luetischen mit Coryzza behafteten Säuglingen vor Desgleichen bei scrophulösen Kindern mit Conjunctivitis und Keratites. Bei längerer Dauer kann er das Leben gefährden, sowohl durch die Lebyradige Erschöpfung, die der Krampf als solcher herbeiführt, als uch durch die behinderte Nahrungszufuhr. Zuweilen geht dem Anfall ne kribbelnde Empfindung am Gaumen vorher, verbunden mit stariem Augenthränen. Während des Schlases pausirt der Krampf, begunt jedoch zuweilen früh noch während des Schlases. Der Krampf mit reflectorisch von den sensibeln Nerven der Nasenschleimhaut auf, so soch von andern Körperregionen aus, ist zweifelhaft.

Die Therapie ist eine causale. Brechmittel und Hautreize (Sinapsmen), sowie Chloroforminhalationen sollen sich nützlich erwiesen laben, ebenso Eintauchen des Kopfes in kaltes Wasser, oder Aufziehen laten Wassers aus einem nassen Schwamm in die Nasenhöhle.

c) Oscedo, Chasmus. Gähukrampf.

Der Gähnkrampf besteht in einer Reihe von auf der Höhe einer zen Inspiration eintretenden convulsivischen gedehnten Inspirationsgen, gewöhnlich unterbrochen von einer mit Geräusch verbundenen zeparation, begleitet von Schüttelbewegung des Kopfes zuweilen und kränenfluss und Blepharospasmus. In den ersten Lebenswochen pflegen inder fiberhaupt nicht zu gähnen. Auch späterhin ist der Chasmus ten, wenigstens isolirt, häufig unt andern Neurosen, namentlich mit illepsie und Hemicranie, ferner bei Intermittens, zuweilen den Anfall bleitend oder beschliessend.

Therapic: In lästigen anhaltenden Fällen sollen Besprengen St Wasser, Emziehen von Salmiakgeist durch die Nase u. s. w. von ortheil gewesen sein.

Periodischer Nachthusten — Tussis spast. period. nocturna — Hustenkrampi.

Der Hustenkrampf besteht in krampfhaften Exspirationen bei erchlaftem Zwerchfell und verengerter Glottis, und befallt in der Form ter periodischen Nachthustens« meist gesunde Kinder von 1 -7 Jahren, die, nachdem am Tage völlige Ruhe geherrscht, der Schlat gut war, ettelich Nachts schreiend (ähnlich wie bei den night terrors) mit Huten erwachen, der sich in heftigem Paroxysinus steigert, je nachdem 1:-2 -4 Stunden anhält, um dann ebenso plötzlich wiederum abzubiechen und völliger Euphorie Platz zu machen, wenn nicht, was sogar biofig geschieht, die Kinder ruhig weiter schlafen. So geht es nun eine Zeit lang jede Nacht, weshalb Behrend den Ausdruck periodiziter Nachthustens wählte. Der Husten dauert gewöhnlich Wochen ung, heilt von selbst, hinterlässt keine Störungen, ausser etwa eine arch die Hustenparoxysmen bedingte Schlaflosigkeit und eine sich miter oder im Laufe der Tages einstellende Mattigkeit. Während der

Anfälle ist Athmung und Herzschlag beschleunigt, durch Auscultation und Percussion lässt sich nichts krankhaftes in den Lungen nachweisen, einiges Schleimrasseln wird in seltnen Fällen beobachtet. Meist ist der Hustenton trocken, scharf. Braniss war der Meinung, dass die Kinder, die von diesen Anfällen heimgesucht würden, stets kränklich seien, wenigstens anämisch, catarrhalisch disponirt u. s. w.

Ursachen und Wesen des Hustens sind nicht vollständig klar. Die auch von älteren Autoren angegebene periodische Wiederkehr des Nachts, der Paroxysmus bei sonst völliger Euphoric, das Fehlen nachweisbarer Lungenaffection u. s. w. sprechen zu Gunsten einer laryngeslen Neurose, reflectorisch durch Reizung der im Larvngeus aupener verlaufenden sensibeln Fasern ausgelöst, vielleicht auch von ander Nerven aus. Aeltere Aerzte brachten den Husten in Verbindung mit der Intermittens, andere hielten ihn für ein Rudiment der Pertussis s. w. Am wahrscheinlichsten ist es, dass der Husten zu Stande kommt dadurch, dass Schleimpartikelehen den Kindern in die sunrechte Kehler kommen, in die Glottis, hier aber während des tiefen Schlafes nicht zur Perception gelangen und weggeränspert werden, bis durch den Reu reflectorisch der Hustenparoxysmus ausgelöst wird. Dafür spricht auch die Thatsache, dass der Husten nicht früh am Morgen, sondern im @sten Drittel der Nacht, also während des tiefsten Schlafes zum Ausbruch kommt. Ein leichter Catarrh mag immerhin dabei vorhanden sein, und namentlich bei zahnenden Kindern (>Zahnhusten« ?) wird ene leichte Stomatitis dazu leicht Veranlassung geben. Ob Darmreize, Spinalirritationen ebenfalls zu dieser Affection führen, und ob der von Smith (the med. record 1873, 185) sogenannte » nervöse Husten« ebenfalls hiemit zu identifieren ist, scheint mir traglich. Jedenfalls meht hierher gehören jene motorischen Reflexerscheinungen, wie sie als Theiterscheinung der Hysterie unter dem Namen »hysterisches Bellenbekannt sind. Hier handelt es sich nicht um ein Husten, sondern um ein wirkliches Bellen dem Timbre nach bei weit geöffneten Munde und möglichster Vergrösserung des Pharvngealraumes. De eigenthümliche Timbre kommt dadurch zu Stande, dass die in den Luzgen und Luftröhren enthaltene Luft mit Gewalt durch die Exspirationmuskelkrämpfe gegen die geschlossene Glottis gepresst wird und bei gespannten Stimmbändern in dem erweiterten Pharyngealraum consnirt (Ott). Es handelt sich hier nicht um eine laryngeale Neurose 116 eigentlichen Sinne. Die Hyperästhesie des Pharyngo-laryngeal - Engangs gibt zur Auslösung der Anfälle Veranlassung (Reffex vom N glossopharyngeus auf Vagus resp. Laryngeus superior). Ott in Prag hat kürzlich (Prager med. Wochenschrift 1878, No. 15) einen dersetigen Bellkrampf bei einem 13jährigen Knaben gesunder Eltern beobschtet. Die Anfälle hatten ganz den Character des Hundegebells und kamen völlig isolirt als Theilerscheinung der Hysterie vor.

Prognose ist ausnahmslos günstig. Therapie übertlüssig: man empfehle den Eltern fleissiges Reinigen und Auswaschen der Mundhohle nach der Abendmahlzeit, kalte Waschungen, und hasse die Kinter mit erhöhtem Kopfe schlafen. Behrend verabfolgte gelinde Abführmittel, Branisss ein leichtes Diapnoicum. Brück, der den Husten auch bei Erwachsenen beobachtete, empfahl Abends eine Dosis P. Doveri.

e) Stottern (Dysarthria syllabaris). Haesitatio linguae (βλατταφισμός, ίσχνοφωνία).

Das Stottern ist eine spasmodische Neurose. Es besteht in einer mtermittirenden Hemmung der Sprache, in einem unfreiwilligen Stocken der Rede, ohne materielle nachweisbare Ursachen, durch momentanen Krampf der der Sprache und Lautbildung dienenden Muskeln.

Geschichtliches: In den ältesten Ueberheferungen finden wir Mittheilungen, die auf das Stottern, freilich meist mit dem Stammeln annmengeworfen, Bezug haben. Moses soll gestottert haben *), und leshalb die Ausprache an das Volk und den König Pharao semem Bruler Aaron übertragen haben. Auch vom Zacharias (Lucac C. 1, wird remuthet, dass er gestottert habe. Bei Hippocrates, Aristoteres, Galen. Astins, Herodot horen wir von dem Leiden, und Pluturch gedenkt des griechischen Khetor Demost hunes, der ekannthich sein Uebel durch lautes Declamiren am Meeresstrand, woter er den Mund voller Kieselsteine hatte, verloren haben soll. Auch en Cicero und Oratius vernehmen wir vom Stotterübel **), allein par sporadisch, im Mittelalter findet sich kaum eine eingehende Beprechung des Leidens und erst Hieronymus Mercurialis 1580), der erste Schriftsteller, der ein ausführliches Handbuch für Kinderkrankheiten schrieb, gedachte denn auch dieser Kinderkrankheit = xxx žžoviv - ausführlich, freilich ohne den bisher üblichen Fehler, Stammeln und Stottern zusmamenzawerfen, zu vermeiden. Diess war

^{*)} Die Stellen Mos. B. II. C. I. V. 10; Ach mein Herr ich bin je und je "I the Stellen Mos. B. H. C. 4. V. D.: Ach mein Herr ich bin je und je nicht bereitt gewesen, seit der Zeit wo du mit deinem Kneilte gedechte hast, denn ich habe eine selwere Zunge und eine schwere Zunge, desgleichen C. G. V. 30 - Siehe ich bin von unbeschnittenen Lippen, wie wird mich dann Pharao kfren«, sollen datuuf bezogen werden "" Cicero gebraucht Haesitatio für Stottern (d. orit. 1. 25. 115), aber auch sehr treffend tildheh für such bedeuken«, unentschlossen sein u. s. w. z. E. quam haesitaret Catalina sals Catalina mit der Spruche nicht heraus

walltag

erst der neuesten Zeit vorbehalten, und werden wir bei Besprechung der Pathologie des Stotterns hier wiederum anknüpfen.

Symptomatologie. Das Stottern intermittirt. Der von dem Leiden Befallene kann ganz geläufig sprechen ohne anzustossen, bis plötzlich, unberechenbar, ohne alle Vorboten, oft ohne nachweisbare Veranlassung, gewöhnlich unter einer gewissen Unruhe im Mienen- und Geberdenspiel der Anfall beginnt. Die Stimme versagt, wenn gewisse Consonanten mit einem Vocale verbunden werden sollen. Das Bild des Anfalls ist musserst variabel. Jedes stotternde Kind stottert anders In leichten Füllen tritt kein vollständiges Stocken ein, sondern die hinder verweilen nur bei gewissen Buchstaben etwas länger, die Silberscheint gedehnt, z. E. das Pf - h - erd II - h - äuft; wobei gewöhnlich nach dem Consonanten, der die Veranlassung zum Stotters gibt, der Hauchlaut eingeschoben wird. Am leichtesten kommen dans, beim Aussprechen, oder bei der Verbindung der Consonanten 1. m. k. d, t, u, k, g mit einem Vokal die Stotterer in siehtbare Verlegenheit, die Gesichtszüge gerathen in zuckende Bewegungen, in denen selbst # höheren Graden die Extremitäten sich betheiligen. Die Silben werden dann mehreremal unwillkürlich wiederholt und ist des Hunderniss nicht zu überwinden, so tritt bei dem erneuerten Versuch, mit der Sprachvorwarts zu kommen, wobei sämmtliche Hilfsmuskeln (Pectoralis, Serratus, Intercostalis, Diaphragma, Levat. ang. scap.) in Anspruch genommen werden, heftige Athemnoth ein. Die Augen rollen umher oder sind starr auf einen Punkt gerichtet, die Zunge wird krampfhaft an die Zahnreihen gepresst, der Mund schäumt, Angst und Verzweiflung malt sich in den Gesichtszägen, das Gesicht ist gedunsen, geröthet, die Jagulares strotzen, die Kehle ist wie zugeschnürt, auf der Brust lustet @ centnerschwer, es droht Erstickungsgefahr. Die Dauer des Anfalls ist selten länger als 3" - 3", in leichtern Fällen - 2" und darüber. Plötzlich wie er kam ist er vorüber, die Rede fliesst ununterbrochen fort, bis ein neues Hinderniss einen neuen Anfall hervorruft. Zuweilen folgt dem Anfall Ermüdung und Schlaf. - Die Anfalle treten fast niemals auf, wenn die Kinder allein in der Einsamkeit vor sich hinsprechen. wenn sie declamiren, unbeachtet singen n. s. w., sobald sie jedoch mit andern wenig bekannten oder unbekannten Personen in Berührung kommen, gerathen sie ausser Fassung und fangen an zu stottern, so namentlich in der Schule dem Lehrer gegenüber. Fremdwörter maches ihnen besondere Schwierigkeiten, weil sie ihre Aufmerksamkeit besonders dabei concentriren müssen. Complicirt ist das Stottern zuweilen mit Stammeln., Näseln, Stolpern. Es vermischen sich dann die genannten Fehler, z. E. beim stammelnden Stotterer wird aus Psyche (Ff - fui - iche) aus Kapsel (K - kha - haspel) u. dgl. Die Variation der falschen Sprachbildung ist enorm gross, weil sich die functionelle störung mit localen fehlerhaften Zuständen der Articulationsorgane Zunge, Tonsillen, Zäpfehen u. s. w.) combinirt.

Verlauf: Das Stotterleiden ist - mit Ausnahme weniger Fälle von momentanem transitorischem Stottern - stets ein chronisches. and zight sigh durch eine Reihe von Jahren (5-10 Jahre) hin. Remisconen und Exacerbationen wechseln häufig unter einander ab. bis das Leiden endlich verschwindet, oder aber durch das ganze Leben hindurch permanent bleibt. Der Ausgang in Tod ist gewiss nur in den allerseltensten Fällen durch das Leiden selbst (Erstickung im Anfall) herbeigeführt worden. Dauert das Leiden lange, so werden die Kinder befangen in Thun und Denken, sie sind wankelmüthig und launisch, fühlen ach gedrückt, zurückgesetzt, sind jähzornig und misstrauisch. Rummel bemerkt sehr treffend, dass der Stotternde ein an Geist und korper zugleich leidender Mensch ist, dessen Gemüth, Temperament, Gesinnung, Fähigkeit und Character mit seinem Uebel leiden und den pecifischen Ausdruck desselben angenommen haben.

Auftreten. Das Stottern ist eine Kinderkrankheit im eigentlichen Sinne. Seine Entstehung lässt sich meist auf die erste Zeit des Knabenalters zurückführen, und zwar auf den Zeitpunkt, wo tas Gehirn seinen anatomischen und physiologischen Entwicklungsabchluss vollzogen hat, d. h. um das 7. Lebensjahr. Nach einer Zusammenstellung von Schmalz stellt sich dem Alter nach unter 351 Stott rern tolgendes Verhältniss heraus: 316 Kinder vom 1-8. Jahr -31 K. vom 9-15, J. 3 K. vom 16 30, J. Nur 1 Fall entstand nach dem 30. Jahr. Ob das Leiden aber frühzeitig oder in den späteren Kinterjahren erst in die Erscheimung tritt, gleichviel, gewöhnlich erreicht es seinen Culminationspunkt der Intensität erst in der Pubertät.

Pathologie und Actiologie. Heredität; sie ist in der That unbestreitbar und schon Dieffenbach hat mehrere diessbea gliche Beispiele mitgetheilt, desgleichen Kalau, Arudt, und Coën konnte das Stottern durch 4 Generationen verfolgen. Immerhin sind solche Vorkommnisse selten und mit einer gewissen Reserve aufzunehmen, da in den meisten Fällen Ansteckung durch Imitation als Ursache angenommen werden muss. Denn ebenso wie die Kinder Geberden und Mienenspiel ihrer Eitern und Augehörigen nachahmen, so auch Redeweise. Coen hat selbst unter 100 Fällen 10mal Imitation als Ursache des Stotterns angegeben. Gleichviel nun ob es sich nur um die Disposition zum Stottern bei der Heredität handelt oder nicht, immer wird das Uebel erst zu einer gewissen Altersperiode des Kindes in die Erscheinung treten können, wenn nemlich das Kind nicht nur sprechen kann, sondern auch bestimmte selbstständige Gedanken mit dem Sprechen verknüpft, und innerhalb der den Vorstellungen entsprechenden kapptindungen agirt.

Geographische Einflüsse sollen nicht ganz bedeutungslossein. In Deutschland soll der Stotterer häufiger sein als in Frankrech. Chervin rechnete auf 1000 Franzosen einen Stotterer. Auch die Witterungsverhältnisse sind nicht gleichgiltig; zienlich allgemein wurde angenommen, dass bei heiterem Himmel und bei Trockenheit sich das Leiden mindere, bei nebligem feuchtem Wetter dagegen steigere. Schon Aristoteles vertrat diese Ansicht: Balbutiam et haesitantiam fien a frigiditate et humiditate«, desgleichen Galen und Mercurialis.

Colombat, Coën betont. Ersterer will stets eine scrophulöse Bass nachweisen können, letzterer meint, die genaue Untersuchung der Respirationsorgane bei Stotterern lehre, dass ihre Athmung eine unregelmässige sei, dass sie engbrüstig und schwach eine verkümmerte Entwicklung der Brustorgane aufweisen. Rummel ging noch weiter und will bei stotternden kindern oft den soffenen oder verstecktens habets der Lungentuberculose gesehen haben. Flache Brust, zusammengesakener Thorax, kurzes Athmen, flüchtige Stiche in der Lunge, Huster bei tiefem Inspiriren, umschriebene Wangenröthe, schwache tonken nicht anhaltende Stimme, träge und schlaffe Muskulatur sind ungetschreine Kennzeichen. Rosen thal sah die letzte Ursache in angelorier Schwäche des Athmungseentrums (?).

Te un perament. Verzärtelte, leicht erregbare, auf brauser is, wankelmüthige und jähzeringe Kinder sind ganz besonders disponit, namentlich Knaben, bei denen das Stottern überhaupt häufiger vorkommt als bei Mädchen.

Psychische Momente: Gemüthsuffecte, μέλα. 22 χωλή, Η ηpocrates, Zorn soll nach einigen Auforen das Stottern verhindern
nach anderen verstärken und hervorrufen. Mercurialis: anim affectus (timor, ira, venus) prae ceteris balbutiam inducere solent. Diese
Ansicht ist die allgemein verbreitetste und in neuester Zeit ist es namentlich Schrank, der Angstgefühle in letzter Instanz als die eigentliche Ursache des Stotterns ansieht. Schon Rummel (1806) sprach
die Ansicht aus, dass das Stottern in den meisten Füllen weniger als eileibliches, als vielmehr als ein geistiges lebel zu betrachtensei, das ebenso
oft durch schlechte Erzichung und Vernachlässigung des Gedankenausdruckes und Temperamentsdranges als durch nervose Verstimmung des
Organismus entstehe; namentlich besondere Irritationszustände des

bohrns und Rückenmarks sollten die Bedingung zum Stottern abgeben.

Ebenso wie centrale, können auch periphere Reize Veranlasmg zum Stottern geben (Leberleiden, Wurm- und Darm-Reize manugfacher Art). Auch mit der Dentstio difficilis — natürlich nur der
meten Zahnung — hat man das Stottern in Verbindung gebrucht.
Lich Kussmaul erwähnt des häufigen Auftretens von Stottern zu
twer Zeitperiode. Diess ist aber, wie wir oben bereits mitgetheilt
haben, mit dem Abschluss der Gehirnentwicklung in Verbindung zu
lengen. Die Zahnung als solche hat auf die Entstehung des Leidens
winen Einfluss,

Im Verlauf oder in der Reconvalescenz schwerer ac uter fieberaafter - namentlich Infections - Krankheiten ist transitorsches Stottern nicht selten, so nach keuchhusten, Intermittens, Typhus, Masern und Scharlach.

Ebensa geben gewisse ehronische Krankheiten — Herzsfeetionen (klappenfehler), Aneurysma der Aorta, Lungenkrankheiten
"s. w., namentlich wo sich bedeutende Kreislaufsstörungen geltend
unchen, dazu Veranlassung.

Ich verpflegte einen phtesischen Knaben im Spital, der im Verlauf der Krankheit zu stottern aufung. Feiner behandelte ich einen höchst singuinischen Knaben eines hiesigen Eisenbahn-Directors, der intermittend befüg stotterte und an einer Transpositio viscerum litt.

Endlich wurde zuweilen der Beginn des Leidens auf ein Trauma, Staz, Schlag auf den Kopf, auf einen epileptischen Anfall, apoplectiezen Insult u. s. w. zurückgeführt.

l'eber das Wesen des Stotterübels herrschten sehr verschiedene trachten, wir haben zum Theil schon oben darauf his gewiesen (vergl. reschichte), und gleichzeitig hervorgehoben, dass in früheren Zeiten as Stottern meist mit dem Stammeln zusammengeworfen wurde, z. E. dereurialis: stres sunt species balbutiendi; prima species est, quando un potest proferri oratio statim, sed cogitur homo repetere aut primam id aliquam syllabum cum labore. Altera est, cum puer aliquam syllamam omittit, hos est cum totum verbum aut nomen minime exprimere potest. Tertia est cum homo non potest proferre r, sed mutat in le... hie Ansicht, dass es sich beim Stottern um örtliche Fehler und Missbilmungen handelte, hielt sich sehr lange, und erst um die Mitte des vorigen Jahrhunderts trut die Anschauung, es handele sich um eine Neumensegels, der Zunge (Leigh), des Kehlkopfes (Iturd), umgekehrt achten Froriep u. A. an eine spasmodische Neurose, des M. genio-

glossus (Bonnet), der Zungenmuskulatur (Langenbeck), der Stimmritze (J. Müller, Dieffenbach, Schulthess); Colombat unterschied eine chorëische (Bégaiement labiochorique) und tetanische (B. gutturo tétanique) Form, und war ühnlich wie Ch. Bell, Rullier der Ansicht, dass es sich um eine Disharmonie, um einen Mangel der gehörigen Zusammenwirkung zwischen Nerveneinfluss und Muskelbewegung handelt, die zur Hervorbringung der Sprache vorhanden ist. Dieser Mangel ist begründet in der Passivität des Willens (Delau, Dretl) Auch Merkel spricht von einer Adynamie der Vocalisationsfunctionen in der Psyche und Wyneken sicht in dem Stotterer einen Sprachzweifler. indem die Willensmuskeln durch Zweifel gebunden sind zu sprechen. Klenke glaubte die letzte Ursache gelegen in den Hilfsorganen der Sprache (Organe der Respir, und Stimmbildung). Der Stotterer mache zwar die richtige Mundstellung mit den Lippen, allein seclische Verstimmungen verhiudern die Vocalisation. Aehnlich drückt sich Rummel aus, es handle sich beim Stottern um ein Symptom, das auf Mosverhältnisse zwischen sonsitiver und irritabler Sphäre hindeute, webs ein allgemeines Leiden (scelisches) das Nerven- und Muskel-Leten alterirt hat und die sensibeln und motorischen Nervenbahnen nicht ihre normalen Dienst leistens. Rosenthal, Benedict, Kussman schen im Stottern eine Coordinationsneurose der die Sprache auslosenden Nerven. Coën sucht die Ursache des Stotterns in den Respirationsorganen, und zwar in dem mangelhaften Lungenluftdruck herbeigeführt durch eine Functionsstörung der Med, oblongata und des Rückenmarks. Sehrank endlich sucht in einer sehr ausführheben Schrift zu beweisen, dass das Stottern auf einer psychischen Alienation auf einer corticalen Rindenstörung beruhe. Eine krankhafte Thätigs- : der psychomotorischen Centren würde etwa die correcte Abwicklung der Sprachaction hemmen. Diese Hemmung geschehe durch Zwangsterstellungen, durch Augstgefühle. Er bringt das Stottern mit der Pittifurcht und dem Höhenschwindel in eine Categorie, allen dreien lest die Angst zu Grunde, nur localisire sich dieselbe jedesmal nach oue andern Richtung. Dass die Angstgefühle in der That beim Stotten eine grosse causale Rolle spielen, geht zum Theil aus dem in der Sruptomatologie und Actiologie Mitgetheilten hervor. Wenn Schrant ferner behauptet, dass die Augstgefühle stets eine Behinderung der Minung zur Folge hätten, so dass der Stotterer keine so kräftige Reg . ration machen kann, wie sie zum Aussprechen von Lautgebilden nothwenthig ist, so hat er gewiss Recht, allein auch umgekehrt das Respirationshinderniss - in Folge einer Affection der Laugen n. 6 w. - kann erst jene Angstgefühle hervorrufen, die Schrank zur Entstehung des Stotterns für nothwendig hält, und es ist wohl möglich, dass das Respirationshinderniss nicht (Coën) allein im Stande ist, das Stottern zu bedingen. Dass es sich beim Stottern um eine corticale Erkrankung des Grosshirns handeln kann, ist gewiss, auch lässt sich so erklären, warum Kinder erst zu stottern anfangen, wenn sich die psychomotorischen Centren bei ihnen ausgebildet haben und warum es somit auch zu einer Zeit gewissermassen ein physiologisches Stottern bei Kindern gibt (ich). Allein ausschliesslich die letzte Ursache um gede Art des Stotterns in die Grosshirnrinde legen zu wollen, scheint ans ungerechtfertigt. Die von der Rinde ausgehenden Impulse für die acustische Ausführung der Silbenbildung kann normal von Statten gehen und erst in den infracorticalen Gebilden, in den Leitungsbahnen befindet sich das Hinderniss.

Von einer pathologischen Anatomie kann vorläufig noch nicht gut beim Stottern die Rede sein, allein wir wollen nicht unterbessen, auf einige Veränderungen in der Medulla oblongata hinzuweisen, he sieh bei gewissen Störungen der Articulation der Sprache in seltnen Fällen fanden. Ich erinnere au die Beobachtungen von Scrres (J. f. Physiol. H. 178, Taf. I. Fig. 2), von Nasse (Diss. Bonn. 1843), von Cruveilhier (Anat. path. XXXV. 2) und Demme (a. a. O.), der oei einer ältern Frau, die in Folge heftigen Schreckes von früher Kindleit an gestottert hatte, bei der Obduction Bindegewebswucherungen im Amyloid- und Colloidsubstanzen) in Medulla obl., Olive und Pyramiden, fand.

Diagnose. Hier handelt es sich in erster Livie um die Unterscheidung des Stotterns und Stammelns. Beim Stottern handelt es sich m eine Dysarthria syllabaris, aber die Lautbildung ist nicht erschwert, angekehrt beim Stammeln (Dysarthria literalis). Das Stottern ist eine factionelle Nervenkrankheit, beruht in den seltensten Fällen auf einem centralen materiellen Leiden, dem Stammeln umgekehrt liegen meist Anomalien der Zunge, Lippen und Articulationsorgane zu Grunde. Das Stammeln ist unabhängig von der äussern Situation, umgekehrt das stottern. Der Stammelnde spricht besser, wenn er beobschtet wird, der Stotterer schlechter: letzterer ist frei von seinen Leiden in der Einsamkeit, beim Declamiren und Singen, ersterer nicht. Das Stottern ist ein psychopathisches, das Stammeln ein physisches Leiden. Verwechslungen des Stotterns nut dem Aphthongie- (Reflexaphasie-) Krampf im Gehet des Hypoglossus sind nicht denkbar - weil hierbei das Sprechen momentan überhaupt unmöglich ist. Bei Kindern kommt Aplathongie als isolirte spasmodische Neurose sehr selten vor (Fälle von Pauthel, Vallen), vergleiche: Kussmaul, Störungen der Sprache p. 238 seg.

Prognose: Sie ist abhängig von Ursache, Constitution, Intensität und Extensität, Dauer und Behandlung des Leidens. Die sogenamten hereditären Fälle sollen fast alle unheilbar sein. Die übrigen, wofern es sich nicht etwa um ein organisches Leiden handelt, weiche ganz oder zum Theil einer geeigneten und beharrlich durchgehänten Behandlung.

Therapic. Die prophylactische Behandlung soll, woist Ausbruch des Leidens erwartet wird, diesen verhindern oder im Keme ersticken. Nichts ist gefährlicher als Indifferentismus, und dennoch erklärt sich aus der grossen Gleichgiltigkeit der Aerzte selbst zum Tuugegen die Gebrechen des Kindesalters, dass selbst in sogenannten gebildeten Familien häufig die Anfänge des Leidens unbeachtet bleiben uder Hoffnung, das Stottern werde sich noch sauswachsens.

Ich selbst kenne hier eine junge gebildete Dame von 16 Jahren, da seit ihrem 4. Jahr vollstandig stottert und gleubzeitig stammelt, om dass jemals auch nur irgend etwas für sie geschehen war, dieselbe auch beut für unheilbar.

Wo man Erblichkeit des Stotterns voraussetzt, sei man von früsster Zeit auf geeignete Dätetik bedacht, künstliche Ernährung ist ti vermeiden, vernunftgemässe Wartung und Pflege streng durchzuführen Waschungen, Bäder, Turnübungen müssen täglich vorgenommen werden. Namentlich die schwedische Hautgymnastik ist zu empfehlen. De Waschungen sind freh und Abends zu wiederholen und sollen sich zamentlich auf Brust und Rücken beziehen (Temp, 24 18°). Aeltere hader sollen kalt al-gerieben werden und täglich baden. Roborirende aber nicht reizende Diat ist zu empfehlen. Alle diese Momente werden der Geist durch den Körper und umgekehrt den Körper durch den Gest heilen. In letzter Beziehung ist manentlich eine rationelle pädagogische Erzichung zu empfehlen. Stotternde Kinder sollen von der Schule femgebalten werden, einmal werden sie verhöhnt wegen ihres Leidens und dieses nimmt dann leicht zu, andrerseits lehrt die Erfahrung, dass st hinter ihren Mitschülern zurückbleiben und so unter diesen Einflüsser bei ihnen selbst Befangenheit, Misstrauen, wanderbare Stimmung 25nimmt, und damit auch das Stottern, bei den Mitschülern aber leicht durch Imitation sich meh und nach das Leiden embürgern kann.

Die specielle Behandlung des Stotterns ist eine aussers mannigfache gewesen, je nach der Anschauung, die man von Sitz und Wesen oder letzten Ursache des Leidens hatte. Ohne mich in die abeatenerhehen Methoden der alten Zeit zu verlieren von Galen, Celsus Aviceuna (Durchschneidung, Durchschnürung des Frenulum ling act u. s. w., die nur noch ein historisches Interesse haben, will ich nur et-

wähnen, dass sie sich mehr weniger modifieirt auch noch im 17. und 18. Jahrhundert wiederholten. Voisin empfahl bekanntlich von Neuem die Demosthenesischen Kieselsteine, I tard (1817) eine Klammer oder Gabel aus Platina oder Gold, die gegen die innere Fläche des vorderen i nterkieferbogens sich ansetzte und mit einem eingekerbten gegen das Zungenbändehen ragenden Stiel von unten hebend gegen die Zunge wirkte. Hervez de Chegoin legte gegen die concave Seite des Unterkieferbogens einen kleinen silbernen Bogen, damit die Zungenspitze über diesen hinwag sich mehr nach oben bewegen könne. Wutzer constructe sem Glossomochhon. Dietfenbach schmtt ein keilförmiges Stück aus der Zungenwurzel heraus - eine Operation, die er fibrigens an 60 Stotternden ausgeführt hat, und Heilung erzielt haben will 1, Lucas führte 4 Ligaturen durch die ganze Dicke der Zunge und schnitt zwischen den Fäden einen längbehen Lappen aus, Philipps, Velpeau und Bonnet durchschaften den M. genioglossi, Emmert den Hyoglossus, Gesslar und Braid die Hyula und Tonsillen. Dass alle diese Methoden nutzlos waren, ist heut allgemein anerkannt, wenn auch die eine oder andere einen momentanen Erfolg hatte.

Die einzige rationelle Behandlung ist die gymnastischeditactische, selbstverstandlich mit Rücksichtnahme auf die Constitution des Kranken. Die Scrophulose, Anämie, die Darmsförungen u. s. w. müssen mit den geeigneten Mitteln bekämpft werden, und namentlich ward eine tomstrende Behandlung - durch Bäder, frische Luft, Eisen, tamin - wesentlich zum Heilerfolg beitragen midsen. Der Erste, der me didactische Methode einführte, war Broster (Edinburg), dann Mad. Leigh (1825), von deren Unterricht jedoch J. Müller (vergl. Physiol. B. II. p. 243) keineswegs entzückt war, zweder Lehrmeister noch Schüler wisse dabei, um was es sich eigentlich handles. Dagegen schien er eingenommen für die Rathschläge von Arnott (1830), der, am die Stimmeritze offen zu halten, den Stotterern empfahl, die einzelnen Worte durch zwischengeschobene Vocale so aneinander zu reihen, als oh der Satz ein einziges Wort sei. Co lom bat führte Sprechübungen mit Rythmus em, an ihn schlossen sich Blume, Cormack, Lichtinger an. Alenke und Delenhardt nahmen vorzigheh auf die Regulirung der Respiration bei den Sprechübungen Bedacht, ersterer last rythmische Athembewegungen machen in langsamem und schnellem Tempo, tügt dann Vocale und eistlich Consonanten huzu, ohne dabei

^{*)} L'ebrugen meinte Due ffe q has h von seiner Operation, dass sie nicht Gemeinant viewer, zem Operien I norfugter werden noge, eda das dat mische Bist ee in short ofiger Petre halts, and macht as f do nog the Ishenge-fabr, Verlast der Zonge durch Brand, Durchesterung autmerksam.

inspiriren zu lassen, letzterer lässt nach kräftiger Inspiration sofort den ersten Laut bilden, damit nicht in der Zwischenzeit schon der Krampf ausbreche und lässt dann während des Redefinsses langsam unter allmählichem Sinken des Tones die Luft heraus. Er hält das Sprechen m Tact für unzweckmässig. Die Methode von Coën besteht in Regulirung der Respiration und des geschwächten Nervenlebens (a. a. O. p. 26). Zu diesem Zweck verbindet er Athem- und Stimmtbungen und Lese- oder Rede-Uebungen mit zweckmässiger medicamentöser und diatetischer Behandlung. Tiefe langsame Inspiration durch die Nase, Zurückhalten der Luft in den Lungen (5-10-60! Secunden), dann schnelle und krattige oder gedehnte Exspiration bilden eine Athmungstour, die unter Pausen bis zu einer gewissen Ermüdung repetirt wird (15 Minutent Nach einer kurzen Pause wiederum beginnen die Stimmübungen. Nach tiefer Inspiration lässt er sofort einen Vocal und so lange als möglich intoniren ebenfalls unter Pausen bis zur Ermüdung. Lautes Schreien soll vermieden werden. Nach 4wöchentlicher Dauer beginnen die Leseund Redeubungen. Ein ganzer kurzer Satz wird nach tiefer Inspiration langsam laut Silbe für Silbe gelesen oder gesprochen und zwar im Rythmus, der durch gleichzeitiges Klopfen mit dem Zeigefinger auf eines harten Gegenstand markirt wird. Allmählich steigert er mit der Zahl der den Satz zusammensetzenden Wörter, dann lässt er einen Vers nicht nach dem Silben- sondern Versrythmus lesen u. s. w. Endlich kommen die Redeubungen (Zwieges räche, Auswendiglernen von Gedichten und Declamation). Durch diese combinirte Methode gelingt es mit Ausdauer und Ruhe den Stotternden von seinem Leiden zu befreien. Schrank. der das Stottern für ein »localisirtes Angstgefühl e hält, also für ein Symptom einer Rindenerkrankung, kann natürlich principiell mit diesen didactischen Methoden nicht einverstanden sein, und nur in der Behelung der dem Stottern zu Grunde liegenden Rindenerkrankung die Beseitigung des Uchels erhoffen. Kurzum er verlangt eine psychische Behandlung. Fernhalten psychischer Verstimmung (Abusus in bacho et venere, Turnen, Schwimmen u. s. w.), Hebung des Selbstvertrauens, der Willensenergie, vernünftige Erziehung stehen ihm obenan, freilich mit Rücksichtnahme auf die somatischen Verhältnisse. Die Angstgefühle hofft er durch Bromkali, Opium, Morphium, Chloralhydrat und Amylnitrit zu bannen, wenigstens hat er die Stotterparoxysmen abgekürzt und milder verlaufen sehen. Katencamp (Delmenhorst in Oldenbarg) will ebenfalls in erster Reihe der Psyche zur Herrschaft verhelfen. a) Regulirung der Respiration, b) Belchrung mit dem Mechanismus der Sprache, Bildung der Consonanten etc., c) Vermeidung alles über flüssigen, gelegentlichen Sprechens - hält er für die nothwenden Bedingungen zur Heilung. Die Periode des Schweigens, das nur n Gegenwart des Lehrers erlaubte Sprechen hält er für besonders wichig, ebenso Abstinenz jeder psychischen Aufregung. Er übt 1) Vor- und Nan-Sprechen, 2) Vor- und Nach-Erzählen, 3) Freien Vortrag, 4) Conmation, cfr. Kelp (Berl, klin, Wochensche, XVIII, 1879).

Zum Schluss wollen wir noch erwähnen, dass Benedict fauch 1 50 n) die Electricität empfahl, möglich dass sie zur Stürkung der Brestmuskulatur beiträgt und so indirect von Vortheil ist, die Galvamation des Kopfes, Larynx und Hyoglossus aber ist bei Kindern geviss uberflüssig.

f) Asthma bronchiale.

Literatur.

Prochaska, Lehratze aus der Physiologie des Menschen 1 Wien. 1802. Beich, Wirkungen des Creosot. Bufand med. chir. Ges. 17 1833. Gedang's Bemerkungen über d. Path in Ther. d. Asthma. Ealtimore, Joseph II. 1846. Rösch, Asthma period pitaitosum Württemb Cerrosp Bl 1855. 10. Impleton, Lendon, med Gaz Vol XVII 1836. 30. Hachmann Asthmatic mit todtsichem Ausgang (Sectionsresultat). Zeitschie f. die ges. Med. 1846. Busse, Asthma spast inf. Med Zuit d. Vereins d. Herkunde f. 1838. 1838. No 6. Marshall-Hall, Krankh. d. Nervenystems. Trous-berg, 1842. — Sandras, Asthma nervosum und seine Behandlung Ball d. berg, 1848. — Romberg, Lehrbuch d Nervenkrankheiten, 1851. — Trous-ter Leçons sur l'Asthme Gaz d hép. 185d. No. 29-34. — Betz, Asthma Lee ide im. Journ f. Kinderkrankh. 18 3 — Mauch, Dasthmatischen Krankberez d. kinder Beran, 1853. — Wintrich, Virebow's Path. V. I. Erlangen, 1844 — Salter, Edinb med. Journ, 1854 u. Brit. Rew. XXIV, 1859 Lancet, Hencech, Beitrage zu Kinderheitkande Berlin 1861 p. 58 — Trockecau Canque n.ed T II Paris 1868. Los chiner, And dem Franz Josephs Kinderheitkande linique n.ed T II Paris 1868. Los chiner, And dem Franz Josephs Kinderjatale in Prag II Epidemologische und klimsche Stocien aus dem Gebiete reputale in Prag II Epidemiologische und klimsche Stidien aus dem Gebiete ir Padiatrik. 1868. — Politzer, Ueber Bronchalasthia im Kindesalter. 1878. t. K. N. F. III 1871. p. 377. — Biermer, Ueber Bronchalasthia im klim Vortvage (v. Volkmann) No. MI. Weiser, C. Ueber Bronchalasthia (Asthma (Asthma nervor) Wien med Woch, 1870 seq. — Eulenburg, Ismili d. femi Nervonkraukh 1871 p. 684. — Leyden, Zur Kenntniss d. bronchalasthia. Vien Arch B. LIV — Berkart, On the nature of the social distribution asthma. Vien Arch B. LIV — Berkart, On the nature of the social distribution des Bronchal-Mose later. Pass. Königsb. 1873. — Toeplitz, Ueber d. Innervation der Bronchal-Mose later. Diss. Königsb. 1873. — Thorowgood, A. Ferr remarks on the treatment of asthma. Med. Presse. 1872. — Guatalla (Frieste Ein Stall von normässen Bronchalasthma, Jahrh. f. Kinderb Really (Frest). Ein Pal von nervosem Bronchud-asthma Jahrb. f Kinderh N. F. VII. 1-74, 2.6. - Waldenburg, Berl klin Wochenschr. 1873 Hannach, Zur Actulogie u. Hanspill. Asthma bronch. Berlin klin Wochenser 1874 No. 40. - Stoerk, Asthma bronch, u.d. mech Lungenbehandlung. Stattgart 1575 Schnitzler, Die pneum, Behandl d Langen- u Herz brankt. Wien Klin 1875. Horvath, Plluger's Archiv 1876, X o. XI Henoch, Ueber Asthua dyspentenni Berl, Min. Wochenschrift 1876–18.

Riegel in Zienssen's Path a Tier IV. 2. 1877. Leipzig imit vollständigen
Litraturangaben Widerhofer, Krankh. d. Bronchaldrusen in Gerbardt's Kinderkrankh 1877. III. 2. 1005

Definition, Geschichtliches und Pathogenese.

Unter Bronchialasthma verstehen wir eine in Paroxysmen autretende Respirationsneurose, die sich durch plötzlich auftretende dysprotische Anfalle characterisit, ohne dass die physicalische Untersuchung für dieselben einen materiellen Anhalt gewährt, und die auf einem Krampf der kleinen und kleinsten Bronchien (Biermer) bernhen.

Während die Selbstständigkeit dieser paroxysmatischen Dyspuofrüher geläugnet wurde, namentlich durch Rostan, und derseben de Bedeutung einer Neurose abgesprochen wurde, (sogar Berkart nech halt dasselbe für ein in der Entwicklung begriffenes Emphysem), tui Löschner für die Folge hochgradiger Circulationsanomalien tverie intracranielle Stase) und abnormen Blutbereitungs-Ernährungsprozesses. vertheidigten dennoch Salter, Romberg und Bergson die idiopsthische Natur des Leidens, die in einem Krampf der Bronchminuscustur zu suchen sei (Trousseau, Levèvre). Wintrich (1851) bkümpfte diese Auschauung und glaubte vielmehr, das Wesen des Asthmas bernhe auf einem tomschen Krampf des Zwerchfells, da ein nerses Asthma durch krampfhafte Contraction der glatten Muskelfasen be-Bronchien ganz unmöglich sei, weil sich während der Anfälle die Lasgengrenzen vergrösserten und nicht verkleinerten. Bamberger schloss sich dieser Anschauung an und subsumerte eines tomschen Krampf der Diaphragma resp. einen dadurch hervorgerufenst secundären vantagonistischen« Krampf der Exspirations-Muskulatur Diese Theorie wurde jedoch neuerdings durch Biermer vernichtet, der zu Gunsten der spastischen Bronchialverengerung beim Asthma eine entscheidende Lanze brach. Die forcirte und gedehnte Exspirates spreche hierfür und der allerdings nicht zu längnende Tiefstand is Zwerchfells sei Folge der durch die spastische Contraction der Browchien herbeigefahrten Lungenblähung - die das Hinaufsteges des Zwerchfells bei seiner Erschlaffung scheinbar verhindere. Die Libgenblahung aber mache den Lufthunger, sowie die reflectorische Anstrongung der Athmungskräfte begreiflich. Die Anschauung Biermer's, die wir hier in Kürze nur recapituliren können, ist somit troti der vermittelnden Stellung Lebert's ziemlich all gemein adoptist Lebert vertritt bekanntlich den Standpunkt, dass allerdings zwar ben Brom hialasthma der Bronchialkrampf das Primäre ser, dass sich niet dazu ein tonischer Krampf des Zwerchfells geselle, der von dem durch die verstärkte Athmung gereizten Respirationscentrum auf die Bahren der Phrenier reflectire. Politzer war der Meinung, dass die Retite die in den Bronchialmuskeln den Krampf auslösen, in den sympathischen

Bahnen verlaufen und dass die Ganglien des Sympathicus die Centra deser Reflexe seien. Leyden sicht in dem Bronchialasthma zwar auch when Brouchialkrampf, aber er glaubt, dass derselbe reflectorisch zu Stande komme durch die von ihm 1571 in den Sputis Asthmatischer gefundenen spitzen Octaeder-Krystalle, die auf die in der Bronchialschleimlaut verlaufenden peripheren Vaguschalen einen heftigen Reiz ausüben. (Dese Krystalle sind leicht löslich in Wasser, Säuren, Alkalien, sind ron mattem Glanz und bestehen zum Theil aus Mucin.) Endlich darf acht unerwähnt bleiben, dass Wigher (1872) das Bronchialasthma als eme vasomotorische Neurose auffasst, indem durch deren Reiz auf die Nervenenden der Bronchialschleumhaut zu einer reflectorischen Gefüssüberfüllung führe, die dann ihrerseits die bekannte Exspirations-Dyspnoc zur Folge habe. Dieser Anschauung schloss sich Störk an, doch glaubt er gleichzeitig den tonischen Zwerchfellskrampf mit heranziehen zu müssen, und Tocow good endlich vermuthet, dass das Bronchialasthma ebenfalls durch eine Lähmung der Bronchnalmuskeln entstehen könne.

Die experimentellen Studien, die vorzüglich der Biermer'sehen Theorie vom Bronchia krampf eine wesentliche Unterlage geben, rühren Lauptsaddich von Donders, Longet, Volkmann, Bert, Toeplit, tiorlach und Horwath her, und kangen har nur in ihren, der Sache dienenden thatsiehlichen Resultaten wiedergegeben werden. Rindflersch wies zuerst an den kleinsten Brinchien eine starke Ringfaserschielt nach, Reisseisen und Donders überzeugten uns von der Contractionsfähigbut wahrend des besens. Longet und Volkmann fehrten uns die At hangagkeit derselben von den zu den Lungen gehenden Vagnsasten, descleaben Bert und Tieplitz, Gerlach und Horwath (vergt. Riegel bei Ziemssen p. 304,.

Actiologie.

Die Ursuchen, die das Asthma br. herbeiführen, sind uns kaum bekannt. Centrale oder periphere direct oder indirect reflectorisch auf den Vagus einwirkende Momente der mannigfachsten Art werden angegeben. Williams unterschied locale und allgemeine Ursachen. Zu den localen rechnet er die Bronchitis als die häufigste (80 % a), Staub, der in die Luftwege gelangt, die Einathmung reizender Gase u. s. w. Zu den allgemeinen, ausser der Erblichkeit , psychische Einfilisse, Menstruntions- , Digestions-Störungen , Constitutionsanomalicen u. s. w.

Was zunächst die Erblichkeit anlangt, so ist die l'ebertragung des Leidens von dem Vater auf den Sohn in einer Reihe von Fällen constatirt (Politzer). Riegel hebt ausdrücklich hervor, dass er diese in einer Reihe von Fällen beobachtete, sowie die Eigenthümlichkeit, dass das Leiden bei den Kindern genau in derselben Altersperiode begonnen habe wie bei den Eltern und ebenso spontan in gleichem Alter wie bei diesen verschwand. Am häufigsten tritt das Leiden in der zweiten Kindheit in die Erscheinung, ¹4 aller Fälle kommen auf die ersten 10 Lebensjahra (Salter) — doch ist hierbei nicht zu vergessen, dass gewiss eine Anzahl derartiger Kinder mit dem Asthma thymneum Kopu behaftet war und somit nicht eigentlich hierber gehören (vergl. Mauch a. a. O. p. 141 seq. 174 seq.). Die jüngsten Kinder, die Politzer beobachtete, standen im 10. und 15. Lebensmonat. Die israelitische Race scheint nach meinen Erfahrungen zu Bronchialasthma eine besondere Disposition zu haben.

Ueber den Einfluss klimatischer und rheumatischer Einflüsse wissen wir nichts Sicheres, die Angaben lauten direct widersprechend. Thatsache ist, dass bei gewissem Witterungswechsel Asthmatiker die bald eintretenden Paroxysmen vorhersagen; von Kinders ist derartiges nicht bekannt. Desgleichen habe ich vergeblich in der Literatur nach paych ischen Veranlassungen gesucht.

Mechanische Ursachen: Sie sind zweifelsohne im Kindsalter die häufigsten, gleichviel ob sie direct oder indirect den krauf auslösen. Zuerst müssen hier die intermittirenden Anschwellungen & Tracheo-Bronchialdrisen genannt werden. Sowohl Biermer we Wiederhofer betonen namentlich diess Moment im Kindesalter, und letzterer meint gewiss mit Recht, dass die in der neueren pädiatrischen Literatur beschriebenen Fälle (Politzer, Guastalla) nicht frei vom Verdacht der Bronchialdrüsenschwellungen seien, da es sich in allen Fällen um theils anämische, theils mit chronischem Eczem und Bronchialcutarrh behafteten, theils rachitischen Kindern handelte, oder solchen, die von tuberculösen Eltern stammten. Und in der That muss ich nach meinen Erfahrungen den Bronchialdrüsenschwellungen für die Eststehung der Bronchialasthma im Kindesalter ein viel grösseres Gewicht beilegen, als diess gewöhnlich geschicht, und stimme Biermer und Williams vollständig bei, die für die nach Masern und Keuchhusten bei Kindern auftretenden Fälle von Bronchialasthma dieselbe Unterlage subsumiren. Wie hierdurch die Erregung der Bronchialiste des Vagos Bronchialasthma herbeiführt, so ist diess gewiss in noch hoherem Masse der Fall durch Gas oder Stanb, die in die Bronchien gelangen, durch Catarrhe, deren Secrete eine besonders reizende Beschaffenheit besitzen u. s. w. William's rechnet auf die mechanischen Ursachen, die zum Bronchialasthma führen, 8000, und obenan steht hier die Bronchius (sieca). Allem gerade hierüber herrschen die grössten Meinungsverschiedenheiten, indem die einen den Catarrh fast immer als die Ursache des Bronchialasthma's ansehen, die andern ihn für die Folge desselben

halten. Der Streit hierüber ist noch keineswegs geschlichtet, ir dessen des muss festgehalten werden, dass das Bronchialasthma unabhängig om Catarrh besteht, einmal weil eine grosse Anzahl von Kindern an koten und chronischen Bronchitiden leidet, ohne dass es jemals bei hen zu einem asthmatischen Anfall käme, andererseits, weil in einer etenfalls beträchtlichen Anzahl von Fällen der mit dem Catarrh einbergebende Bronchialkrampf spurlos verschwinden kann unbeschadet der noch lange fortdauernden Bronehitis. Endlich sollte nicht vergessen werden, wie Politzer mit Recht hervorhebt, dass gerade Entzündungen und Schwellungen der Bronchialschleimhaut erfahrungsgemäss, je linger desto mehr die Contractilität der Bronchialmuskeln herabsetzen and sogar zu einer Lähmung derselben (z. E. bei Bronchitis capillaris) führen. Der Antheil des Catarrhs an der Genese des Asthma ist somit ein verschwindender. Zu den mechanischen Ursachen wurden ferner Nasen- und Nasenrachenpolypen (Voltolini, Hänisch) gezählt.

Auch indirect reflectorisch sollen die asthmatischen Anfalle vom Sexual- und Digestions-Tractus unter Umständen ausgelöst werden, Koliken, habituelle Stuhlverstopfung, Ascariden u. s. w. geben zur Bezeichnung des Asthma dyspepticum und verminosum Veranlassung, das in der ersten Kindheit meht so selten ist. Henoch hat 4 Fälle von Asthma dyspepticum mitgetheilt, bei einem 9 Monat alten Kind mit Erbrechen und Stuhlverstopfung erreichten die asthmatischen Anfälle (Traube) eine sehr bedenkliche Höhe und sistirten endlich nach Appheation mehrerer trockner Schröptköpfe. Ein zweites 3 Monat altes Amd bekommt Dyspepsie, einen eclamptischen Anfall, Asthma, das nach emem Laxans schwindet. Im 3. und 4. Fall (9 Jahr alte Kinder) traten nach Schmerz und Auftreibungen des Magens die Erscheinungen des Asthma auf, Dyspepsie, Erbrechen, Heilung. In allen Fällen war der Pals beschleunigt, eine Verminderung des arteriellen Drucks vorhanden (Collaps), die Lungenblähung fehlte, so dass Fränkel diese Fälle nicht mit Asthma bezeichnet wissen möchte.

Aus alle dem Mitgetheilten ersehen wir, dass uns die ätiologischen Bedingungen beim Bronchalkrampf nur eine sehr geringe Ausbeute gewähren, dass wir nur occasionelle Momente kennen gelernt haben, der letzte Grund hingegen uns völlig unbekannt ist.

Symptomatologie.

Biermer hat das Verdienst, das klinische Bild des Bronchialasthma genau bestimmt und mit so pathognomonischen Momenten versehen zu haben, dass die Diagnose im Allgemeinen kaum auf Schwierigkeiten beruht. Wenn auch in einer Anzahl von Fällen die Erschei-

nungen einer intensiven Bronchitis mit hoher Temperatur, beschleunigter Respiration und jagendem Pulse vorhergehen, oder eines heftigen unter Niesen sich äussernden Schnupfens, so ist diess doch durchaus nicht ausschliesslich der Fall. Namentlich Trousseau hat auf diese sogenannte catarrhalische Form des Asthma bei Kindern gerade im Gegensatz zu Erwachsenen aufmerksam gemacht, aber gleichzeitig betoat, dass der Grad der catarrhalischen Symptome durchaus nicht parallel geht mit dem der nervösen; eine geringe Bronchitis kann mit heftigem Paroxysmus einhergehen und nungekehrt dieser kann trotz intensiver Bronchitis ausbleiben. Gleichviel nun ob eine Bronchitis vorher- oder nebenhergeht oder nicht, gewöhnlich beginnt der eigentliche Anfall Nachts oder spät Abends. Die Kinder erwachen aus dem Schlafe unter dem Gefühl hochgradiger Beklemmung, der sie dadurch zu begegnen suchen, dass sie sich aufrichten, sieh fest mit den Händen an das Bettgestell stemmen, aus dem Bett herausverlangen u. s. w. Die Respiration ist eine eclatant exspirative, d. h. der Accent liegt auf der Exspiration, so dass dieselbe bei hochgradiger Dysphoe auffallend verlängert it. 3-5mal so lang als die Inspirationen: sümmtliche Hilfsmuskeln (die Exspiratoren) sind in heftigster Action (>Tetanus der Exspiratorea). Bumberger). Die Inspiration ist kurz aber tief, das Epigastrium in bei eingezogen, und wie das Exspirium scharf und keuchend, pfeifend. weithin hörbar. Die Zahl der Respirationen ist meist dem Alter der Kindes entsprechend, nicht oder mässig vermehrt (24-50). The seltene hochgradige Vermehrung auf 60 80 kommt auf Rechnung einer etwaigen heftigen Bronchitis; desgleichen die er höhte Temperatur. Dagegen ist der Puls unter allen Umständen lebhaft beschlennigt, klein. meist intermittirend. Der Gesichtsausdruck ist füngstlich, blassblaue Farbung überzieht Wangen, Schläfe und Mund, Nasenflügel sind gesperrt, der Mund geöffnet, kalter Schweiss bedeckt den Körper. Husten ist zuweilen vorhanden, kurz und trocken, am Schluss des Anfalls 2nweilen mit Expectoration eines zähen klebrigen Schleims verbunden. der die oben beschriebenen Leyden'schen Krystalle enthält, ausserden Schleimzellen, Eiterzellen, Epithelien, Während des Anfalls selbst, der eine Stunde bis mehrere Stunden unter fortwährender Steigerung der Dyspnoe anhalten kann, um dann meist eben so plötzlich, als er kam, zu enden, ergibt die Percussion einen vollen hellen Lungenschall (Schachteltone, Biermer) *), weit über die normalen Grenzen nach

^{*)} Biermer glaubt den Grund für diezes eigenthämliche Timbre in dem momentan lebhaft gespannten Alveolargewebe suchen zu missen, d. h. in der Lungenblahung, wahrend Rosen bach es für ein Wandungsphäuomen hol (Arch f. klin Med. XVIII. I. p. 85)

abwürts hmaus. Die Herzdämpfung ist verkleinert, die Leber überragt bedeutend den Rippenbogen, sowohl während der Inspiration als Exspiration, ein Beweis, dass die pathologische Blähung der Lange eine constante ist. Bei der Auscultation vernimmt man stets trockene Rhonchi nd zuweilen grossblasige Rasselgeräusche über die ganze lamze verbreitet, namentlich aber an der Lungenbasis, sowohl während des Inpariums als vorzugsweise während der verlängerten und beschwerlichen Exspiration, während welcher dadurch das normale vesiculare Athmen wesentlich abgeschwächt erscheint.

Was nun den weitern Verlauf des Leidens anlangt, so stellt sich gewöhnlich, nachdem der Anfall vorüber, ein ruhiger Schlaf ein, aus dem die Kinder am andern Morgen gestärkt erwachen und sich vollständig wohl fühlen, während etwa der Catarrh zuweilen unter lebhaftem Husten fortbesteht. In verschieden langen Pausen tritt dann ein neuer Anfall ein, der ebenso wie der erste ohne jede Gefahr für den Kranken schwindet. Die Zahl der Aufälle varnit obenso wie die treien Intervalle. Oft vergeben Wochen, che ein neuer Anfall eintritt, und zuweilen beschränkt sich die Wiederkehr derselben auf nur wenige, zwei, vier, sechs. Zuweilen geschieht die Wiederkehr in typischen Paroxysmen Politzer, Trousseau, Guastalla). Politzer beobachtete bei einem 16 Monat alten Kinde einen streng in typischen Paroxysmen einbergehenden Gang (jeden Morgen) und auch die Dauer der Einzelan-Sale hatte in den meisten Fallen em typisches Zeitmaass (10 - 20 Stun-12. Im Henoch'schen Falle (4jahriges Madchen) dauerte jeder Anta. 2 3 Tage. Am hanfigsten stellen sieh die Anfälle Nachts ein, und zesöhnlich verschwinden dieselben plötzlich nach Wochen- oder Monatarger Dauer des Leidens spontan für immer - eine Erscheinung, die dis Asthma der kinder characterisirt. Was die Folgerechernungen anlangt, so ist meht zu laugnen, dass heftige und ling wiederkehrende Anfalle meht selten zu einer chronischen Brondis und zum Emphysema vesiculare führen, doch ist das Vorkommen siterer im kindesalter linsserst selten, was sich nus den glinstigen psychogischen blacticitatsverhältnissen des Lungengewebes erklärt. In diesem Grunde gestaltet sich daher die Prognose gaoud vitam * taletudinem completam im Kindesalter fast a usna hmslos günbig. Dass Todeställe im asthmatischen Anfalie selbst vorgekommen and, ist mir nicht bekannt. Im Altgemeinen ungünstiger werden sich Matverständlich solche Färle, wo complicirende Organerkrankungen ha Respirations- und Circulationsapparates vorhanden sind, auch im Amdesalter gestalten, dagegen scheint die hereditäre Anlage von

keinem nachtheiligen Einfluss auf den günstigen Verlauf des Leidens zu sein. -

Diagnose.

So leicht im Allgemeinen durch die Prägnanz der Symptome die Diagnose ist, so sind dennoch gerade im Kindesalter Verwechslungen leicht möglich, weil, wie oben angegeben, die catarrhalischen Symptome zuweilen auffallend in den Vordergrund treten, und in der That zuweilen einen ähnlichen Character der Dyspnoe aufweisen, wie das Broschialasthma. Wenn also gerade für das Bronchialasthma der Erwachsenen in der Disharmonie zwischen den catarrhalischen und nervösen Symptomen ein Hauptkriterinm für das Vorhandensein dieser Krantheitsform mit Recht gesucht wird, so trifft diess für das Kindesalter in einer grossen Anzahl von Fällen nicht zu, und mag darin der Grunt gelegen sein, dass in der That eine Anzahl von Fällen unter Glottskrampf, Emphysem, Bronchitis und Croup rangiren, wie diess beispielsweise in den Fällen 1 und 2 bei Politzer (a. a. O.) leicht hätte der Fall sein können, und was wir ferner aus der spärlich en Casusth über diese durchaus nicht seltne Affection im Kindesalter schlieser können. So wird denn auch in einer Anzahl von Fällen die Dingene erst aus dem weiteren Verlanf des Leidens klar werden. Im Allgemenen müssen wir jedoch festhalten, dass, wenn bei einem Kinde ziemheh plötzlich sich - ohne im Verhältniss zur catarrhalischen Affection zu stehen eine hochgradige, längere Zeit hindurch bestehende Exspirations - Dysphoe entwickelt, bei welcher die Temperatur nicht oder nur unbedeutend erhöht ist, die mit convulsivischer Emziehung der Magengrube, unter hohem pfeifendem Athmen einhergelt. ohne zu periodischen Rückanfällen zu führen, und nach längerem Bestand ebenso plötzlich, beim Fortbestand etwaiger catarrhalischer Symptome wieder schwindet. - wir ein Bronchiclasthma zu diagnosticuet berechtigt sind. Verwechslungen mit Croup und Glottiskrampf sind dann leicht zu vermeiden, wenn man sich klar macht, dass es sich in solchen Fällen um eine Inspirations-Dyspnoe handelt, bei denen abs umgekehrt der Accent auf der Inspiraton liegt, diese der Exspiration gegenüber verlängert ist u. s. w. Was die Unterscheidung von der Bronchitis (Catarrhus siccus, Steiner) anlangt, so wird sie in manchen Fällen umnöglich sein (cfr. Henoch a. a. O. p. 59), desgleichen in einzelnen Fällen von Emphysem. Hier entscheiden neben den durch die gründlichen physikalischen Untersuchungen des Thorax angegebenen Veränderungen Auftreten und Verlauf des Anfalls, sowie die intervallire Zeit.

Therapie.

Sie muss in erster Linie eine prophylactische sein. Kinder, die zur Broughialasthma disponirt sind, müssen vor Catarrhen und Dyspepsien geschützt werden, sind sie anämisch oder rachitisch, muss eine dem entsprechende Behandlung eingeleitet werden. Sind bereits mehrere Anfälle dagewesen, so hat man, falls die Ursache klar - was übrigens in den wenigsten Fällen der Fall ist, causal zu verfahren. Eine vernünftig geleitete Diatetik wird gewiss in einer Anzahl von Fällen die Wiederkehr der Anfälle verhüten. Milde Diät, frische Luft, warme Büder sind zu empfehlen. Mir gelang es in einem Fall wahrscheinlich nur durch Schwefelbäder *) weitere Anfälle hintanzuhalten, ohne dass ich irgend wie den heftigen frühzeitig vorhandenen Bronchialkatarch bekämpfte.

Unter den Medicamenten wurde natürlich den Narcoticis und Nervinis eine überraschende Wirkung zugeschrieben. Namentlich Arsenik und Jodkalium wurden verabfolgt von Salter und Rosenstein. Lebert verband das Arsenik mit Atropin und Chinin, Seitz und Politzer gaben Chinin allein, Trossea u das Extractum Belludonnac, Politzer Moschus, Biermer Chloralhydrat, - und alle haben von ihrem Präparat Gutes zu berichten. Auch die Einathmung comprimirter Luft mittels pneumatischer Apparate (Waldenburg) soll in ein-Benen Fällen günstige Resultate erzielt haben (Schnitzler), doch ist Methode in die Pädiatrik mit Recht schwer Eingang zu verschaffen.

Was den Anfall selbst anlangt, so haben sich im Allgemeinen die Mircotics hier nicht bewährt, und sind um so weniger in der Kinder-Jaxis zu verwerthen, als sie, wie fast sämmtliche Autoren, die von den M tteln Morphium, Belladonna, Cannabis indica) Erfolge gesehen haben. ustrücklich angeben, in grossen Dosen selbst bis zum Eintritt von In-Chestionserscheinungen gereicht werden müssten, und zwar am besten, us bei Dringlichkeit der Erscheinungen schnelle und prompte Hilfe u schaffen in Form der subcutanen Injectionen. Ausser diesen Mitteln weden Chloroform-, Ammoniak- und Terpenthin-Inhalationen (Faure, Prosseau, Ferber, Waldenburg) empfohlen, Bepinselungen der Pharynxwand mit Liq. Ammonii caust, in aqua (Ducrot) u.s. w. Politzer empfiehlt lebhaft das Chlorbrom, Moschus mit Chinin und Liq. Ammoni anisati (1,0 in 90,0 1 estündlich). Er meint, dass namentlich durch otateres Mittel die durch die Kohlensäureintoxication herabgesetzte Er-Exterkeit der Medulla oblongata gehoben würde, dann stürkere Inspirationen ausgelöst und somit das Hinderniss von Seiten der krampfhaft

[&]quot;) Natz. subsulphures. 60.0 pro balnee unter Zusatz von 2 Esslöffel Essig. Bandb, d. Kinderhrankbeiten. V. 1. 1. 10

verengerten Bronchien leichter von dem Luftstrom überwunden würde. Das Chlorbrom wandte er in folgender Formel an (R. Aquae focuiculi, Syr. capillor. an 30,0, Chlorbrom gtt. jjj; d. in lag. nigra c. epistomeo vitro — S. alle 2 Stunden einen Kinderlöffel) und blieben bald darnach die Anfülle aus.

Unter allen Mitteln scheint indessen das Chloralhydrat nach zahlreichen Erfahrungen von Biermer, Liebreich, Williams u. A. gerade im Anfall am vortrefflichsten zu wirken. Williams wul allein 20 Heilungen damit erzielt haben, und ich selbst gebe dem Chiorathydrat, weil die Kinder in der That eine auffallende Vertragsfähigkeit für dasselbe den übrigen Narcoticis und Anaesthaticis gegenüberbesitzen, entschieden den Vorzug. Ist die Athemnoth hochgradig, so dass cin rasches und energisches Eingreiten nothwendig erscheint, so verordne ich nach einigen kräftigen Dosen von Chloralhydrat, die Tinctara Ambrae c. Moscho mit Spirit, aeth. aa gtt jy in einem Theelöffel schwarzem Kaffee in 1 estündigen Pausen wiederholt, und habe in 2 Fällen de Anfälle nicht nur coupirt, sondern auch wahrscheinlich die Wiederkelt derselben damit verhütet. In neuester Zeit wird auch das Amylnitm in Inhalationen (Pick) empfohlen, jedoch hat Rregel keine günstgen Erfolge damit gehabt. In der Kunderpraxis erfordert die Auwendung Mittels jedenfalls grosse Vorsicht.

4. Krämpfe im Muskelgebiet der oberen Extremität.

Sie sind der grössten Mehrzahl nach nicht isolirte selbstständige. sondern offenbaren sich als Theilerscheinung der meisten diffusen Krampfe, der Eclampsie, Epilepsie, des Tetanus, der Catalepsie u. s. * mehr, die bereits ausführlich beschrieben sind. Auch jeue mehr selbstständiger auftretenden eireumscripten Krämpfe, die wir mit dem Namen Tetanie, Athetose etc. bezeichnen, sind bereits gesondert abgehandet. desgleichen die bei anatomischen Veränderungen des Gehirns und Rückenmarks auftretenden eineumscripten Krämpfe der Extremitäten (vergl. Abschnitt Gehirn- und Rückenmarkskrankheiten). Uns interessiren demnach hier nur jene eireumscripten auf einzelne Muskelgruppen des Armes und der Hand beschränkten sogenannten stunctionesten Krämpfes, »Spasmes functionelless (Duchenne), die intermittirend und nur bei der Ausübung gewisser Functionen, complicirterer Hanthierungen in die Erscheinung treten. Da es sich hierbei immer un Störungen gewisser associirter und coordinirter Muskelactionen handelt. die bald in clonischer bald in tonischer Krampfform, aber wich in pare tischer Form sich manifestiren, wählte Benedict für diese kraukbeitsgruppe den Namen »coordinatorische Beschäftigungsneurosen«. Der Hauptrepräsentant derselben ist der Schreibekrampf.

Wir verstehen hierunter einen in bestimmten Muskeln beim Schreiben auftretenden Krampf. Welche Muskeln ergriffen sind, hängt von dem individuellen Fall ab, da die Handbewegungen beim Schreiben, die Federhaltung und Federführung sehr verschieden sind. Die zumeist betheiligten Muskeln sind die M. interossei und lumbricalis, zu denen sich, je nachdem die M. extens, dig. comm. (Streekung beim Haarstrich), die Flexoren digit, subl. et prof., flex. poll. long.) und abduct, pollicis gesellen. Der Erste, der meines Wissens Mittheilungen über den Schreibekrampf gemacht hat, war Gierl (1832), dann folgten Eitner, Alhers (1835), Heyfelder, v. Siebold, später Romberg, Richter, Haupt, Zuradelli, Duchenne u. s. w. Aus allen Mittheilungen ergibt sich, dass man höchst verschiedenartige krankhafte Zustände unter obigen Begriff zusammengefasst und das Wesen des Schreibekrampfes schr verschieden auffasste. Schon Heyfelder betrachtete ihn als ein rein >dynamisches Leiden der Nervens, das sieh in einem eigenthümlichen Zittern der Finger kund gübe, wenn die Hand zum Schreiben auf's l'apier gelegt würde, Albers erinnert an die Achnlichkeit des Zustandes mit der Chorea und spricht von einem »Bewegungs- und Gefühls-Schwindel«, Romberg hielt ihn für einen Reflexkrampf (von den sensibeln Muskelnerven aus), Richter, Zuradelli und Haupt glauben an eine »Lähmung«, und dadurch auf Willenseinfluss bervorgerufenen se cun där en Krampf des Antazonisten. Duchenne, Benedict, Eulenburg sprechen sich mehr für die centrale Natur des Leidens aus. Eulen burg meint, der Ausgangspunkt müsse in die Ganglienzellen des Coordinationsapparates verlegt werden, die sowohl durch directe Erkrankung als durch periphere Erregung zu abnormer Function veranlasst würden. Diess ist gewise richtig und wir möchten im Kindesalter speciell an eine >reizbare Schwächer dieser Coordinationsapparate denken, durch die wir uns am besten das Auftreten der combinirten Formen (spastische, tremorartige, paralytische) verständlich machen könnten. Die pathologische Anatomie hat uns bisher keinen Aufschluss gegeben.

Wiewohl fast alle Autoren der Neuzeit den Schreibekrampf als ein häufiges Leiden hinstellen, so betonen sie andrerseits die Seltenheit seines Auftretens im Kindesalter und Romberg meinte (a. a. O. p. 396), dass das Kindesalter wahrscheinlich überhaupt davon verschont sei. Allein merkwürdiger Weise findet sich in den «klinischen Wahrnehmungen« (Romberg, Henoch 1851) p. 63 schon ein hierher gehöriger Fall von einem Sjährigen Knaben. Sobald derselbe nur den Ver-

such machte zu schreiben, geriethen die Daumenmuskeln in starre Contraction, wodurch die Finger fest in die Hohihand geschlagen und das Schreiben verhindert wurde. Hier trat der Krampf übrigens ein, wann das Kind, ohne die Feder zu fassen, nur die Finger in die zum Schreiben nöthige Stellung brachte > mochte er nun die Hand auf dem Papier ruhen lassen, oder Schriftzüge in der Luft führen, so dass hier nicht sowohl der Act des Schreibens, als vielmehr eine bestimmte Lage der Finger zu einander und die dazu nöthige Muskelcontraction Ursache der spastischen Anfälle zu werden schiens. Lebrigens war hier der Schreibekrampf nur, wie Henoch hinzufügt, der Anfang Abortiv-Anfall) einer späterhin sich vollständig ausbildenden Epilepsie! Häufiger findet sich der Schreibekrampf, namentlich die »paralytische« Form übrigens bei ältern Kindern, verbunden mit Strabismus und Stottern, namentlich bei chlorotischen Mädchen in der Entwicklungsperiode. So beubschtete ich ein Hiähriges Mädehen das von einer bysterischen Mutter stammte, das zeitweise sowohl beim Schreiben als Clavierspielen, namentlich wenn es ermüdete, von diesem Krampf befallen wurde und späterhin Chorea acquirirte.

Symptome: Der Krampf gestaltet sich in Form und Auftreter äusserst verschieden, wie schon oben angedeutet, und Benedict war es, der aus diesem Grunde sehr treffend eine spastische, tremorartige und paralytische Form unterschied. Für das Kindesalter kommt wahrscheinlich mehr die letztere in Betracht. Niemals tritt der Krampf plötzlich, ohne Vorboten, auf, sondern fast immer empfinden die Kinder namentlich beim angestrengten und andauernden Schreiben eine erstarrende Spannung in den Fingern oder im Handgelenk; mit zunehmender Ermitdung wird die Schrift undeutlich, zittrig und klecksig, sie verheren die Herrschaft über Feder und Griffel, die, während die Hand bleischwer gegen die I nterlage gepresst wird, den sich krampfhaft spreitzenden nach vorwärts schnellenden Fingern entfallen; während sich gleichzeitig die Hand der Ulnarseite zu nach aussen dreht (Parese der Flexoren und secundare Contraction der Extensoren und Supmatoren). Das ermüdende Gefühl, das sich anfangs nur bei andauernder Schreibethätigkeit oder ber Kindern, die eben erst schreiben lernen, einstellt, nimmt in der Poge so zu., dass schon beim Schreibeversuch - oder wie beim oben mitgetheilten Fall - selbst wenn die Finger nur in die zum Schreiben erforderliche Haltung und Stellung gebracht werden, die Neurose in die Erschemung tritt und selbst Vorderarm und Schulter in Mitheidenschaft zu ht. Dabei liest sich ausserhalb der Zeit und der angegebenen Beschaftigning bei den Einzelbewegungen keinerlei Mortalitätsstorung Eachweisen. In wiederum andern Fällen, wo der Krampf der Beuger und

Interossei hochgradig und ziemlich plötzlich hervortritt, bäumen sich die Finger krallenartig zur Hohlhand, die Feder fest umschliessend. Diess scheint nicht bei der primären spastischen Form stattzufinden. Eine strenge Scheidung zwischen paralytischer, tremorartiger und spastischer Form des Schreibekrampfes lässt sich in der Praxis nicht durchfahren.

Die electrische Untersuchung ergibt normale Reaction von Nerven und Muskel gegen Inductionsströme. Zuweilen will Eulenburg bei galvanischer Untersuchung beginnende Entartungsreaction (+ AnOS.) beobachtet haben.

Selten ist der Schreibekrampf das einzige neuropathische Symptom der Patienten; Schielen, Stottern, Facialiskrampf und Accessoriuskrampf kommen gleichzeitig vor. In dem oben mitgetheilten Fall soll sich der Schreibekrampf nur als Abortiv einer regulären Epilepsie documentirt haben u. s. w. mehr. Auch die sensible und vasomotorische Sphäre ist ergriffen, Migraine, Angina pectoris, Gastralgieen sind nicht selten and gewöhnlich mit Gemüthsverstimmungen complicirt.

Ch. West beobachtete bei einem schwächlichen von gastrischen Störungen und partiellen Zuckungen der Gesichts-Muskeln heimgeachten Mädchen den Schreibekrampt, der sich mit Regulirung der Leibesöffnung verlor.

Was den Verlauf anlangt — der stets chronisch ist — so findet iden meisten Fällen mit geringen Unterbrechungen ein stetiges Fortsteiten statt, wie fast alle Autoren angeben, so dass das Krampfleiden geschnlich das ganze Leben hindurch andauert und sich demgemäss die irognose quoad valetudirem complet, ungänstig gestaltet. Indessen zut diess doch nicht für alle Fälle und namentlich im Kindesalter steinen Heilungen nicht zu den Seltenheiten zu gehören (West, Bartiss, ich); namentlich wem, längere Zeit hindurch strenge Abstinenz betreffenden Beschäftigung eingehalten wird. Verschlimmerungen toten — abgesehen von dem übien Einfluss durch schlechte und unbegweine Schultische, Sessel, Haltung beim Schreiben, schlechte Federn u. 5. n. — wie die Erfahrung lehrt, namentlich durch psychische Einflicke hervor.

Die Dragnose des Leidens beruht an und für sich nicht auf Schwierigkeiten, dagegen ist es meist unmöglich, die befallenen Muskelu zenzu zu ermitteln und somit die Form des Krampfes zu bestimmen. Dich über die Ursachen wird man in seltenen Fällen Aufschluss erhalten.

A et io logie. Hereditäre Disposition, traumatische Einwirkungen, thoumatische und neuritische Prozesse werden als Ursachen augegeben.

Erb betont mit Recht, dass namentlich bei hereditärer Disposition, unbequeme Tische, schlechte Haltung und schlechtes Schreibematerial für das Zustandekommen des Leidens gravirend sind, und zweifellos ebenso sind psychische Einflüsse nicht ohne Bedeutung.

Therapie: Absolute Enthaltung vom Schreiben, Vermeidung psychischer Aufregungen, Regulirung der Diät u. s. w. haben in manchen Fällen Heilung gebracht und sind unter allen Umständen streng zu beschten. Die Erfindung mechanischer Hilfsmittel (Umwicklung des Handgelenks, Construction eigner Federhalter, . Halterringe« u. s. w., hatte bisher keine Erfolge aufzuweisen; das Gleiche gilt vom faradischen (Zuradelli) und galvanischen (Erb) Strom. Erb empfiehlt. die Halswirbelsäule mit aufsteigenden stabilen und labilen Strömen zu galvanisiren mit gleichzeitiger peripherer Galvanisation der befallenen Nerven- und Muskelgebiete des Armes. Auch die Nervina, Antispasmodica, Narcotica liessen im Stich, am ehesten kann man sich noch von den Tonicis (Chinin mit Eisen) Erfolg versprechen. Von dem viel gerühmten Strychnin (Rossander u. A.) sah Berger keinen Erfolg In dem oben von mir mitgetheilten Falle hatte ich sichere wenn aub nicht anhaltende Erfolge von der Tinct. Ars. Fowleri. Die Tenotom, von Stromeyer zuerst mit Erfolg angewendet, ist durch die ungwstigen Resultate der späteren Operateure desavouirt.

5. Krämpfe in dem Muskelgebiet der untern Extremität.

Wenn schon isolirte Krämpfe in den Ober-Extremitäten selten is selbstständiger Form auftreten, so ist diese noch in weit höherem Masse der Fall bei der unteren Extremität. Meist sind sie Theilerschemung der Eclampsie, Epilepsie, des Tetanus, der Tetanie, der Katalepsie u. z. w., oder Symptom einer materiellen Gehirn- resp. Rückenmarkskrantheit, auf die wir hiermit zu verweisen haben. Auch gehören die bei der hysterischen Spinalirritation (Briquel) auftretenden Contracture (transitorische oder permanente) in der untern Extremität, wie ich se bei einem 14 jährigen hysterischen mit Ischurie behafteten Mädchen beobachtete, dahin, ferner die bei der Spondylarthrocace auftretenden reflectorischen Muskelspannungen, die spastische Contractur der Hüfte bei Psoitis u. s. w. mehr.

Verhältnissmässig häufig unter den isolirten Krämpfen der unteren Extremität sind die im Gebiet des N. tibialis auftretenden zuwerlen seht schmerzhaften » Wadenkrämpfe«, wie sie bei Kindern in den ersten Lebensjahren namentlich im Verlauf gewisser Consumptionskrankheiten vorkommen. Ich denke in erster Linie hier an die Gastro-entents

aenta, an die Cholera nostras und asiatica, an die Dysenterie, Typhen a.s. w. Freilich bleiben die Krämpfo nicht auf den Gastronemicus alem beschränkt, sondern die Adductoren der Breeps femoris, und auch de obern Extremitäten können betheiligt sein.

Schen wir von diesen Krampfformen ab, so hätten wir noch der sogenannten statisch en Krämpfes zu gedenken, die sich in mehr wanger diffusen krampthaften Bewegungserscheinungen documentiren, wan die Extremitäten in gewisse – zum Stehen und Gehen etc. erforteiche Lageveränderungen und Stellungen — gebracht werden. Euten burg reiht sie zum Theil der »Beschäftigungsneuroses an.

In der pädiatrischen Literatur finden sich nur sehr spärliche Notizen über diese Krampfformen, die fast ausschlieselich in elonischer Form auftreten. Guttmann's 17jähriger Patient bekam nach einem Schundelanfall Streckkrämpfe im Kniegelenk mit Erhebung der Fussipitzen, so dass der Kranke hinten-über zu fallen drohte. Die Krämpfe inzen nur beim Stehen auf, liessen sich jedoch beim Sitzen reflectorisch weiter Fussiohle durch Kitzeln auslösen.

Zu den statischen Krämpfen gehört auch der asultat orische Reflexkrampfe, der ebenfalls nur bei Stehversachen eintritt. Der Name stammt von Bamberger 1859, und ist nicht glücklich gewählt, a es sieh nicht um eine Action nach vorwärts handelt, sondern um ein om Boden gewissermassen Emporgeschnelltwerden. Guttmann wähite den Ausdruck »Sprungkrampf« und Fre v »Hüpfkrampf«; mich Cakt, passender ware der Name >Schnellkrampfs. Bhtzschnell und ohne jede Vorboten wird der Körper, sobald der Fuss den Boden berährt, unter beginnender Starre des Beines emporgeschnellt bis zu lonard in einer Minute unter rythmisch abwechselnder convulsivischer Cutraction der Beuger und Strecker. Der Krampf bleibt auf die unlere hatremität beschränkt, oder er verbreitet sich allmählich, kann sogar im Bamberger'schen Fall mit Opisthotonus, Torticollis, Fascalistrampf u. s. w. enden. Der jüngst beobachtete Fall betraf einen bahrigen Knaben und ein 10jühriges Madchen (Gowers). Im letzten Ed. waren gleichzeitig hystero-epileptische Anfälle vorhanden. Im Legen und Sitzen traten auch hier die Anfälle nicht ein, nur beim benen wurde das Kind blitzschnell emporgeschleidert. Auf die Arme Ostreckt sich der Krampf nicht, Druckpunkte liessen sich zuweilen an den Dornfortsätzen einzelner Wirbel nachweisen. Das Sensorium bleibt Mets frei. Die electrische Erregbarkeit soll erhöht sein: Reflectorisch last sich der Krampf zaweilen durch Kitzeln an der Fusssohle auslösen, ud lurch starke Pression auf den N. quadriceps unterdrücken.

Mit der Chorea und Athetose hat der Krampf nichts gemein.

Bamberger fasste den Zustand als eine eigenthümliche Form von »Spinalirritation« auf, und Frey hält ihn für ein Symptom verschiedener mit erhöhter Reflexerregbarkeit verbundener Spinalaffectionen. En len burg nimmt primäre oder secundäre Veränderungen in den Centren der Coordinationsapparate an. Von den Ursachen weiss man bisher nichts, als dass es sich bei allen bisher mitgetheilten Fällen um Personen handelte, die neben allgemeinen Schwächezuständen mit hereditär neuropathischer Disposition behaftet waren. Im Gowerschen Fall wird »Schreck« als Ursache angegeben. Die Therapie war nicht ganz machtlos, die beiden von Gowers mitgetheilten Fälle heilten spontan theils nach einer Bromkalium- und hydrotherapeutischen Behandlang.

b. Akinesen (Lähmungen).

I. Diffuse "functionelle" Lähmungen.

Literatur.

Aurel. Severinus, De reconditu abscessum nat. 1643 hbr. VIII. Free kofort a, M. (Andeutung über dipht. Lähmung, in Neapel. 1615) — (ab.). Lett need ist, delle angina epud degr anni 1747 48.— Chomel, Diss historija sur l'espece d. mal. d. goige gangrene qui a regne parini les enfants l'annes der more. Paris. 1749. — Fothergill. An account of the sore threat attended w. 6 uleus. 1751. — C. Strack. Tent. med de dysent Moguntiae 1760. — Sam rel Bard. An enquiry into the nature, carse and care of the angina selfoe or sore threat disteng. Transact of the americ, philes, see L. 288. 434 Philadelphia 1789. Lo yaut & These 1856. — Eitner (Lahmung nach Masera, 113 Knaber 1882 Loyaut & These 1856. — Eitner (Lahmung nach Masera, 114 Knaber 1882 John. of med science. Oct 1841. — Kene dy. London med. times 1842 (Rheyral Paralyse). — Trousseau (Höp. Necker). Journ. f. Kinderleilk. VI 187-1842. — Pidoux, Ueber Lahmungen nach Dysenterie. Journ. d. Med. 1844. — Berdon, Des paralyses consecutives h Lasplyxie p. l. vapeur d. carbon. Paris. 1845. — Camp agnano., Lahmungen nach zu schnell unterdrickten Konfasselb. K. Osservator toed. 1844. — Maccarlo. De la paralyse hast Annar med psych. 1844. — We st. Leber acquirire und angeborne Lähmungen. Journ. f. Kinderleilk. 1849. — Birch. Ruckbricke etc. Caspar's Wochenschrift. 1845. — Knorre. Deutsche Klinik. 1849. VI. Syph. Lohm.) — Flieza. Udber in durch den Zahmreiz hervorgerefenen Muskel- und Get. hislähmungen. D. Kinderheilk. 1849. — Birch. Ruckbricke etc. Caspar's Wochenschrift. 1845. — Knorre. Deutsche Klinik. 1849. VI. Syph. Lohm.) — Flieza. Udber in durch den Zahmreiz hervorgerefenen Muskel- und Get. hislähmungen. D. Kinderheilk. 1849. — Hardy, Leber einige Formen von Lahmungen. die in der Kindbrit vorlamann. Diblin. Quaterly. Review. Februar 1850. i. d. Unterextren itzen u. Zage ben Scharlach. — La seg u.e. Gaz. med. 1851. — Ross. D. Pathelogie u. Therapic d. kindl. Paralysen. Bra. assenweig. 1855. — Breton meas. Sur les movens de prevénir de dévelopment et le progres de la diphti

Bouillon la Grange, Gaz bebdom 1859 - Gull, Lesion of the nerves of the neck and of the cervical segments of the cord after fareial Dipht the Lancet 1858. — Moynier, Dipht. Paralys Gaz. d höpit. Nev. Dec. 1859. Compte rends de faits d. diphth observer à l'hôtel d. dieu en 1859. — Bermard, De la paraiveze dans la diphtherie et dans les maladies aigres. Gaz. d h'pat Dec. 31 1850. — Marques Coleiar., L. nach Angina ampl. Strash. med Zeit 24 1860. — Garnier, These Paris 1860. Maingault. De la paralyse diphtérique Paris 1800. Donders (Paralys sympt u. Pipht.) Arch. f boil Beste 1860 H. p 453 seq Remak, Centralzertung 1860, 12. 24 Sete Zeitsche f pr. Heilk. 1860 p 45 Eisenmann, Urs. d. dipht Lähmung Dentsche Klinik 1861 No. IX. Brown-Sequard, Lectures on the diagnosis and treatment of the princip forms of Paralysis of the lower extremeties London. 1861. Charrière, Des paraloies syphilitques Thèse. Paris 1861 — Leudet, Remarques sur les paraloies exsentielles consécutives à la fievre typhoide Gaz med 1861 19 — Todd (Emotional Paralysis, Clinical lectures Lendon 1861 p 779. Beroliet, Chestvation de paraplegie & rotiques Annai de la sociét d. Gand. 1861. Brûnniche, Journ. f. Kinderkrankh XXXVI p 366, 1861. — Jenner, Diphtheria its symptoms and treatement London 1861. — Sandras, Irané pratique des mulades nerrenses. Paris 1862. — Veit, Deutsche Klinik 1862 No. 52. Schmidt's Juhrbicher 1862 LXIII. — Gull. On paralysis of the l. wer extremeties consequent spon diseases of the bladder and kilness, ling's Hosp. Rep. 1862 - Weber, H. Ueber Lähmung nach Diphtheritis, Virch, Arch. XXV, 1862 p. 114. - See Bullet d. l. soc. med d hapit IV, 585, 1860 - Steiner und Neureutter, Prager Vierteljahrsschrift 1863. H 3. — Ereenmann Bewegungsstaxie. Wien 1863. p. 231. — Jaccaud. Les paraphgues et l'ataxie du mouvement. Paris 1864. p. 353. — Rassel, Recherches bibliographiques sur les paralysies consecutives and maindies aignes. Cavaillon 1801 — I hor essen, Benerand gen uber d Wisen d Diphtheritis und thre wichtig ten Nachkrankheiten L Paralysen Norsk Magazin f Laeguidenskoben B 19. No 11. 1865. — Barzier, Des paralysies inteculaires. Concours pour l'aggregate. l'aris 1866. -Sarina y Quelques cas de paralystes mentalnes on temporaires survenus dans cours, ou pendant la convalescence de matadies aig es, autre que la diphwhe Arch g ner 1865, p. 678 s. - Kusamaul, De parapleghs orinarus. Simon off, Inchem-Saganos hansamen der Sängethiere experimentell Lewissen. Reichert u. Il. Bois 100 196 196. Kenedy, Bradeikinous Ref Jahrb & Kinderh, I 3.26 1968. a mon, Zir Diagnose und Therapie einiger Lahmungsbrinen im Kinder-der Jahrb f K I. 79, 1868 — Hänel, Jahrb I. Kinderh N F. I. 403 — Henoch Berl klin. Wochenschrift 1868 2 9, Transitorische Frading much Scharlach). - Lebreton, Des differentes varietés de la para-le hysterique. These Paris. 1868 - Eulenburg Beitrag zur Galvanopa-gie u Therapie d. Libin ingen Berl. klin. Wochenschr. J. 2, 1868. s, Essai sur les paralyons diplateritiques Thène 1898. Shapherd, Paassis after searlet fierer Med. Times 1868, No. 919. - Bergeron, Gangrene cereile et purair ne gen consecutive a la rougeole Gaz, d. Phip 1868.

N. 2 Fuckel Klin Monatsschr f Augenheilk, 1867 u Allg med. Centur 1868 11. Eutenburg, Hemiplegia dextra, p Scarlat, Allg med. utralz 1868 11. Eutenburg, Hemiplegia dextra, p Scarlat, Allg med. utralz 1869 t. Eutenburg, Hemiplegia dextra, p Scarlat, Allg med. utralz 1869. Fickler, Ceber Neuritik, komgsberg, 1869. Felma tstativ, (Kasan, Jahrb f Kinderheilk, Il 219, 1869, Zer Lebre d transit Erbeit v. (Kasan, Jahrb f Kinderheilk, Il 219, 1869, Zer Lebre d transit Erbeit v. (Kasan, Nerrencentra darch Reizung sensibler Nerven Virehow's Archiver p 255. Oertel, Arch f, kain, Med 1869 VIII p 242. Buhl butcher f bild III, 341. Nothing et. B. nervosen N-Krankheiten des the minaltychus 18 steel, Arch f, kain, Med 1849, 618 s 1870 und id. Od minalty has De dect, Areli C. khin, Med IX 489, 613 a 1870 and id. behachtungen über Reflexhemmung, Arch f. Paych, VI. 332 1872. Monteret n Fleury Mcl pratique, VIII 213 - Krufft-Ebing, Ein Beitrag ter Kenntruse der Ib. wirkung des constanten Stromes. Acratische Mittheilungen an Baden No V. 1869 - Hennig, Ererbie Lack Maskelleiden Jahrb, f binderbeide, 1870 p. 522 - Bell, B. A. Pecaliar, paralytic, crudition of the ower extremities following gastric fewer Edinb. journ. Mag. 978, 1870 and

Deutsch. Arch. f. klin. Med. B. IX. H. I. - Leyden, Ueber Reflexlähmungen Volkmann's Vorträge No 2, 1870. - Bonnet, Paralysis intermittente gono par le sulphate de quinine Ball, d sor, d. méd, de Postpers Presse me d Bege 46. 1870 - Cattin, A. W., Coup de soled fellowed by paralysis. Bosten med and surg. Journ. Nov. 13 306 1870. See lig mutter, Berl, klin. Wockenschrift. 1870. 26 ibid. 1874. 40. 41 - Eulenburg u. Guttmann, D. Pathelogie d. Sympath (Reflexial ming). Arch f Psych II. 1807, 1870. - Ea lenburg, Handbuch d. timet. Nervenkminkheiten 1870 ja 410 seq. 420 seq 25 27. 28. 29. - Mühwam, Ueber dight, Lähmungen Berl, kan. Wochenscht 1872. No. 2 — Klomann, Anomalous case of paralysis following diphtern and simulating locomotor ataxy. Philadelph med Times. 1872. § — Foot Locomot. ataxy subsequent to diphteria Dubl. J. of med. sc. 1872. § p. 176—Letzerich, Diphtheritis. Berlin 1872. Nadaud, H. Des paralysis obstréticules des nonveau nes. 1872. — Westphal, Berl. klin Wochenster. 1872. 47 — Wrany. Oestr Jahrb f. Padiatrik. 1872. 1. (Indocardits. Bernalderia, Arbaria, Bernalderia, Bernalderia, Arbaria, Bernalderia, Ber miplegie, Aphasie, Hemichorea) - Förster, Jahrb. f. Kinderheilk 1872 n F V 325 (Transit Erolind, nach Scharlach u. a. F VI, p. 109 - Braganie, Gaz, med. ital 1872 10. Nov. (Laryngeale Paralyse nach Pocken) - Foot Dubl med. Journ. 1873. April Paraplegie nach Durchbruch des Emprement den psous. - Hasner. Ueber dijht. Accomodationslähmung. Wien, alle 22 1873 S. Guttmann, Z. Kenntniss d. Vagus-Lahmung nach Haldmit 8'sj. Knaber. Virch Arch. LIX. p. 51 64 1874. Charcin. Note . . . ens d'albération du tissu osseux chez un nouveau né syphilitique avec perparalysie du membre sapérieur gaache. 1873. — Gaz. med. d Paris. 31. et. Sheper, Berl. klin Wochenschr. 1873. 43 (Ataxie nach Masern) — Kriste Ueber d, Einfluss d. Schreckens heim Bombardement von Strasslaurg etc. Pari Rim Wochenschrift. 1873. No. 24. — Rößeingh. Bydrage tot de Thesare d. Ruflexparalyse. Nederl. Tydschrift vor. Gevensk. I. No. 35 p. 553–1873 — Charcot. De la conquession lente de la moelle epinère. I. mouvem med No. 11–1873. — Webber, S. H. Paralysis in enfants The Boston med and surg. Johnn. 1873. No. 14–15. — Riemm. Ceber Neuritis migrans. Strusslar. 1874. Diss. — Canstad C. Jahresbericht. 1874. p. 124. — Ketli. Benting. Dipht L. Jahres f. Kinderheilk. VII. 61–74. — Simon J., Ceber quantum Grand definit, 1874–195. — Samt Arch f. Paralysis. Pa alyson, Gaz, d hopit, 1874, 125. - Samt, Arch. f. Psych 201 208 V 1814 - Charcot, Anatonue pathologique et traitement de la paraplégie he au mal de Pott. Gaz. med d. Paris. 1874 No 49. - Hermann, Deutsch Arch f. klin Med 1874 p 101 seq. - Bernhardt, Neuropath. Beobacht Berl klin. Wochenschr. 1874 No 36 - Hitzig, Berl klin. Wochenschrift 1874 No 37 - Addy, B., Partial hemiplegic with annests occurring after scarlatus the lancet. 1875. I No. 10 - Hunt, J. H., Reflexlähmung bedingt durch er adhasirendes Praputium the Newvork and record, 258 1873. Meredith J. The Brit, med. Journ. 1875. 799 (L. nach Intermittens). - Riegel, Universe, Parallysen des Kehlkopfes in Folge von Inpht. Volkmann's klim. Vortrege 1875. No. 55. - Jolly, Ziemssen's Handbach d. Pathol XII. 2 p. 42 sq. 1875. Leyden, Klimk d. Ruskenmark-krankheiten. 1875. p. 213. 257 - Letzerich, Virch Archiv, XLV. 1875. 417 - W. Sincler, Ceber Lähmung ins kindesalter the americ journ of med sc. 4, 1875 - Leyden, Besting x path Abat, d strophischen Labmung d. Kinder u. Erwachs, ven 1876. Ark. f. Psych 271 - Loob, Jahrb f Kinderheilk, N. F. VIII 1875 p. 181 -Acker Leber Lahmung nach Dipht, u nuhent Strychnininject Deutsch, Arch f. kl Med XIII. 1875. — Leyden, Klinik d. Ruckenmarkskrankle 1875. — Kohlenoxydvergiftung L 13; Midchen) — Finla vson J Tie obst loam of Gr. Britain, and Ireland Sept. 1876. — Gertel Zamssen's Haribert Path II. p. 509 seq. 1876. — Berger, Zur Lehre von den Emitter von Seen Deutsche Zeitschr, f. pr. Med. 1877. No. 38. — Lippe, Zur Caratta

Unter den Neurosen des Bewegungsapparates mit allgemein de-Bivem Character nehmen die Lähmungen - die uns hier speciell hättigen sollen -- die hervorragendste Stelle ein. Der Begriff Lähmung ist ein symptomatischer, und wir verstehen anter den Zustand aufgehobener willkürlicher Bewegungsfähigkeit. asch dem Grade des Verlustes der willkürlichen motorischen Kraft len betreffenden Theilen unterscheiden wir Paralyse und Pa-Von Paralyse sprechen wir, wenn es sich um vollständige bobilität handelt, von Parese, wenn die Bewegungsfähigkeit zwar thmälert, aber nicht vollständig aufgehoben ist; es handelt sich also am graduelle Unterschiede, Je nach Räumlichkeit und Umfung der mung haben wir es ferner mit partiellen, circumscripten, allgemeinen, men, einseitigen, doppelseitigen und gekrenzten Lähmungen zu thun miplegie, Paraplegie, Paralysis cruciata, transversa s. alternans, Pais general, s. totalis). Alle diese Lähmungen können acute, chroe, temporare, permanente sein, und je nach Ursprung, Ausgangs-Angriffs-Pupet des Reizes - centrale (cerebrale - spinale) oder riphere.

Wenn wir annehmen, dass der Begriff der Lähmung ein symptomaher sei, so folgt darans, dass wir für jede Form der Lähmung — in ter Instanz — allerdings ein materielles Substrat als Ursache anmen müssen; allein, da wir nach dem heutigen Stand der Wissenaft nicht im Stande sind, unter allen Umständen uns über den Sitz das Wesen dieses Substrates Rechenschaft zu geben, wir übrigens eine grosse Gruppe von Lähmungen, die klinisch und ätiologisch schöpfbarkeit (Lähmung seiner Erregbarkeit) oder besser reizhare Schwächer sich auszeichnet, ein Zustand, der sich pathologisch schon bei den unbedeutendsten Nutritionsstörungen z. E. bei febriler Reizung, bei der Einwirkung gewisser Medicamente (Narcotica) geltend macht — neben den symptomatischen Lähmungen noch eine Gruppe von Lähmungen zu unterscheiden, die wir im Gegensatz zu den ebengenannten als

»functionelle Lähmungen«

zu bezeichnen pflegen. Sie sind zum großen Theil secundäre und erstrecken sich mehr weniger über eine größere Anzahl von Muskelgruppen. Während nun sämmtliche symptomatische Lähmungen in emem andern Abschnitt dieses Handbuchs erledigt wurden, haben wir des hier besonders zu erwähnen. Ich unterscheide der leichteren Ueberscht wegen unter ihnen, analog der Eclampsie, die sym pathischen oder Reflex-Lähmungen und die hämatogenen Lähmungen.

I. Sympathische (Reflex-) Lähmung.

Die physiologische Grundlage für die Reflexlähmung lieferte bet Beweis, dass durch intensive Reizung peripherer Nerven die leiterbe und Reflex-vermittelnde Thätigkeit der Medulla spinalis unterdrückt werden kann.

Von Whytt und Prochaska stammt der Name, von Stanley und Graves die ersten reinen casnistischen Beiträge, von Brown-Sequard die Ableitung der Lähmung von der nach heftiger Reizung peripherer sensibler Nerven hervorgerufenen Contraction spinaler Blatgefässe unf dadurch bedingter Nutritionsstörung des Markes, von Jaccoud die Annahme, dass Intensität und Extensität des Reizes das Rückenmark verschöpfee, von Lewisson endlich der experimentelle Beweis, dass durch Reizung central leitender Fasern der Eingeweste (Niere, Blase, Darm) Lähmungen bei vollständiger Integrität des Rückenmarks entstehen können, indem der centripetal fortgeleitete Ren die Reflexcentra des Rückenmarks lähmt und den Willenseinfluss auf die motorischen Nerven vernichtet. Die Richtigkeit der Lewissonischen Experimente habe ich bestätigt, aber gleichzeitig nachgewiesen, dass bet völligem Mangel der Hemmungsvorrichtungen beim nieugie bernen Thier, sene Lähmungen nicht einzutreten pflegen (Jahrbüch, f. Kinderheilk, B. XI.). Ohne damit die Frage über das Zustandekommen gener Reflexlähmungen entscheiden zu wollen, stimmt diess mit der Erfahrung überem, diss auch in der einsten Lebenszeit des Kindes der artige h mungen im Le wisson'schen Sinne nicht zur Beobachtung kom-

237

men, wohl aber bereits am Ende des ersten Lebensjahres. Fragen wir uns nun, welche Ursachen oder Krankheitszustande zu den Reflexlähmungen Veranlassung geben können, so finden wir ganz ähnliche Momente wie bei der Reflex-Eclampsie vor.

Zupächst und wohl am häufigsten sind es auch hier Reize, die die Schleimhaut des Intestinaltractus treffen, vom Mund bis rum After. Abgesehen von Graves (1832) haben speciell für das Kindealter Underwood, West, Rilliet, M'Cormak, Todd, Copland, Kenedy, Brunniche u. A. hierher gehörige Lähmungen beshrieben. Natürlich spielte wie bei der Eclampsie auch hier die Dentition zunächst eine grosse Rolle. Der erste, der von Dentitionslähmmg sprach, war Marshall Hall, bei Gelegenheit eines Falles, den Davies in der royal medico-chirurgical society zu London am 37, 1849 vorstellte. Es handelte sich um ein 121 s Monat altes Mädehen, das ohne iede Veranlassung plötzlich an den Extremitäten gelähmt wurde. M Hall glaubte, dass der Zahnreiz eine starke Ueberfällung der Venen berbeiführe, die sich bis auf das Rückenmark ausdehne und die Wurzeln des Bronchialplexus comprimire. Aehnlich sprach sich l'liess (1849) aus, der den Dentalparalysen besondere Aufmerksamkeit schenkte und der Ansicht war, dass dieselben (Hemiplegie, Paraplegie) bänfiger in der zweiten als in der ersten Dentition aufträten. Ch. West belt die Zahnlähmungen durchaus nicht für selten, und hat neben Extrantaten-Lähmungen häufiger mehr partielle Lähmungen, z. E. ementige Gesichtstähmungen bei einem 9 Monat alten und einem 11 Monat alten Knaben beschrieben. Fernere Beobachtungen liegen vor von Kenedy, Rilliet und Barthez, Brünniche, Heine - in siner bekannten Schrift und Duch enne (1864). Letzterer kennt zahlreiche Fälle. In 13 Beobachtungen trat die Paralyse ein in dem Moment, wo die Zähne durchbrachen, ohne dass diess mit besonderen Schwierigkeiten stattfand. Namentlich die Backzähne wurden beschuldigt. Duchenne reiht sie der essentiellen Lähmung an. Will man an einer Dentitionslähmung festhalten, so wird sie nicht als eine neuntische oder Folge vorangegangener Convulsionen, die ebenso häutig fehlten, sondern wahrscheinlich als vasomotorische Reflexlähmung aufzufassen sein. -

Gastrische Reize. Sie sind vielleicht die häufigste Ursache der Reffexlähmungen. Kolik, Helminthiasis, Gastrocatarrh, Enterocatarrh u. s. w. sind mehrfach als Veranlassung genannt. Schon bei J. Frank heisst es: Paralysis ex vermibus et flatibus intestinalibus transitoria esse solet, maxime extremitatibus inferioribus infensa. Auch Bremser, Bierbaum, Münnich, Fuller u. A. theilen hierauf bezügliche Beobschtungen mit. Mönnich erzählt von einer Paraplegie eines 3jährigen Knaben, die mit Strabismus plötzlich entstanden, unter Abtreibung einiger zwanzig Spulwürmer heilte. Fuller (Lancel 28, 1865) erwähnt eines 3jährigen Knaben, dem der rechte Arm und beide Beine gelähmt waren und der ebenfalls durch Santonin mit der Ausstossung von 53 Spulwürmern geheilt war. Lähmungen bei Dyspensie und Gastrocatarrh notirte Graves (1843). Offenbar gehört auch ein Fall von Bierbaum (a. a. O. p. 30) mit Paralyse des rechten Beines hierher, mehrere von Heine beobachtete Fälle, und endlich der kürzlich von Bell (Edinb. med. J. 1870, 5) beschriebene. Ein mit fieberhaftem Gastrocatarrh behafteter 12j. Knabe wurde unter vorhergehenden neuralgischen Schmerzen an beiden Beinen paretisch, die Daner der Lähmung betrug 1 Monat. Heilung erfolgte unter dem Gebrauch der Tinct, arsen. Fowl. Bei heftigem Enterocatarra namentlich der Sänglinge, entstehen Paraparesen, zuweilen ganz plötzlich, um gewöhnlich nach kurzer Dauer wieder zu verschwinden. Levden hebt mit Recht hervor, dass bei den Lähmungen, die nach heftigen Durchfällen, z. E. auch nach dem Missbrauch der Drastica zuweiles plötzlich entstehen, der ganze Verlauf (schnelles Verschwinden u. a. ...) die Annahme einer Rückenmarkskrankheit nicht berechtigt erscheuer lässt und fasst dieselben als vasomotorische Reflexlähmungen auf, inden etwa in Folge des heftigen Darmreizes und des enormen Wasserverlustes Contraction der Blutgefässe der Unter-Extremitäten und des Rückenmarks erfolge. In ähnlicher Weise sind violleicht die bei gastrischen Störungen hysterischer Kinder auftretenden Paralysen zu deuten Beispiele hiervon finden sich bei Macario und Wilson, Jacobs. Jolly E. A.

Ausser den Reizzuständen der Schleimhaut des Intestinaltractus, pflegen wohl am häufigsten die des Ur og en it alsystems paralytische Erscheinungen herbeizuführen, wenigstens wurde diesen Reflexlähmungen früher besondere Aufmerksamkeit geschenkt. Was speciell Niesen- und Blasen-Krankheiten anlangt, so hat Leyden bei Kindern zwar niemals hier Lähmungen beobachtet, doch gibt er nach älteren Beobachtungen (Gull) die Möglichkeit zu. Ich beobachtete eine nach wenigen Tagen schwindende Paraplegie kürzlich bei einem im Augusten-Kinderspital mit Cystitis crouposa behafteten Kindhermann (Deutsch, Arch. f. klin. Med. XV. 1) beschreibt 2 Fülle. Parese der untern Extremitäten nach vorausgegangenen Schmerzparexysmen bei Morb. Brightii eines Gjährigen Mädchens, desgleichen bei einem 13jährigen Baurenjungen Paraplegie und Facialislähmung. In beiden Fällen wurde die Nephritis von der Lähmung überdauert, wess-

halb H. nicht an eine Reflexlähmung glauben, sondern dieselbe von einer Neuritis migrans abhängig machen will. Ob bei Blasensteinen mehrtach Lähmungen beobachtet sind, ist mir nicht bekannt, doch theilt mir Bokai - dem wohl die reichste Erfahrung auf diesem Gebiet zugesprochen werden muss -- kürzlich mit, dass er in keinen einzigen Fall eine Paralyse beobachtet hat. Vom Gemtalapparat gehen die og. Reflexlähmungen wohl auch bei Kindern bäufiger aus (Romberg, Marotte). Sinkler sah bei Phimosis, Hunt bei totaler Verwachsung des Praputium mit dem Glans bei einem Gabrigen Knaben Articulationsstörungen und Parese der unteren Extremitäten mit nachfolgender Hellung durch die Operation, Valle ix bei Blennorrhoea urethra eines 4jährigen Madchens. Auch bei onanirenden Knaben und Madchen sind temporare, intermittirende Paralysen beobachtet, die wahrschemlich ebenfalls als vasomotorische Reflexlähmungen aufgefasst werden nüssen. Rosenthal sah eme Paraplegie nach Extraction einer Nadel aus der Vagma eines klemen Mädchens schwinden u. s. w.

Von der älussern Halut ausgehend -- durch Reizung der sensibeln Hautnerven - liegen eine Anzahl von Beobachtungen vor, Ulcerationen, Verbrennungen, Quetschungen - überhaupt traumatische und namentlich auch rheumstische Momente sollten zu Reflexlähmungen führen. Und in der That wurde von Graves und Brown-Sequard z. E. die Refrigerationslähmung als reflectorische gedeutet, mit wichem Recht, will ich nicht entscheiden. Eulenburg glaubt, dass a gewiss für die Mehrzahl derselben nicht nothig ist, an das umständliche Zustandekommen einer Reflexlähmung zu appelliren, und ermnert an den Frezich'schen Fall: Ein 3j. Kind hatte mehrere Stunden bei niedriger Temperatur auf einem Stein gesessen, wurde paraplegisch und ring nach einigen Tagen zu Grunde. Die Section ergab diffuse exsudauve Meningitis in der ganzen Ausdehnung des Wirbeikanals. Wie dem auch sei, immerhin werden eine Anzahl von rheumatischen Paralysen and wie mich dunkt gewiss mit Recht, als reflectorische aufgefasst, z. E. enige rheumatische Facialisparalysen (Trousseau), andere nach plötzbeher Unterdrückung von Kopfausschlägen bei Kindern entstandene Lähmungen, Campagno (a. a. O. III, p. 305): Paralyse aller 1 Extremitäten, Heilung durch Blasenpflaster und Einreibung von unguent. tartaric, längs der Wirbelsäule; oder nach plotzlich unterdrückten Fussschweissen (Romberg). - Neben rheumatischen Momenten galten namentlich traumatische als Ursache der Reflexlähmung. Es handelt sich hier um Lähmungen, die zwar nachweisbar durch ein Trauma entstanden, nicht aber am Ort der mechanischen Läsion selbst, sondern an einem davon entfernten Punkt aufgetreten sind. Mitchell, Keen, Bumke haben mehrere nach Schussverletzungen auftretende Lähmungen dieser Art publicirt, und Benedict nach anderweitigen Nervenverletzungen. Leyden glaubt, dass es sich in diesen Fällen aber um neuritische Processe handelt. Im übrigen kommen Choc. Contusion, Compression entfernter Nerven hier mit in Betracht. So beobachtete ich bei einem 7jährigen Knaben eine plötzlich entstandene Articulationsstörung und Parese beider Beine, nachdem 8 Tage vorher derselbe von seinem Vater in den Rücken geschlagen wurde und mit dem Krenz auf die Erde geworfen war, 6 Tage darauf aber gar keine Krankheitserscheinungen mit Ausnahme wiederholten Erbrechens dargeboten hatte. Am 7. Tage klagte er über Müdigkeit, das Sprechen und Schlugen wurde ihm schwer, am 8. Tage wurde er in den Kinderspital recipiet.

Status praesens. 20/3. 1878. Kräftiger Knabe, Ernäbrungszustand gut. Gesichtszüge etwas verfallen, Blick starr, stupid. Extremitäten kühl. Bewegungen mit den obern Extremitäten zwar frei, sobald man jedoch testumte intendirte Bewegungen ausführen lässt, z. E. mit einem Läfel aus einer Tasse Flüssigkeit nehmen lässt, treten befüge Zitterbewegungen auf, die ihm das Essen oder Trinken in dieser Weise unmöglich macha Die Spruche ist langsam, gedehnt und scandirend. Beide Symptome einnerten lebhaft an die Erscheimungen der multiplen Heerdselerose, war es fehlte Amblyopie und Nystagmus. Beim Versuch aufzustehen zw. gehen schwankt der Knabe, klammert sich fest, als ob ihm senwadlig würde und knickt alsbuld in den Knieen zusammen, Nadelstiche zu den Beinen werden kaum percipirt. Appetit mässig. Puls 88. Temp. 37.2

24 3. 78. Gebrersuche ganz unmoglich, selbst mit Unterstützung. De Zittern bei den Willkürbewegungen mit den Armen hat fast ganz nach gelassen. Gesichtsausdruck theilnehmend. Sprache zusammenhängender Schmerzen nirgends vorhanden. In der Bettlage Bewegungen mit des Bemen unvollständig und schwerfällig. Muskulatur auf Druck nets

schmerzhaft.

28 3. 78. Das Zittern in den Armen hat nachgelassen, Spruche ist ucrmal. Getichtsausdruck theilnehmend. Mit Unterstützung ist das Geben moglich, die Bewegungen der Beine in der Bettlage frei und schmerze-Sensibilität normal.

31/3. 78. Patient wird geheilt entlassen.

Die Annahme einer in Folge traumatischer Eeschütterung außetretener Reflexlähmung scheint mir ziemlich nahe zu liegen, and bekanntlich erklärte Fischer den Choe für eine Reflexlähmung de Gefüssnerven. Dass in dem oben mitgetheilten Fall die Krankheitserscheinungen erst mehrere Tage nach der stuttgehabten Verletzung auftreten, ist nichts wunderbares.

Auch die Compressionslähmungen und die geburtshillichen Lähmungen wurden zum Theil als reflectorische aufgefasst-Und wenn auch die meisten der bei der Spondylitis der kinder auf-

tetenden Paraplegien zweifellos auf myelitische Processe zurückzufilmen sind, so existiren doch einmal Beispiele, wo absolut keine anat. Lison gefunden wurde trotz der Lähmung und andererseits sind einige Paraplegien nach Extension der Wirbelsäule ziemlich plötzlich verziwunden und nicht wiedergekehrt (Brown-Sequard, Bouvier 4 A.) und überhaupt eine Anzahl derartiger Lähmungen geheilt. Die sach Durchbruch eines Empyems in den Psoas und Wirbelkanal atstandene Paraplegie (Foot, 1873) lässt die Deutung einer »Reflexlibmunge zu. Die bei der Geburt so häufig durch Zangendruck. Zug. Lerrungen acquirirten Lähmungen sind wahrscheinlich alle peripherer Natur und schon von Ward, West u. A. ausführlich beschrieben. Abgesehen von den meist einseitig auftretenden Facialislähwangen, sind auch hier am häufigsten die Extremitäten-Lähmungen, amentlich durch erschwerte Extraction bei Beckenendlagen, wie sie amentlich Seeligmäller beschrieben. Druck der in die Axelhöhle nogelegten hakenformig gekrummten Finger oder Instrumente sind die Incte Ursache. Sie sind mit Clavicular- und Humerus-Fracturen und Austionen complicirt. Blutergüsse in die Umgebung des Nervenplexus ollen nicht selten sein. Wir werden auf dieselben noch bei der Beprechung der peripheren Lähmungen zurückkommen; zu den Reflex-Shmungen dürfen sie nicht gezählt werden.

2. Hämatogene Lähmungen.

Sie bilden - wie ich oben vorschlug - die zweite und bei weitem unfangreichste Gruppe der »functionellen« Lähmungen. Freilich die Abgrenzung ihres Gebietes fast noch schwieriger als bei den sympathischen Reflex-Lähmungen«. Es gehören hierher alle jene seundären Lähmungen, die in Folge pathologischer Vorgänge innerhalb 😘 Gefassystems (im weitesten Sinne) beobachtet werden, sei es dass sich um abnorme Zustände der Blutmenge, der Blutbeschaffenheit, Blutcirculation u. s. w. handelt, durch welche he Ernährung und Functionsfähigkeit des Nervenststems lendet, und wir als Ausdruck dafür paralytische Erscheinungen zu Geacht bekommen. Namentlich toxische und dyskrasische Veränderungen les Blutes bilden hier das Substrat für die Lähmung. Dass wir es freilich auch hier zum Theil mit bestimmten anat. Veränderungen im Centralnervensystem zu thun haben, steht ausser allem Zweifel, allein ebenso Sicher ist es, dass diess gewiss nicht ausschliesslich - sogar sicht einmal in der Mehrzahl der Fälle zutrifft, und andererseits lassen ich auch die etwaigen anat. Veränderungen nicht unter einen einheitlichen anatomischen Gesichtspunkt vereinen. Die Anschauung aber, dass es sich bei den etwaigen Lähmungen nur um zufällige Complicationen handle, dass die Lähmung als solche aber in keiner directen Beziehung zur Krankheit stehe, wie z. E. Monneret und Fleury annahmen: La paralysie vraie des membres est l'effet d'une complication, et ne peut être considérée comme une symptome de la fièvre typhoide—entspricht nicht der Wirklichkeit.

Was nun zuvörderst die Zustände abnormer Blutmenge anlangt, so lieferte uns schon der Stenson'sche Versuch den Beweis. dass die Abschneidung der arteriellen Blutzufahr zum Rückenmark, de Unterbindung der Bauch-Aorta zu einer Paraplegie der untern Extremitäten führte, die nach Lösung der Ligatur wiederum schwand, eine Thatsache, die von sämmtlichen spätern Experimentatoren bestätigt ist und von Schiff dahin erweitert wurde, dass selbst die nur verminder te nicht ganz aufgehobene Blutzufuhr zum Lumbaltheil des Rückenmarks schon diese Lähmung zur Folge habe Diese Thatsachen führten zu der Aufstellung der sogenannten isch üm ischen und anämischen Lähmungen, wie sie in der That auch beim Meuschen mr Beobachtung kommen und namentlich bei Kindern bei gewissen chren ischen Inanitionszuständen, die in einer Retardation des Stoffwedsels, mangelhafter Gewebsbildung, quantitativ und qualitativ abnormer Blutbeschaffenheit sich documentiren, unter einander sehr ditterent. aber das Gemeinschaftliche der Anämie (Oligocythämie-Hydriame haben. Jedoch nicht nur bei chronischen, sondern auch bei acuten mit enormen Säfteverlusten einhergehenden Krankheiten werden diese labmungen beobachtet, ebenso bei Blutungen (Darmblutungen, Dysentere. Melänn, Hamaturie). Selbstverständlich gehören auch hierher der bechlorotischen in der Entwicklungsperiode begriffenen Micken auftretenden Paraparesen, wie sie von Bouchut u. A. beobachtet, se sind temporar, intermittirend, werden häufig mit den hysterischen latmungen zusammengeworfen und characterisiren sich meist als spinale Lähmungen. Ebenso wie die anämischen Zustände, können auch solchmit abnorm gesteigerter Blutzuführ zum Gehirn oder Rückenmark :: Lähmungen führen. Ein gewiss äusserst seltner Fall ist der von Catlin mitgetheelte. Hemplegia dextra post, Insolutionem ber einem 3jahragen Mädchen. Heilung in 6 Wochen durch den faradischen Strom.

Bei weitem hänfiger treten Lähmungen im Verlauf oder Gefolgvon acuten mit Ficher verlaufenden Entzündungen namentlich des Digestions- und Respirations-Tractus auf, bei den acuter und chronischen Infectionskrankheiten und allgemeinen Ernährungen störungen. Gubler war der Erste, der eingehend auf diese Lähmungen aufmerksam nuchte: La paralysie généralisée peut être la suite d'une foule de maladies aigues, non seulement de celles, qui sont virulentes on septiques comme le choléra, la dysentérie, la fièvre typhoide, les fièvres éruptives, mais encore des maladies franchement inflammatoires, telle que l'angine tonsillaire, l'espès guttural, la pneumonie etc.

Bei Angina tonsillaris sind ausser von Gubler Beispiele von Sée, Bailly, Trousseau, Gros, Marquez (Colmar), Förster, Hänel, Blancu. A. verzeichnet. Man hat die Vermuthung ausgesprochen, dass es sich in allen diesen Fällen nicht um eine einfache Angina, sondern um leichte Formen von Diphtheritis gehandelt habe, die übersehen und die Lähmungen somit als diphteritische aufzufassen scien. Diess ist jedoch gewiss nicht für alle Fälle anzunehmen, z. E. nicht für den von Marquez beschriebenen. Im Fall Förster handelte es sich um einen 41 sjähr, Kuaben, der an Angina crouposa und Gastritis (crouposa?) gelitten. Tonsillen und Uvula waren mit weissen Pseudomembranen bedeckt. Articulationsstörungen, Schlingbeschwerden, Strabismus, Lähmung der Nackenmuskeln und Paraplegie. Heilung. Im Hänel'schen Fall » Angina gefolgt von generalisirter Paralyses mit Heilung, hören wir zwar nichts von Pseudomembranen, allein Förster and Hänel selbst sind der Meinung, dass auch der zweite Fall mit Rucksicht auf die Zeit und den Ort seines Erscheinens, insofern in der Nachbarschaft und zu gleicher Zeit unzweifelhaft diphteritische Erkranlungen vorkamen und smit Rücksicht auf die nachfolgende Paralyse als ein Leiden derselben Art angesprochen werden dürfes. Es wird übngens die Frage, ob es sich in den von Anginen gefolgten Lähmungen un Diphteritis gehandelt, schwer zu entscheiden sein, da es ja zweifellos -me Diphteritis sine δ:-πτερά gibt. Eben diese Momente kommen bei der Larvngitts in Betracht. West beobachtete eine Hemiplegia sin. bei einem 7j. Knaben nach Croup. Auch bei der Pueumonie, Pleuritis und Pericarditis wurden mehrfach mehr wemger umfangmiche Lahmungen beschrieben, sowohl einseitige wie doppelseitige und generalisirte (Macario, Sinkler, Pidoux, Leyden), die fast immer einen günstigen Verlauf genommen. Interesse bietet eine Mittheilung von Wrany aus dem Franz Joseph's Kinderepital zu Prag: 9 J. alter Knabe, Endocarditis gefolgt von Hemiplegia dextra, Paralysis facialis d., Aphasie, Chorca part, sin, zu gleicher Zeit, plötzlicher Tod am 19. Krankheitstage unter hochgradiger Dyspnoe und Lungenödem. Bei der Obduction fand man: Thrombose des Ost. ven. sin. in Folge von Endocarditis, Fettdegen. des Herzens, Necrose und Erweichung der Stammstrahlung und des Linsenkernes in Folge von Embolie der Art. foss. Sylviae sin., Nieren- und Milzinfarcte

u. s. w. Ob auch beim acuten Gelenkrheumatismus der Kinder
— ähnlich wie bei Erwachsenen — partielle oder allgemeine Lähmungen
(»functionelle«? »rheumatische Neurose« Eisenmann) vorkommen,
ist mir nicht bekannt, doch scheint es so nach einigen aphorismat. Bemerkungen von Roger, Trousseau, Grisolle und Bouchut.

Das grösste Contingent für die hämatogenen Lähmungen stellen die acuten Exantheme (Masern, Scharlach, Variola) und die contagiösen Schleimhauterkrankungen (Keuchhusten, Diphteritis, Dysenterie). Einen Theil dieser Lähmungen hat man zu den Reflexlähmungen rechnen wollen, andrerseits hat man die Ansicht gehabt, dass es sich eigentlich hierbei nicht um wirkliche Lähmungen, sondern einfach um Muskelschwäche gehandelt habe. So meinten Monneret und Fleury, sich auf den Typhus beziehend: Quelques-fois l'adynamic extrême en impose pour une paralysie. Allein diess ist verallgemeinert entschieden falsch, wir haben es mit wahren Paralysen zu thun, die sich je nach ihrem zeitigen und formellen Auftreten sehr verschieden in ihrem Verlauf gestalten. Bei den acuten Exanthemen kommen sie sowohl im Stadium eruptionis und floritionis vor, als auch lange nach dem Ablauf der Krankheit. Sie sind ebensowohl cerebralen als spunkt Ursprungs. Es kommen alle Formen vor, auf einzelne Muskelgruppet localisirto, Hemiplegicen, Paraplegien, generalisirte Lühmungen. Am häufigsten scheinen sie bei Poeken, am seltensten bei Scharlach vorzukommen, vorausgesetzt, dass derselbe nicht mit Diphteritis complicit ist. Nicht selten sind sie mit motorischen und psychischen Reizerschernungen gepaart, so z. E. im Eruptionsstadium der Masern und Variolen In der Breslauer Epidemie 1876 beobachtete ich bei der Sjährigen Tochter cines Bahnarbeiters eine Hemiplegia brachialis dextra, die unter psychischen Delirien im Eruptionsstadium der Masern auftrat, mit nachfolgender Aphasie, und am 4. Tage noch während der Blüthe des Exanthems von selbst schwand, um nicht wiederzukehren. Hemiplegen beobachteten ferner Fleischmann, Steiner, Rilliet und Barthez u. A. night selten. West (Midlesex Hosp, Vorträge 1847) beschreibt 2 Fälle von Hemiplegie post. Morbillos, bei einem 14 Mont alten Knaben, mit gleichzeitiger Ptosis, und bei einem 4jährigen Midchen Monate nach dem Ablauf der Masern. Die Heilung war incomplet-Hardy (1853) sah nach scheinbar ganz leichten und normal verlaufenden Masern Paraplegie bei einem 4jährigen Mädchen, Krafft - Ebing heilte in 6 Sitzungen mit aufsteigendem stabilem Strom eine Paraplese bei einem 14jährigen Mädchen, die 7 Jahre bestanden und nach Maseri aufgetreten war. Liegard heilte in 3 Wochen eine nach Masern auftretende allgemeine Paralyse. Bergéron verlor ein Bjähriges Kind.

das während der Masern-Reconvalescenz an generalisirter Paralyse erkrankte. Obductionsbefund negativ. Acute Ataxie bei einem Sjährigen
Mädchen mit Heilung theilte Schepers mit, und Eulenburg sah
eine vollständig auf das Gebiet des Peronaeus beschränkte Lähmung bei
einem 2¹ njähr. Kuaben, ein Monat nach Ablauf der Masern. Der Fuss
nahm Vago-equinus-Stellung mit fleetirten Zehen ein, Bewegungen im
Fussgelenk waren unmöglich, electrische Erregbarkeit = 0. Hier kam
es zur Muskelatrophie.

Die bei Scharlach zur Beobachtung kommenden Lähmungen sollen nach Angabe einzelner Autoren fast regelmässig zur Muskelatrophie führen. Das kann ich nicht unterschreiben für die im Beginn oder während des Floritionsstadiums auftretenden Paralysen. Auch ist es durchaus nicht richtig, dass dieselben fast immer in spinaler Form (Leyden) in die Erscheinung treten. Enlen burg hat mehrere Fälle rechtsseitiger Hemiplegie mitgetheilt. So bei einem Sjährigen Knaben 4 Wochen nach dem Exanthem. Es trat Scharlachhydrops auf, ein eclamptischer Anfall, dem Coma folgte und Paralyse der rechten Körper- und Gesichtsseite mit Aphasie. Die Lähmung wurde in 14 Tagen rückgängig, die Aphasie blieb. Einen ühnlichen Fall theilt er von einem Sjährigen Madchen mit. Die electrische Erregbarkeit war erhalten. Ferner beschreibt Kenedy (1850) eine Hemiplegis dextra tot. und Lungenlähmung bei einem 6jährigen Mädchen. Gleichzeitig bestanden motorische Reizerscheinungen (choreiforme Bewegungen und epileptiforme Krämpfe). Fin la v son erzählt von einem 12jährigen Knaben, der bei Scharlachhydrops von rechtsseitigen Convulsionen befallen wurde, 9 Tage bewusstlos blieb, transitorisch erblindete, taub wurde und, während alle diese Symptome schwanden, eine Hemiplegia dextra und Aphasie zurückbehielt. Bernhardt (1874) behandelte einen Sjährigen Knaben an Scarlatina, die gefolgt war von Nephritis, Convulsionen, Aphasie, Hemiplegia dextra. Gleichzeitig bestand au der Hand das Phänomen der unwillkürlichen Mitbewegungen bei Bewegungsimpulsen der gesunden Seite. Loeb (1875) beobachtete ebenfalls nach Scharlach-Hydrops und urämischem Anfall eine permanente Paralysis brach, sin, mit erhaltener electrischer Erregbarkeit. Endlich Addy (1875) beschreibt eine Hemiparesis dextra mit Aphasie, die sich um Verlauf eines ganz leichten Scharlachs nach Kopfschmerz, Erbrechen and Convulsionen bei einem 1 tjährigen Knaben einstellte. Bei Thompson (1845) hatte sich die Lähnung auf den Facialis beschränkt, bei Coulson in mehreren Fällen auf die Blase. Paraplegien beobachteten Steiner, Smith, Revillout, West u. A. Bei Shapherd traten - offenbar als Ausdruck der intensiven Intoxication und des Fiebers -

schon am Tage nach dem Ausbruch des Exanthems bei einem Sjährigen Knaben allgemeine Convulsionen auf, denen Aphasie und Paraplegic folgte.

Bei Variola vera sind, wie schon oben bemerkt. Lähmungen häufiger als bei den audern Exanthemen, aber sie sind auch hartnäckiger und führen häufiger zum Tode. Auch hier treten die Lähmungen in allen Formen und nicht nur als Nachkrankheiten auf, sondern entstehen meist urplötzlich, schon während des Eruptionsstadiums und früher. Als Nachkrankheiten bei Kindern kannte sie schon Henke (sallgemeine Lähmungen, schwarzer Staar u. s. w., Taubheit, Stumpfsinn und Blödsinn«). - In der überwiegenden Mehrzahl handelte es sich um spinale Lähmungen, doch scheint der grössere Theil der in der ersten Krankbeitsperiode auftretenden partiellen (hemiplegischen) Formen cerebralen Ursprungs zu sein (Blutungen, encephalitische Processe u. s. w.). Leroy d'Et i olles hat andrerseits auch im Incubationsstadium Paraplegie beobachtet, die während der Eruption verschwand. Mit der Paraplegie verbindet sich häufig Lähmung der Blase und Sphineteren, die Reflexerregbarkeit ist herabgesetzt oder aufgehoben. Ob Ataxie und acute aufsteigende Paralyse - bei Erwachsenen mehrfach beobachtet - auch im Kindesalter vorkommt, ist mir nicht bekannt. Dagegen sind isolitte Lähmungen nicht so selten, so partielle Lähmung der obern Extremitäten und Gaumensegelparalyse. Enlenburg sah bei einem Kindeine totale Lähmung des linken Plexus brachialis mit Anästhesie und gleichzeitigen vasomotorisch-trophischen Störungen der Armnerven. Die electrische Erregbarkeit war herabgesetzt. Eine laryngeale Paralyse beobachtete Breganze bei einem 9jährigen Kind während des Eiterungsstadiums. Aphasie und Aphonie schwanden aber »wie durch einen plotzlichen Zaubere nach einmaliger Anwendung des electrischen Stromes! Im Stadium suppurationis - wo die Lähmungen, wahrscheinlich wegen der erneuerten heftigen Temperaturstergerung ebenso wie eclamptische Aufälle häufiger noch in die Erscheinung treten, hören wir auch schon von Jörg und Meissner, das Mähmungen auch ohne örtliche Krankheiten der Gelenke« zurückblieben. Ebenso sud ihm Augenmuskellähmungen, Blindheit? und Taubbeit bekannt.

Was die Typhen anlangt, so sind lähmungen beim Abdominaltyphoid im Kindesalter seltner als beim Erwachsenen, sowohl allgemeine wie isolirte, was wohl auf Rechnung des überhaupt leichteren Verlaufs der Krankheit im Kindesalter zu schreiben ist. Immerhin sind isolirte und allgemeine lähmungen fast in allen Stadien sowohl des Typhoid's, als Fleck- und Rückfallfiebers zur Beobachtung gekommen. Rilliet und Barthez (a. a. O. p. 830) geben an, dass der Tod zu-

weilen in Folge einer tiefen Störung des Nervensystems beim Abdominaltyphus cintrete, zu einer Zeit, wo die Darmstörungen bereits gänzlich geschwunden, hingegen die heftigsten atactischen Symptome bis zum letzten Tage andauerten, allein sie sprachen sich über die Art der Motalitätsströmungen nur sehr vage aus, erwähnen speciell nur motorische Reizerscheinungen (Schnenhüpfen, Contractur, Convulsionen, Chorea), nicht aber Lahmungen; desgleichen findet sich bei Bednar. West. Inderwood und in den meisten sellet neueren Handbüchern der Kinderheilkunde nichts darüber erwähnt. Dagegen hat schon Weisse (1840) Aphasie mit Parese der obern Ertremitäten bei Kindern gesehen, Troussea u Paraplegie, desgleichen J. Simon, Rehn Paralyse der Glottiserweiterer, ebenso Türk (1862) und Birnbaum. Gerhardt beobachtete Hemiplegia dextra, für die er keine anatomische Ursache, sondern die allgemeine Erschöpfung und Anämie als ursächliches Moment annimmt, auch v. Duchek glaubt nicht an materielle Läsionen ber seinen mitgetheilten Lähmungen, sondern an den störenden Einfluss des erkrankten Blutes. Surmay (Arch. gen. 1865) beschreibt eine posttyphose l'eronaeusiähmung bei einem Kinde, die sich unter tonisirender Behandlung besserte. Später acquirirte dasselbe Kind Pertussis (cfr. unten), wornach eine dauernde Lähmung in den Abductoren des Fasses und der Gesammtmuskulatur der grossen Zehe zurückblieb. Kenady theilte zwei Fälle von Paraplegie in der 6. Woche bei einem bjährigen und 13jährigen Mädchen mit. Die Intensität der Lähmungen varriet sehr, manche Kinder können die Füsse überhaupt nicht bewegen, andere können wenigstens mit Unterstützung gehen. Gewöhnlich gehen den Lähmungen Hyperästhesien und Schmerzen in den Beinen voraus and nicht selten sind sie von Muskelatrophie gefolgt. Benedict behandelte ein Sjähriges Kind, das im 2. Jahre nach dem Typhus paraplegisch wurde und hochgradige Muskel- und Knochen-Atrophie zeigte. Freiligh ist das Bedenken von Levden in diesem Fall ein sehr gerechtes, ob es sich hier nicht um Kinderlähmung gehandelt habe? Allein Leyden selbst hat bei einem nun Hjährigen Madchen Lähmung und Muskelatrophie mich einem im 4. Jahr überstandenen Typhus sich entwickeln sehen. Acute aufsteigende Paralyse und acute Ataxie sind bei Amdern nicht verzeichnet - dagegen sind ebenfalls als Nachkrankheiten cerebrale Lähmungen, Heimplegien mit Aphasie mehrlach beobachtet (Embolieen-Encephalitis?) und Benedict will auch Hemplegia spastica infantilis geschen laben. Im Recurrens beobachteten Pitz-Unterberger Gaumensegellähmung (4jahr. Knabe), die durch aux vonnea geheilt wurde. Auch bei Intermittens kamen mehrfach Lähmungen vor, meist hemiplegische oder paraplegische gewöhnlich in

typischer Wiederkehr. Bonnet (1870) behandelte ein 9jähriges Mädchen an typisch wiederkehrender Hemiplegie, die mit Anästhesie und Kopfschmerz verbunden war und durch Chinin geheilt wurde. Auch Behrend hatte mehrmals Erfolge mit Chinin aufzuweisen. Auch Mered ith (1857) verzeichnet einen Fall von einem 4jährigen Knaben, der während des Anfalls Convulsionen mit nachfolgender Paralyse bekam in beiden Armen verbunden mit Aphasie und Bewusstlosigkeit. Immerhin gehören Intermittens-Paralysen bei Kindern wenigstens zu den Seltenheiten. Berenguier beobachtete nicht selten neben Paraparese Enuresis nocturna.

Unter den ac uten contagiösen Schleim hauterkrankungen kommen Lühmungen am seltensten bei denjenigen vor, die in ihrem Gesammtverhalten den acuten Exanthemen am nächsten stehen, so bei Parotitis epid. und Pertussis; häufiger dagegen bei Dysenterie, am häufigsten bei Diphterie. Von Parotitis und Pertussis liegen nur wenige Beispiele vor (Smith, Surmay. Leyden. Ein 7jähriges Mädchen wurde im Verlauf des Kenchhustens sprachlos, dagegen verstand sie Alles, erkannte Bilder und andere vorgehaltene Gegenstände; dann wurde sie von Convulsionen befallen, denen eine 3 Wochen lang andauernde Hemiplegie folgte (Finlayson).

Bei der Dysenterie sowohl der sporadischen Form der Sauglinge, als namentlich bei der epidemischen Ruhr des 2. Kindesalters gehören Lähmungen nicht zu den ungewöhnlichen Erscheinungen, und hören wir schon in den älteren pädiatrischen Schriften davon. Genauere Notizen brachten erst Gubler, Ollivier und Graves. Nach memen Erfahrungen kommen aber die Lühmungen durchaus nicht nur als Nachkrankheiten vor, sondern schon in den ersten Tagen der Krankbeit. wenn sich neben hohem Fieber zahlreiche schmerzhafte blutig-schleimige Durchfälle einstellen. Die Lähmungen haben vorzugsweise spinalen oder peripheren Character. Wie oben mitgetheilt, wurden sie von manchen Autoren zu den Reflexlähmungen gezählt. Rom being bringt sie mit den odiphteritischen Lähmungens in eine Kategorie, Levden glaubt für die Mehrzahl derselben eine Neuritis m. annehmen zu müssen. Die Reflexerregbarkeit ist in einer grossen Anzahl von Fällen erhöht. gleichzeitig besteht Hyperästhesie in den befallenen Theilen, oder es geht eine solche voraus. Am häufigsten sind Paraplegieen; Pidoux beobachtete Sphincteren- und Blasenlähmung, Zimmermann generalisirte Lähmungen, Berger apoplectische Hemiplegie. Auf das Kurdesalter bezüglich fand ich nur eine Hemiplegie von Damaschino 2jähriges Kind, Hemiplegia sin., Deltoides gelähmt, atrophisch, Sensibilität intact, electrische Erregbarkeit = 0.

Diphteritische Lähmungen. Sie gehören zu den ältesten und klimsch am besten gekannten Formen hämatogener Lähmungen. Nach H. Weber sollen sich schon Andeutungen darüber bei M. Aurelius Severinus (1643) finden — vergl. auch die Diphteritis-Epidemie zu Neapel 1618.

"Nihilominus observatum est saepo supra strangulatum et pucris jam ulceribus sublatos pueros morbo, qui libri fuerant reputati. Quammo post XXX dies et XL jam praecepti morbi furoril us praeter omnaum opinionem ex improviso sunt extincti. Adeo wil, lactitans et recondita veneni vis est" (a, a, O, p, 440).

Chomel hatte offenbar schon die Gaumensegellähmung beobachtet, denn er erwähnt bei Besprechung der Diphterie eines Gjährigen Mädchens: »la malade — nyant toujours de la peine à s'exprimer, parlant du nez, ayant la luette trainante«. Ebenso hören wir von Ghisi (Bretonneau): »l'enfant continuant à parler du nez, et ses alimens, an lieu de suivre le chemin de l'oesophage, revenant souvent par les names, principalement ceux, qui étaient le moins solides«. Alsbald mehrten sich die Mittheilungen durch Fothergill, Samuel Bard, Guimier, Ozanam, Orilliard, Loyanté, Trousseau und Lassègue u. A. Mit Bretonneau, Trousseau, Faure, Gull bekamen wir jedoch erst eine genauere Kenntniss über die ganze Verlautsweise der diphteritischen Lähmungen, über die uns dann Mainzault (1860) eine ausführliche Beschreibung brachte, der sich Gubler, Sée, Littré, Jenner, H. Weber, Förster u. A. anschlossen.

Die diphteritischen Lähmungen treten im Gegensatz zu den früher teschriebenen Formen niemals im ersten Stadium der Krankheit, in den eltensten Fällen bereits auf der Höhe derselben auf, sondern meist erst unge Wochen nach Ablauf der localen Krankheitserscheinungen im lachen. Wenn man für sie eine >constant wiederkehrende Reihenfolge ber ergriffenen Theile annahm, so ist diess nur im Allgemeinen rich-💘, durchaus nicht immer eröffnet den Reigen die Gaunensegelparalyse, ja diese kann zuweilen ganz fehlen. Für eine grosse Anzahl von Fällen ist das Wechselvolle der Lähmung, 4 Unbeständige und regellose Ueberspringen derselben von einem Theil zum andern - ich pflichte hier Trousseau und Jacobi vollgerade characteristisch. Auch ist die nachfolgende Lähunung vollständig unabhängig von der Schwere der Primäraffection (Exaudation im Rachen) und der Intensität des Fiebers. Die Häufigkeit der diphteritischen Lähmungen wird sehr verschieden angegeben (2 %, 5 %, 8 °c. 16 '2 (Roger). Am häufigsten kommen zur Beobachtung die Gaumensegellähmung und Accomaditionslähmung (Scheby-Buch

unter 38 Fällen 24mal), dann folgen die Extremitäten meist bilateral symmetrisch (sehon Bellyse, 1858), doch kommen auch Hemiplegien vor. Seltner werden ergriffen die Gesichtsmuskeln, die den Bulbus bewegenden Augenmuskeln, der Sphincter Iridis und Tensor ch., die Zunge und Stimmbänder (Riegel), letztere zuweilen ausschliesslich, die Nackenmuskeln (Förster, Hänel, Gutmann), Rückenstrecker (Kleemann), Respirationsmuskeln (Gull, Hj. Knabe, Dyspuoe, Tod durch Erstickung), der Herzmuskel (Jenner*), Mosler), Blase und Rectum (schon Maingault). In mehreren Fällen wurde ferner bereits früher nach Diphteritis acute Ataxie beobachtet (Eisenmann, Brenner, Jacoud), jedoch nur vereinzelt, so dass Eulen burg sogar nur von sicheinbaren Coordinationsstörungens spricht und Lexden meint, die Angaben seien nicht so genau, um zu entscheiden, ob die mitgetheilten Fälle dem Bilde der aeuten Ataxie entsprächen. Kurz die Anschauung von der Ataxia diphteritiea hat sich noch nicht recht einbürgern wollen. Dennoch existiren zweifellos Falle reiner Ataxe (Rinden-Ataxie, cerebellare Ataxie), so von Rumpf (a. a. O.) and Berger-Laugner, auf die wir noch bei Besprechung der Symptomnäher zurückkommen werden.

Unter den allgemeinen Ernährungsstörungen um chronischen contagiösen Infectionskrankheiten, die mafür die Lähmungen interessiren, haben wir der Scrophulose, Rachitis, Tuberculose und namentlich der Syphilis zu gedenken. Ein Theil derselben kann zur Categorie der anämischen Lähmungen gerechnet werden.

Die rachitischen Lähmungen sind verhältnissmässig seltzt. Sinkier hat unter 140 Lähmungen nur 6 rachitische notirt (2 Knaben, 4 Mädehen), Bierbaum beobachtete 2mal Paraplegieen in einem Fall mit Ennresis paralytica complicirt; ich selbst habe unter emen ziemlich reichen Material keinen einzigen Fall von Paraplegia oder Hemiplegia rachitica gesehen. Dass die meisten rachitischen Kinder spit laufen lernen, oder wenn sie es schon konnten, es wieder verlennen, das sie ungern geben und einen watschligen Gang haben, darf nicht auf paracytische Zustände der Extremitäten zurückgeführt werden. Auch Rehn (dieses Handbuch B. III.) erwähnt nichts von rachitischen Labmungen. Achnlich verhält es sich mit der Tuberculose. Hier auf Paraplegieen und Hemiplegieen zuweilen (Leudet), namentlich im Verlauf der tuberculösen Phtise beobachtet; allein der Kinder wird

[&]quot;) Jenner meinte Das Organ, welches um häufigsten nach dez Phi rynx eine Störung der Innervation zeigt, ist das Herz.

nicht Erwähnung gethan, indessen kommen, abgesehen von den partiellen Lähmungen bei der Tuberculose des Gehirns. Paraplegieen vor, ich selbst habe eine solche bei einem 14jährigen Mädehen mit tuberculoser Phtise behaftet gesehen, sie war mit Serratusfähmung complicit. 5 Tage vor dem Tode trat eine Schlundlähmung dazu. Gehirn und Rückenmark waren intact, es muss also auch hier die Lähmung lediglich auf Rechnung der allgemeinen Cachexie resp. Alteration der Blutmischung gesetzt werden (vrgl. Eulenburg a. a. O. p. 233).

Bei weiten häufiger sind syphilitische Lähmungen, meist circumscripte auf den einen oder andern Nerven beschränkte (Oculomotorins, Abducens u. s. w.) oder Remiplegieen. Am häufigsten bei der bereditüren Syphilis sind Ptosis paralytica und Hemiplegia brachialis; die erstere wurde namentlich von Sandras gewürdigt, und als diagnostisches Merkmal geschätzt. Am seltensten kommen Paraplegieen (Sinkler) vor. Hughlings Jackson (1868) beschrieb einen Fall von Facialislähmung und Paraplegie bei einem hereditär syphilitischen Kinde. Bedn ur (Lehrbuch der Kinderkrankheiten, Wien 1856, p. 551) kat bereits mehrfach Parese der Extremitäten, sowohl der Arme und Beine als auch ersterer allem gesehen : >Seltner befällt die Erschlaffung der Muskeln und die Paresis die untern Extremitäten, und bleiht da bisweilen nur auf die Fussgelenke beschränkt. Unter 68 von Bednar tabellarisch zusammengestellten Fällen fand Hen och 16mal Parese der Arme, die der Beine Imal, die der untern und obern Extremitäten zusleich wird ausdrücklich 2mal angeführt. Hen och ferner (a.a. O. p. 192) at ebenfalls Paralyse beider obern Extremitaten beobachtet. Bei einem Monat alten Kinde fiel der linke Arm, wenn man ihn aufhob und wieir losliess, wie der einer Leiche ohne alle Resistenz herunter, während wh im rechten Arm unter gleichen Umständen noch ein schwacher Sest von Widerstand kundgab. Aehnliches beobachtete er bei einem 6 Wochen alten Kinde. Hennig theilte eine Hemiplegia brachialis bei mem 3 Wochen alten, Charcin desgleichen bei einem 14 Tage alten Ande mit. Ich selbst sah im J. 1878 unter 40 Fällen hereditärer Sythiles 2 mal eine Hemiplegia brachialis, die eine mit l'tosis paralytica berbunden; in beiden Fällen ging die Lähmung dem Ausbruch des Syphilid's voraus und schwand vor der Heilung desselben. Paralysen der bern Extremitäten, seltner der untern sah Vogel (a. a. O. p. 495) >bei intensiver, in den ersten Wochen nach der Geburt sich entwickelnder Syphilis, sie erstrecken sich nicht immer über ganze Extremitäten, und and such night immer vollständige, indem zuweilen eine schwache Bewegungsfähigkeit einzelner Muskelgruppen zurückbleibt. Die acute aufsteigende Paralyse bei Erwachsenen auf syphilitischer Basis beschrieben, ist bei luctischen Säuglingen nicht beobachtet.

Was endlich die sogenannten In toxicationslähmungen anlangt, so sind dieselben aus natürlichen Gründen äusserst selten häufigsten kommen hier in Frage die Folgeerscheinungen der Kohlenoxydvergiftung. Bourdon (1843), der wohl als der erste derselben gedachte, hebt ausdrücklich hervor, dass Monate lang nach der Pinwirkung des Giftes wirkliche Paralysen zurückgeblieben seien, und zwar sowohl circumscripte auf eine Muskelgruppe beschränkte, ähnlich wie bei der Bleilähmung, als auch Hemiplegieen. Er führt direct mehrere Beispiele von Kindern au. Auch Paraplegieen (Portal) kommen vor. Tossier's Mädchen war mehrere Stunden nach der Asphyxe nicht im Stande, sich auf den Füssen zu halten. Die Lähmung und Anästhesie fängt gewöhnlich an den untern Extremitäten bei durch Kohlendunst Vergifteten an, und steigt dann am Stamm empor. De Empfindungslosigkeit ist eine vollständige, wie tiefe Brandwunden beweisen, die durch Hinstürzen auf das Kohlenbecken entstanden sud, ohne dass der Kranke sie bemerkte.

Was den Ergotismus anlangt, so wird ziemlich gleichmäsig angegeben, dass besonders zahlreich Kinder davon befallen werier. (Werber), ob nur aus dem Grunde, weil sie relativ mehr Brot eses als Erwachsene, lasse ich dahingestellt, doch scheint mir vielmehr der Grund in der bekannten Empfänglichkeit des kindlichen Organismus für narcotische Gifte überhaupt zu liegen. So fällt denn auch die gröste Sterblichkeit auf die Kinderjahre. Ohne auf die Symptome der Krankheit hier eingehen zu können, wollen wir nur erwähnen, dass im weiter Verlauf, wenn die Krankheit nicht zum Tode führte, partielle oder allgemeine Lähmungen auftraten und zurückblieben, am gewöhnlichsten Paraplegieen mit totaler Anästhesie und intensiver Muskchatrophie, sowohl bei der convulsivischen als gangränen Form der Krankheit. Endlich noch ein Paar Worte über die sogenannte »Schrecklähmunge (Leyden). Es handelt sich hiebei um bald vorübergehende kali länger an danernde Lähmungen gewöhnlich der untern Extremitätes. bervorgerufen durch plötzlich einwirkende Gemüthsbewegungen angenehmer wie unangenehmer Natur, meist Schreck, aber auch Furcht Freude, Schmerz u. s. w. Sogsr der Tod kann danach plötzlich entreten, wie Hamaide (De l'influence des causes morales dans les male dies. Paris 1861) von Leo X. und Philipp V. erzählt. Letzterer starb plotzlich bei der Nachricht, dass die Spanier bei Piacenza geschlage seien. Auch Rostan erwähnt, dass Louis von Bourbon vor Furcht und Erregung ohne vorherige Erkrankung verschieden sei bei Gelegenhed

des Ausgrabens der Gebeine seines Vaters u. s. w. mehr. Dass der Schreck die Glieder lähmts, ist wörtlich zu nehmen. Beispiele hierfür finden sich bei Bouchut, Cruveilhier, Todd etc. Die Lähmungen sud einseitige oder doppelseitige gewöhnlich mit Verlust der Sprache. Auch Kohts hat hierher gehörige Beobachtungen aus Strassburg mitgetheilt, herbeigeführt durch die deprimirenden psychischen Aufregungen in Folge des Bombardements von Strassburg*). Diese Lähmungen haben, wie es seheint, zuweilen eine auffallende Neigung zu Recidiven, so dass sie auf Grund von geringfügigen, oft nicht nachweisbaren Urzechen ganz plötzlich wiederum in die Erscheinung treten. Aller Wahrscheinlichkeit nach muss der Sitz der Lähmung in die psychomotorische Rundenzone des Grosshirns verlegt werden.

Symptomatologie der functionellen Lühmungen.

Eine specielle Symptomatologie der einzelnen Formen der sympathischen oder Reflexlähmungen und hämatogenen Lähmungen zu geben, ist unmöglich, die etwaigen Besonderheiten sind einmal abhängig von der Grundkrankheit (Dentitio diff., Würmer, Enteritis u. s. w.), bei der die Lähmung auftrat, und dem Stadium derselben, alsdann von der Natur der Lähmung, d. h. den qua Veränderungen der Nerven und Nervencentren (Neuritis, Pachymeningitis etc.), endlich von dem Sitz und der Ausbreitung derselben, wonach sie sich wie periphere, spinale oder cerebrale Lähmungen in Auftreten und Verlauf verhalten.

Wir werden an eine periphere Lähmung denken, wenn die Ausdehnung derselben eine mehr weniger beschränkte ist, sie sich etwa nur über ein Nervengebiet erstreckt, mit sensibeln, vasomotorischen und trophischen Störungen verknüptt ist (Anasthesie, Temperaturerniedrigung, Atrophie). Nie tritt die periphere Lammung als Hemijlegie, ausserst selten als Paraplegie (partielle) auf. Allein auch hier sind Irrthümer kaum möglich, denn die Restexe selten, die electrische Reizbarkeit der Nerven sinkt vom Beginn an, desgleichen die faraoische Muskelbontractifität, die galvanische bleibt unverändert (späterlin, "Entartungsreaction"). Mit zunehnleider Heilung kehrt die Bewegungsschigkeit und electrische Reizbarkeit zur Norm zurstelle, und zwar erstelle früher als letztere

Wesentlich anders gestalten sich die Symptome der spinalen Lähmungen. Sie treten tast immer, sich mehr veralligemeinernd, bilateral symmetrisch in Form von Paraplegieen auf. Nur au-nahm-weise stossen wir auf Hemplegieen (bei Spondylarthrocace der Kinder) oder auf eir-

^{*)} Wenn man bedenkt, dass die deutsche Artillerie 193,722 Kugeln in die Stadt und Festung warf, d. h. 6249 täglich, 259 stämllich, 4—5 in der Minute, and dass bei der Uebergabe der Stadt nur 2 Häuser im ganzen von Kageln terschont gellieben waren, so wird man die Fercht und das Entsetzen der wehr eine unglacklichen Bevölkerung, die sich nicht aus ihren Schlupfwinkeln und Kellern wagte, begreifen.

cumscripte Lähmungen (bei disseminirten Heerden im Central-Grau in den Strängen). Hyperästhesieen, Formicationen, Pelzig am, "Pamstigsein" characterisiren die häufig dabei vorkommenden Störungen der Sensibilität. Spasmen und Contracturen die der Motalität. Die Reflexe sind erhalten, gesteigert, oder seltener aufgehoben je nach dem Sitz der Lähmungsursache. Die electromusculare Contractintät ist unverändertfalls dieselbe nicht durch gleichzeitige trophische Störungen beeinflusst wird

Die dere braien Lähmungen endlich tieten im Gegenaar zu der vorigen beiden meist einseitig in Form (gekreuzter) Hemuplegie auf Neben elonischen und tonischen Krämpfen sind Storungen der Sensibilität der Sinnesorgane, der psychischen Functionen häufig. Dadurch sowell als auch durch die Betheiligung der Gesichtsmuskeln unterscheiden is a leicht die sehr selten auftretenden verebralen Paraplegieen (z. E. beid Hamaton) von den spinalen. Muskelatrophisen sind erorm selten, seltst bei Jahre langer Dauer der Lähmung. Die Reflexe sind erhalten, die electromusculäre Contractilität bleibt normal, fails nicht secundare Degenerationen des Rückenmarks sich herausgebildet haben.

Der Versuch, für die einzelnen Formen der sympathischen lähmungen specielle Symptome aufzustellen (Brown-Seguard), ist verfehlt. Wenn Fliess 2. E. für die Deutalparalysen der Säuglinge abgiebt, sie entstünden immer plötzlich unter fieberhaften Prodromidescheinungen mit Durst, heissem Kopf, Zähneknirschen u. s. w., dauerten 14 Tage - 3 Wochen, selten länger, so ist damit ehensowenig gesagt, als wenn man den Anfang der Lähmungen bei Blasen- und Nierenleider von heftigen plötzlich auftretenden Schmerzen in Kreuz und Extreme täten, oder bei Krankheiten des Intestinaltractus von plötzlichen landnirenden Muskelschmerzen und Zittern des kalten, bläulichen Gesicht und Extremitäten herleiten wollte. Die functionellen Lähmungen (meist die hämatogenen) können allmählich entstehen, oder plötzlich (meist die sympathischen) - im ersteren Fall glaubte man mehr eine Neuritis, im letztern eine Myclitis als anatomische Ursache annelmen zu müssen, zweifellos mit Unrecht, da die l'athogenese der Labmungen gewiss eine sehr variable ist, wie schon das wechselvolle Bibl derselben beweist. Unter den Vorboten werden Krämpfe, schmerzhafte Ziehen in den Extremitäten, Kribbeln, Ameisenkriechen, Delimen u. & w. mehr genannt. Während die sympathischen oder Reflexlähmungen meist auf der Höhe der Krankheit (Blasen, Nieren, Darmleiden) sich entwickeln, gilt es als Regel für die hämatogenen (Exantheme, Typher, Intermittens, Diphterie), dass sie erst nach Ablauf der Grundkrankheit als Nachkrankheits in die Erscheinung treten. Diess gilt nameathe für die typhösen und diphteritischen Lähmungen, doch baben wir obes bereits bemerkt, dass selbst beim Beginne, im Incubationsstadium der Infectionskrankheiten Lähmungen zum Vorschein kommen, und her

besteht in der That der sehr wesentliche Unterschied, dass im letzteren Fall die Lähmung stets plötzlich auftritt im Gegensatz zu dem gewöhnbeh unmerklichen, allmählichen Beginn derjenigen Lähmungen, die erst sach Ablauf der ursächlichen Krankheit hervortreten. Ebensoverschieden wie das Auftreten der Lähmungen gestaltet sich der Verlauf derselben, Dauer und Ausgang. Acut verlaufen die Mehrzahl der sympathischen Lähmungen, sie dauern oft wenige Stunden oder Tage, intermittiren, namentlich die bei Krankheiten des Darmkanals auftritenden Formen (Dentalparalysen, Wurmparalysen u. s. w.), oder crstrecken sich fiber Wochen und mehr; die hämatogenen zeichnen sich durch einen mehr chronischen Verlauf aus, während dessen sie in unveränderter Weise fortbestehen, zuweilen hwankungen in ihrer Intensität zeigen, um endheh allmählich zu schwinden oder permanent zu bleiben bis an das Lebensende. Alle diese Momente hängen zum grissten Theil vom Sitz und Wesen der secundären Nervenaffection ab. anderseits von dem Zustand der primaren Krankheit. Symptome und Verlauf der diphteritischen Lähmung haben so viel Eigenartiges, dass sie eine besondere Besprechung erforderlich machen. Wenn wir anch oben bereits daranf hingewiesen haben, dass man durchaus nicht berechtigt ist, für alle Fälle der diphteritischen Lähmung eine constant wiederkehrende Reihenfolge der ergriffenen Theile anzunehmen. so stimmt diess doch für die Mehrzahl der Fälle zo. Gewöhnlich 2-3 Wochen nach dem Schwinden der diphteritischen Membranen tritt die Gaumensegelparalyse auf. Die Kinder fangen plötzlich an nasal zu prochen, verschlucken sich beim Trinken und Essen, die Flüssigkeiten zelangen in die Nase durch die Choanen, die einen freien Zugang zum Ahlunde gewähren, weil das Zäptehen gelähmt, schlaff herabhängt, bei ler Respiration hin und her schwankt und nicht mehr von hinten die Nasengrüben verschliesst. Aus diesen Gründen erklärt sich auch der zuweilen krampfhatte Husten, sowie die Angst der Kinder, Speise und Getränke zu sich zu nehmen. Gegen mechanische Insulte ist das Velum unempfindlich, die electrische Reaction herabgesetzt oder aufgehoben (also periphere Lahmung). Zuweilen, namentheh im Beginne ist die Lähmung einsertig, das Zäpfehen steht dann sehnig nach der gesunden Seite verschoben. In seltnern Fälten sind gleichzeitig die Muskelu des Pharynx wie Constrictores gelähmt, dann leidet die Expectoration des Schleimes aus der Trachen insofern, als derselbe sich in grossen Massen ansammelt. Diess muss die Prognose bei complicirenden Bronchitiden und Pneumonieen bei Kindern namentlich ungünstig gestalten. Zungenund Kehlkopfmuskeln werden nur in wenigen Fällen in Mitleidenschaft gezogen, die Kinder sind dann heiser oder vollständig aphonisch. Rieg el hat die Lühmung der M. cricoarythaenoidei (Stimmritzenerweiterer) in vereinzelten Fällen ausschliesslich gesehen und vermuthet, dass manches Kind fälschlich deswegen teacheotomirt sei.

Bald nach der Gaumensegellähmung oder mit dieser zugleich noch treten nun die characteristischen Motalitätsstörungen am Auge auf. Schon Hutchinson (1862) erzählte von einem Kinde, das nur lesen konnte, wenn es sich die Brille seiner Grossmutter aufsetzte. Weber hat Gesichtsstörungene unter 39 analysirten Fällen 21mal beobachtet (Gesichtsschwäche, Unfähigkeit kleine Schrift zu lesen, Fernsichtigkeit). Diese Störungen (Mydriasis paralytica und Accomationsiarese), abhängig von einer Lähmung des Sphincter Iridis und Tensor chorioideae, geben zu der irrthämlichen früher verbreiteten Anschauung einer diphteritischen Amblyopie und Amaurose Veranlassung. Flummern vor den Augen, Ermüdung, Unmöglichheit kleine Schrift m lesen, bei fortgesetzter Anstrengung Doppelsehen, Schielen - das sind die gewöhnlichen Symptome. Hasner, der die Accomodationsläbmungen am häufigsten bei Individuen im Alter von 6-12 Jahren gesehen hat, hält sie im Ganzen nicht für so häufig, weil die Accomodation forcirt werde. Er hat nie einen Fall von completer Accomodationslähmung gesehen nach Diphteritis und meint, es handle sich auch eigentlich nicht um eine specielle Nervenparalyse, sondern um die Folgen »der Ueberbürdung« der Accomodationsmuskeln während seiner Schwäche. Zuweilen konnte er eine Hyperämie der Retina constatiren. Bouch ut glaubt überhaupt für die Mehrzahl der Fälle Veränderungen am Schorgane und den Netzhautgefässen annehmen zu müssen, und hat unter 26 Fällen 22mal Neuroretmitis gefunden, in einem Fall Atrophie der Schnerven mit Embolie der Art, centr. retinge. - Zu diesen Lihmungen gesellen sich nicht selten solche der den Bulbus bewegenden Muskeln hinzu, namentlich des Rectus internus. Characteristisch ist die schon von Trousseau angegebene Thatsache, duss die Lähmung hier häufiger schnell und urplötzlich von einem Muskel zum andern überspringt. Nach den Accomodationsparesen sind es zumeist die der latremitäten, die unsere Aufmerksamkeit in Anspruch nehmen, sie folgen den vorigen gewöhnlich bald auf dem Fusse. Die Paralyse der Extremitäten bildet sich allmählich heraus, ist fast stets eine incomplete, und meist bilateral symmetrische, Hemiplegieen sind seltner. Gewöhnlich geht den lähmungen ein Gefühl von Ameisenkriechen, Abgestorbensein vorher, später besteht ein Gefühl von Kälte und Taubsein. Die Sensibilitätsstörungen sind hochgradig und ziemlich constant (Anisthesie). In vereinzelten Fällen sind die Extremitäten die allein befallenen ohne dass Gaumensegellähmung und Accomodationsbewegung vorberging. Auch die Nackenmuskeln und Rückenstrecker können von der Lähmung ergriffen werden, wie oben mitgetheilt, der Kopf kann nicht aufrecht gehalten werden, die Schultern stehen stark nach rückwärts, der Bauch ist vorgewölbt, die Wirbelsäule lordotisch verkrümmt — ihnlich wie bei der Pseudohyperthrophia muscularis (Klomann). Lähmungen der Gesichtsmuskeln, der Blase, des Mastdarms, endlich der Respirationsmuskeln kommen nur selten und bei sehr schweren Fällen zur Beobachtung. Nicht so ganz selten dagegen ist, wie früher angegeben, das Vorkommen wahrer Ataxieen. Bezeichnend hierfür ist die Mittheilung von Rumpf.

Ein Spheriges Mädchen bekam während schwerer Diphteritis Gaumenegelpatalyse und Accomed chonsstörungen, der Gang wurde taumelnd und unsicher, die Bewegungen der Hände waren erschwert.
Die Patellarschnenrefiere fehlten. Die Füsse wurden mit den Fersen aufgesetzt, schleudernd vorwärts bewegt. Sensibilität und
Muskelgefühl nermal.

Auch ein Fall von Jung (Berger) gehört hierher und kürzlich hat Langner (Berger) 4 Fälle von Kindern mitgetheilt, die zweifellos als reme Ataxieen zu betrachten sind, und sich durch die Gleichartigkeit der Symptome und der Verlaufsweise auszeichneten. Stets ging Gammensegelparalyse und Accomodationsparese vorans, dann erst trat he characteristische Gehstörung ein. Eine eigentliche Lähmung der Latremitäten ist nicht vorhanden, feinere Hanthierungen mit den Hänon sind erschwert oder unmöglich, das Schreiben geschicht im Zickzack, 348 Zuknöpfen der Kleidungsstücke ungeschickt, die normalen Bewegugen werden durch leichte unwillkürliche Stösse in der Armmuskuatur unterbrochen. Die kinder stehen mit gespreizten Beinen da, halten sie sich nicht an , so schwankt der Rumpf hin und her, beim Veroche zu gehen taumein und schwanken sie wie Trunkene, nehmen Larze breitspurige Schritte mit den Fusssohlen auf dem Boden vorwarts ritschend. Letztes Symptom war mir namentlich auffallend bei einem a kinderspital behandelten 6j. Knaben; hierdurch unterschied sich ach der Gang im Wesentlichen von dem eines Tabetikers. Viecutane und musculare Sensibilität ist intact, ebenso die usomotorischen und electrischen Reactionsverhältnisse. Fast in Allen mitgetheilten Fällen prägnirten sich noch stärker die mitgetheilten Erscheinungen beim Augenschluss, wobei die Kranken vollständig die Vorstellung und Empfindung von der Lage und Stellung ihrer Glieder verloren. In allen bisher beobachteten neuen Fällen - zuerst bei Rumpf - ist das Fehlen der Sehnenreflexe notirt, und Langner (Berger) halt dasselbe für ein characteristisches Symptom der diphtentischen Ataxie.

Prognose der functionellen Lähmungen.

Intensität und Extensität der Lähmung sind im Allgemeinen ohne Einfluss auf die Prognose. Urreumscripte Lähmungen konnen das ganze Leben hindurch bestehen, generalisirte plotzijch, ohne eine Spur zu hinterlassen, schwinden. Vorhandensein normaler electrischer Erregiarkeitsverhältnisse gestattet in allen Fäden eine günstigere, vollständiges Erloschensein der galvanischen Erregbarkeit der Muskeln eine absolut ungünstige Prognose. Bedenklich steht es mit der Heilung stets, went hochgradige vasomotorische, sensible und trophische Störungen vorhauden sind, oder sich die Lähmung auf Herz- und Respirationsmusken. erstreckt, wodurch das Leben direct bedroht wird. Aus alle dem erhelt, dass die Prognose vom individuellen Fall abhängt abgesehen von der Grundkrankheit und der Natur der Lähmungsursache Ist die Grundkrankheit zu beseitigen, ehe es zu eingreifenden secundaren Veränderungen gekommen, so heilt auch die Lähmung, ja sie schwindet zuweilen plötzlich mit der Hebung der primären Erkrankung. Diess gut namentlich für eine Reihe der sympathischen (Reflex-) Latmungen, und offenbar hatte diese Adams im Sinne, wenn er aussprach: Der interessanteste Zug in der Kinderparalyse ist das sich in Allgemeinen kundgebende Bestreben zur schnellen Selbstheilung. De gunstigste Prognose gestatten die Dentalparalysen, Wurmparalyst. gastuschen Paralysen, desgleichen eine Reihe leichterer rheumatischer und traumatischer Lihmungen, z. E. Geburtsahmungen (Bierbaum). Zuweilen ist die Herlung indessen bei ihnen eine incomplete, wenn de Regeneration der motorischen Bahnen meht ganz gelingt. Auch die hamatogenen Lähnungen gestatten eine relativ gänstige Prognose, giostiger, wenn sie als » Nachkrankheiten« auftreten, als beim Beginn oler auf der Höhe der primären Erkrankung. Diess girt namentlich für de acuten Exantheme (Encephalitiden - Hemiplegien) und zwar besonden für Variola. Hier ist die Prognose ungünstig und Todesfalle gelorie nicht zu den Ausnahmen. Gunstiger gestalten sieh die posttyphær Lahmungen. Obwohl auch hier incomplete Heilungen vorkommen, sui sie doch bei weitem seltner als bei Erwachsenen unter gleichen I'm standen. Auch bei der Cholera inf., Dysenterie, Intermittens kommt unter atlmahricher Besserung meist vollstandige Heilung zu Stande Ebenso ist der Ausgang der uphteritischen Lähmung meist ein ganstger, wenn auch die Heilung zuweilen lange Zeit (Monate, Jahre) in Anspruch minint. Durchaus nicht unseren Ertahrungen entspricht & wenn Dertel meint, dass gewissermassen von der Dauer des diphtertischen Processes das Auftreten von Lähmungen und die Intensität und

Ausdehnung dieser von der Schwere der Primär-Erkrankung abhängig ist. Im Gegentheil es kommt vor, dass ganz eireumscripte Lähmungen lange Zeit bestehen, die Heilung eine incomplete ist, und umgekehrt mehr generalisirte Lähmungen kurze Zeit bestehen und vollständig beilen. Die Extremitätenlähmung entwickelt sich zuweilen unter dem Bilde der progressiven Muskelatrophie sehr rapid. Die Ataxie scheint immer zu heilen. Nur in wenigen seltnen Fällen wurde das Leben der Kranken direct durch die Lähmung bedroht, wenn dieselbe sich nämheh auf die Respirationsmuskeln und das Herz erstreckten. Hier trat der Tod unter den Erscheinungen der Asphyxie und hochgradiger Dyspnoe oder durch Herzparalysen ein (Mosler, Gutmannu. A.).

Diagnose der functionellen Lähmungen.

Ucher die Diagnoso der einzelnen Formen der functionellen Lähmungen lässt sich nach dem unter dem Abschnitt »Symptomatologie« Gesagten nur wenig hinzufügen. Da sich fast alle einzelnen Formen durch eine »specielle« Symptomengruppe nicht characterisiren, so ist auch eine Differentialdiagnose im Allgemeinen nicht möglich. Haben wir uns zunächst mittels der bekannten Untersuchungsmethoden (Prütung der Retlexe, electrische Reize der befallenen Theile u. s. w.) über den Sitz der Lähmung, ob peripher - spinal - cerebral (vergl. Symtome) vereinigt, so werden wir uns damit begnügen müssen - speciell er den functionellen Lähmungen in erster Linie die etwaige Primärerrankung zu ergründen. Dadurch werden wir uns zunächst orientiren Meffexlähmung oder hämatogene Lähmung, und verweisen hier auf die ursächlichen Krankheitselemente, die oben zusammengestellt ud. Störungen von Seiten des Urogenitalsystems, des Darmkanals, ein transgegangenes Trauma, eine Intoxication, Erkältung, fieberhafte Amnkheit, ein Typhus, ein Scharlach, eine Diphterie, Syphilis u. s. w. whr werden uns auf die richtige Fährte leiten. Vollständige Unternehung und gewissenhafte Anamnese, Prüfung der Entstehung, Form, Latwicklungstypus der Lähmung wird uns über die meisten Schwierigten der Lähmung hinweghelfen. So werden wir beispielsweise aus der vorangegangenen Rachenaffection, aus der näselnden Sprache, der Accomodationsparese u. s. w. mehr leicht auf eine diphteritische Läh-Inung schliessen können. Freilich erlangen wir damit - und das ist in fast allen Fallen unmöglich, durchaus keinen Einblick in die Wesenheit des paralytischen Processes, ob wir es mit einer substantiellen ichrn- oder Rückenmarkelähmung zu thun haben oder nicht, und welcher Art die anatomische Läsion sei. Wir müssen hier auf den Abschnitt » Gehirn- und Rückenmarkskrankheiten« verweisen. Die diffe-

rentielle Diagnose der functionellen Lühmungen von der vessentiellen Kinderlähmung« ist in den meisten Fällen leicht. Letztere befällt die Kinder gewöhnlich in mitten der Gesundheit acut und plötzlich unter fieberhaften Erscheinungen, Delirien, Coma, Convulsionen, ist rein auf die motorische Sphäre beschränkt, Sensibilitätsstörungen fehlen vollständig, sie ist nicht progressiv, sondern geht im Gegentheil auf einen kleineren Kreis zurück, um dann stationär zu bleiben. Die electrische Erregbarkeit nimmt schnell ab oder ist gam verloren (>Entartungsreaction <), die Muskeln at rophicen, verfetten, die Glieder bleiben im Wachsthum zurück und verkrüppeln. Trotziem demnach eine Verwechslung der functionellen Lähmungen weder mit dieser Krankheit noch mit progressiver Muskelatrophie im Allgemeinen möglich ist, so gibt es, wie wir oben kennen gelernt haben, dennoch in einzelnen Fällen Beispiele gerade von hämatogenen Lähmungen, die sich ganz in derselben Weise entwickeln können, verlaufen und dieselben Consequenzen nach sich ziehen. Diess der Grund, warum von einigen Autoren auch die nach acuten Infectionskrankheiten auf tretenden labmungen der essentiellen Lähmung (Poliomychtis ac. ant.) 2. E. von West, Kennedy, Damaschino zugezählt wurden. Endlich körnte cine Verwechslung statthaben mit den Lähmungen, wie sie bei der Hysterie vorkommen. Wenngleich diese anniverselle Neuroses unt in den seltensten Fällen vor dem 12. Lebensjahr zur Beobachtung kommt, wenigstens in Deutschland, so müssen wir doch mit Rücksicht darauf, dass die Erblichkeit die wichtigste und häufigste Disposition zur Hysteric ist, und in vereinzelten Fällen auf dieser Basis hysterische Lübmungen der wechselvollsten Art frühzeitig in die Erscheimung treter (vrgl. den Abschnitt Hysterie), mit wonigen Worten bei ihnen verweilen, zumal man sie mit in das Gebiet der »functionellen Lähnpungene hineinwerfen will. Betrachtete doch Romberg noch die Ilvstenals eine durch Genitalreiz bedingte Reflexneurose. Die hysterische Labmung tritt in allen Formen auf, als Hemiplegie (cruciata), als Pare plegie, alle Extremitaten sind gelähmt, oder nur eine, oder endlich de Lähmung beschränkt sich auf ein einzelnes Nervengebiet, sie ergrift die Gesichtsmuskeln, die Respirationsmuskeln (namentlich häufig ist de Stimmbandlahmung), den Pharvnx, Oesophagus, Darm und Blase, Niemals entwickelt sie sich plötzlich - ausser nach einem hysterieber Paroxysmus gewöhnlich nach heltigem Krampt, - stets gehen Symptome psychischer Reizbarkeit, Störungen der sensibela und motorischen Sphäre (Hyperästhesien, Krämpfe) vorher. Wie der bunte Wechsel und die Launenhaftigkeit der Symptome für die Hysterie über Laupt characteristisch ist, so auch für die Lähmungen. Das Buarr

und Wechselvolle in Erscheinung und Verlauf, das Verschwinden an diesem Theil und Auftreten an jenem, die unmotivirten plötzlichen Schwankungen in Besserung und Verschlimmerung selbst bei längerem Bestehen der Lähmung, das Auftreten von Contracturen, Hyperasthesien und Anästhesien im tiebiet der Sinnesorgane, gewähren uns die sichersten Anhaltspunkte. Selbst bei längerem Bestehen der Lähmung kommt es kaum jemals zu Muskelatrophieen, die electrische Erregbarkeit bleibt vollständig erhalten, die »electromusculäre Sensibilität« ist vermindert (Duchenne).

Pathologische Anatomie und Pathogenese der functionellen Lähmungen.

Während früher von einer Anatomie nur in negativem Sinne die Rede war, hat uns die Neuzeit gelehrt, dass in manchen Fällen sowohl der sympathischen (Reflex-) Lähmungen als hämatogenen Lähmungen bestimmte anatomische Veränderungen sowohl in den Centralorganen als in den peripheren Nerven vorhanden sind. Allein die Befunde sind sehr heretogener Natur, andererseits so eingreifend, dass sie kaum für alle Fälle - namentlich mit Rücksicht auf die meisten glücklich, mit Herlung verlaufenden Fälle postulirt werden dürfen, um so weniger als auch heut bei einer Anzahl der sympathischen und hämatogenen Lähmungen selbst bei gewissenhaftester makroscopischer und mikrocopischer Untersuchung der Obductionsbefund ein völlig negativer ist. Dennoch sprechen fast alle modernen Autoren von serheblichen anatoanschen Veränderungen«, die man annehmen »müsse«, wenngleich es ·freilich bisher in den wenigsten Fällen gelungen ist, solche aufzuweion. Statt sich einfach klar zu machen, dass, namentlich in Anbetracht der wechselvollen Erscheinung Symptome und Verlaufsweise der einzeinen Lähmungen, die anatomischen Funde am Nervensystem nur als eme der vielfachen Bedingungen zu gelten haben, unter denen die gleiche Functionsstörung zu Stande komme, drehte man der modernen Richtung gemäss den Spiess um, und richtete ihn gegen die »Reflexlähmungens als solche, trotzdem das physiologische Experiment das Zustandekommen derselben in exacter Weise dargethan. Ja man wollte auch für die Pathogenese der bämatogenen Lähmungen die Störungen der Bluteireulation, Blutmischung u. s. w. überhaupt nicht mehr als Substrat anerkennen. Die beste Handhabe, diese Anschauung zu vertreten, glaubte man freilich auch auf experimenteller Basis gefunden zu haben, wodurch die unglückliche Lehre von der Neuritis migrans entstaud.

Diese Lehre stützte sich im Wesentlichen auf die Versuche von

Tiesler, Feinberg, Klemm, Niedick u. A. Sie wurzelten darin, dass nach Application bestimmter Entzundungsreize auf den N. ischiadiens von Kaninchen und Hunden Lähmungen eintraten, für die der Obductionsbefund theils myelitische Processe im Rückenmark als Ursache aufwies, die durch Fortsetzung des entzündlichen Processes vom Nerven aus, und zwar meht per continuam, sondern sprungwepe" entstanden waren, theils letztere allem chne Betheiligung des Rückenmarkes. Rosen bach hat neuerdings die Versuche nachgemacht und erweitert. Allem bei Einspritzungen unter die Scheide des Isrbadicus mit Sol, ars. Fowl., Kalı caustic., Arg. nitr., Ol. terebynth., gelua: es that niemals, eine eigentliche Neuritis, sondern nur eine Permeunts zu erzielen. Zog er einen Faden durch den Neiv., so erzielte er zwar eine Neurstie worl in diesen Patten die Nervenscheide nicht inta-t, sondern eröffnet war und somit die Wanderzellen immigriren konnten und das nervise Gewebe zerstörten - allein in allen Füllen (21 Versuche) blieb die Entzündung localisirt, bei genauer und gewissenhaber microscopischer Untersuchung konnte niemals eine Fortpflanzung der Entzindung (Permeuritis oder Neuritis) auf benachbarte Theile oder das Rückenmark constatut werden. R. hielt somit das Vorkommer einer experimentell erzeugten Neuritis migrans für nedt erwiesen.

Dieselbe scheint uns durch Rosenbach's exacte Versuche in der That widerlegt oder wenigstens stark erschüttert zu sein. Hehrigen hebt wie uns dünkt R. mit Recht hervor, dass diejenigen, die in solches Fällen einen peripheren Entzündungsprocess mit einem eben solchen Vorgang im Rückenmark complicirt gesehen haben, und letzteren als Folge des ersteren ansprechen, ohne dass sie den Weg der Entzündung im peripheren Nerven nachweisen können, im gewissen Sinne ebenfalls der Theorie der Reflexlähmung angehören, denn sie postuliren ja eine Fernwirkung, und ob diese nun rein functionell oder anatomuch ist, hat im Wesentlichen nichts zu bedeuten. Jedenfalls gehören wir zu lenjenigen, die den functionellen Lähmungen, sowohl den Reflex-Lähmungen als den hämatogenen, ihre berechtigte Stelle in der Pathologie einräumen, und sind der l'oberzeugung - dass gorade mit der besseren Erkenntniss und Deutung der anatomischen Befunde, namentlich bei den Rückenmarkskrankheiten - diese Anschauung an Boden nur gewinnen kann.

Was nun die anatomischen Befunde bei den Aleftexlähmungen anlangt, so ist zunächst zu constatiren, dass bei den Lähmungen, die mitdem Urogenitalsystem in Verbindung gebracht werden, schon Stanley
von Hyperämieen der Rückenmarkshäute gesprochen, von Gull wird
Erweichung, Meningitis, Fettdegeneration der Vorderstränge angegeben,
in einem andern Fall fand er einen intermeningealen Tumor in der Dorsalgegend der Medulla spinalis, ähnlichen Befund hatte Mankopf.

FFoige Erkrankungen des Tractus Intestinalis ist die anatomische tute eine noch geringere. Die Dentalparalysen, Intestinalparalysen, le bei Kohk, Darmkatarrh, Helminthiasis beschrieben sind, bilden finste Bild der Reflexparalysen. Selbst Leyden will hier nicht e Rückenmarkskrankheit glauben, sondern hält sie für vasomobe Reflexparalysen. Anders verbält es sich mit den rheumatischen erations-Lähmungen. Zweifellos müssen für eine Reihe derselben liche Veränderungen an den Nerven und in den Centralorganen ommen werden, Myelitis, Meningitis, Neuritis; ich erinnere an en mitgetheilten Fall von Frerichs. Die traumatischen Reflexngen will man für neuritische halten, Obductionsbefunde fehlen. lie pathologische Anatomie der hämatogenen Lähmungen aulangt, kint es für die erste Gruppe (anämische L., wohl unzweifelhaft, sich nur um eine rein functionelle Störung handelt, wie n bler mit Recht hervorhob. Anders steht es zum Theil mit den fieberhaften Krankheiten (vergl. Fall Wrany). Ein Theil der angen wird bei den Infectionskrankheiten als Folge der Intoxicaveränderten Blutbeschaffenheit aufzufassen sein, ein anderer auf liche anatomische Veränderungen in den Centralorganen zurücket werden müssen. Letzteres gilt wahrscheinlich für die mit tie verlaufenden Hemiplegieen, die nach einem urämischen Anfall charlach auftreten (hämorrhagische Heerde im Grosshirn). fehlen auch hier Obductionsberichte, desgleichen von Masern. Fall von Bergeron liess sich nichts als eine starke Congestion hirns bei der Autopsie entdecken. Anders bei Variola. West-(berichtet von zwei Autopsieen, die eine disseminirte Myelitis der

der- und Hinter-Hörner waren atrophisch, die Vorderseitenstränge sekrotisch, die Nervenröhren daselbet etenfalls atrophisch.

Für eine Reihe der typhösen Lähmungen läugnete Duchek anatomische Läsionen und glaubt sie durch das kranke Blut bedagt, und durch die hochgradige Schwäche und Anamie (Gerhardt), für eine andere Reihe hat man Neuritiden, Myelitiden, Encephalitiden als anatomisches Substrat annehmen zu müssen geglaubt, allein leider feblen die Obductionsbefunde, die es bestätigen könnten. Leudet hat beeiner posttyphösen Paralysis ascendens acuta keine Veränderungen an Nervensystem bei der Section wahrnehmen können. Fast der einzige positive Befund stammt von Bernhardt, der bei einer posttyphösen durch Complicationen lethal verlaufenden Radialisparalyse den Nerven durch lang gestreckte Züge von Körnchenhaufen durchsetzt fand, das Nervermark war völlig zerfallen, die Axencylinder verschwunden, die Blutgefässe mit Blutkörperchen massig vollgepfropft, um die Gefässe zahr reiche freie Blutkörperchen. Ein anderer Fall stammt von Biermet (1853). Bei einem 17jährigen Typhuskranken trat Paralyse der unter Extremitäten und Beckenorgane auf, spontaner Bruch des Oberschenkels mit nachfolgender Verjauchung, Schüttelfröste, hochgradige Depnoe, metastatische Kniegelenksentzundung, Trismus, Tod unter sopröser Agonie. Bei der Autopsie (Virchow) fand sich chronische Myelmeningitis im Dorsaltheil des Rückenmarks (Gesammelte Abhandl. ? 683 -690). Weitere Sectionsberichte liegen nicht vor. Solche tehlen ganz bei Recurrens und Maluria-Paralysen. Bei letzteren vermutbet Eulenburg, dass es sich um Pigmentembolieen in Gehirn- oder Rückenmarksgefässen handelt?

Bei den acuten contagiösen Schleimhanterkrankungen sind die positiven Anhaltepunkte etwas zahlreicher. Le y den glanbt für die dysentrischen Lühmungen als anatomische Unterlage meist eine Neurus adscendens annehmen zu müssen, und stützt sich namentlich auf de Symptome hierfür. Englische Autoren hingegen wollen hier gerale mit reinen »Reflexlähmungen« zu thun haben; beides mag für eine Reihe von Fällen berechtigt sein. Andererseits wird man auch hier der veränderten Blutbeschaffenheit, der Anämie, der durch Erschöpfung herbeigeführten Ernährungsstörung des Nervensystems Rechnung trage müssen. Romberg brachte die dysenterischen Lähmungen mit dei diphteritischen in einen Rahmen. Von Obductionsbefunden hiegen zum Beobachtungen v. Delioux die Savignac vor, die sich durch Constenzverminderung und Erweichung der Lumbal- und Halsanschwellung kennzeichneten. Was die Pathogenese der diphteritischen Lähmungen anlangt, so waren von jeher die Meinungen hierüber sehr mannigfacher

Art. Die älteste von Bretonneau stammende Anschauung, dass speciell die Gaumensegelfähmung von einem Uebergreifen des localen Processes auf benachbarte Theile (Nasenhöhlen) handle, der dort chronisch werde, ist längst vergessen. Trousseau glaubte an die Folgen intensiver Blutvergiftung, eine Ansicht, die auch heut für eine Reihe von Fallen mit Recht vertreten wird. Se e glaubte ebenfalls an die veränderte Sattemasse durch das diphteritische Contagium, Mühsam, Thoresen (l'hristiania) sehen ebenfalls darin den Grund der Lähmungen, K rafft-Ebing will neben toxischen dyskrasischen Veränderungen des Blutes als Substrat für die Lähmung, wodurch die Ernährung und moleculäre Beschaffenheit des Nervensystems alterirt würde, auch anatomische Veranderungen der peripheren gelten lassen. Auch Gubler trat für die Unabhängigkeit der Lähmungen von Veränderungen in den Centralorganen ein. Main gault nannte die diphteritische Lähmung vune Affection sine materias: Eisenmann subsumirte eine Gerinnung der Arterion. Gull eine Fortsetzung der Entzündung vom Schlund auf Wirbel und portio cervie, des Rückenmarks, We ber eine fortschreitende Veränderung der Nerven von der Peripherie zum Rückenmark, Remak eine Infiltration der sympathischen Halsgunghen, Senator eine Neuritis migrans. Die anatomischen Befunde von Bouchut haben wir schon p. 16 erwähnt. Buhl fand capilläre Blutungen im Gehirn, he Spanalwurzeln verdickt, verfärbt (durch Blautaustritt), z. Th. gelbch erweicht, die Nervenscheiden, das interstitielle Gewebe diphteriasch infiltrirt. In dem Jufiltrat sucht B. die Ursache der Lähmung, wird es resorbirt, so heilt die Lähmung, wandelt es sich in Bindegewebe um und schrumpft es, so bleibt die Lähmung bestehen. Auch Oertel (Ziemssen's Handbuch p. 645, H. 1.) hat in einem Fall von diphteritischer Ataxie Atrophie und Fettgeneration der Muskeln gefunden, im Ghirn, Rückenmark, an den peripheren Nerven befanden sich zahlorche capillare und grössere Blutergüsse, in dem Rückenmarksgrau Kerninfiltrationen, fettige Degeneration der neugebildeten Kerne, Hämerrhagien - namentlich in den vorderen Hörnern. Im Centralennal war durch ein zelleureiches Exsudat das Lumen des Exsudates vollständig verstopft. Oer tel leitet die Paralyse von den Veränderungen in den Muskeln selbst, in den peripheren Nerven, und in den Centralorganen her. Wenn er indessen in Folge der bis jetzt spärlichen anatomischen Beobachtungen von einer »unbegründeten Annahme« spricht, die Lähmung als Folge der specifischen Wirkung des diphteritischen Contagiums auf Nervenfasern, oder der Anämie, fehlerhaften Blutmischung aufzufassen, so scheint uns diese seine Annahme verallgemeinert vorläufig noch werthlos. Neuere Sectionsbefunde liegen noch von

Pierret und Déjering vor. Bei Pierret war die Dura adhärent, verdickt, rauh, mit Auflagerungen versehen, die der Rachendiphterie entsprachen. Déjerine schildert uns 3 Autopsien (Paralyse aller I Extremitaten, Paralyse beider Arme, Paralyse der Arme und Nackenmuskeln). Auch hier waren die vordern Rückenmarkswurzeln vorzugsweise betheiligt. An frischen mit Ueberosmiumsäure behandelten Präparaten markirten sich die Nervenfasern der vordern Wurzeln wie Perlschnüre, die Zellen der Markscheide waren vermehrt, die Axencylinder vollständig geschwunden, das Myelin war aufgelöst in eine protoplasmaähuliche Substanz, im interstitiellen Bindegewebe zeigte sich eine massige Kernwucherung, desgleichen in den Nervenscheiden. Grad und Ausdehnung der Entartung stand in gradem Verhältniss zum Umfang der Lähmung. Von den etwaigen anatomischen Veränderungen bei den rachitischen, scrophulösen, tuberculösen, syphilitischen Lähmungen wissen wir noch weniger. Bei der Tuberculose fand man als Ursache der Lähmung einmal Tuberkeln im Gehirn und Rückenmark, alsdann disseminirte Myelitis - zweifellos nicht tuberculöser Natur (Westphal, Simon), endlich war der Befund en völlig negativer und in solchen Fällen wird man an die durch die veränderte Säftemasse herbeigeführte tuberculöse Cachexie als Ursache der Lähmungen appelliren müssen. Bei den syphilitischen Lähmungen sin! die Befunde äusserst heterogene. Syphilitische Exostosen am Schädelund Wirbelcanal können zu mannigfachen Lähmungen Veranlassung geben, dazu kommen Gummata, irritativ-entzündliche Zustände der Meningen, Arachnitis chronica, und die sogenannte sluctische Erkrankung der Hirnarterien« (Heuber). Auch Sclerosen des Rückenmarts sind beobachtet. So erzählt Leyden (a. a. O. p. 273) von einer Beobachtung Lancernux's.

Eine syphilitische Frau gebar im 6. Monat der Schwangerschaft Zwillinge, die drei Tage am Leben blieben. Bei dem entskind zeigte die Autopsie Tumoren in der Leber, bei dem andern und die Medulla hart, verkleinert, das Gewelse fast von fibröser Beschaftzbeit, die Farbe rothgrau. Nervenfasern und Nervenzellen waren im ihr webe nugends zu entdecken.

Charcin (1873) glaubt die Lähmungen syphilitischer Neugebereuen meist auf eine Knochererkrankung zurückführen zu müssen, de ihren Sitz an der Grenze der Diaphyse und Epiphyse hat:

Bei einem neugeborenen syph. Kind entwickelte sich am 14. Tage eine Lähmung der linken obern Extremitat. Ellenbogenswich geschwollen, Hant darüber nitmal. Bei der Section fand er keine Veranderungen an den Nerven, lungigen war das periostale Genebe des belenks von diekem grünkehem Eiter durchtränkt. Das Gelenk war iet

eitert. Die obere Epiphyse hing nur noch durch das Periost mit der Daphyse zusammen. Der Knochen selbst war sehr brüchig und hatte ein kreidiges, gypsartiges Aussehen.

Abgesehen von den anatomischen Läsionen müssen wir auch bei der Syphilis die l'rsache mancher Lähmungen in der Dyskrasie selbst suchen, gerade wie bei den früher leschriebenen Formen. Auch die latoxicationslähmungen müssen zum Theil als rein kachectische, functionelle aufgefasst werden (Kohlenoxydvergiftung u. s. w.), in anderen Fällen werden wir palpable Veränderungen, theils im Gehirn, theils im läckenmark und den peripheren Nerven annehmen müssen. Neuritis, Erweichungen des Gehirns, zerstreute capilläre Blutangen im Gehirn und Rückenmark sind beobachtet wenn auch nur in seltenen Fällen.

Therapie der functionellen Lähmungen.

Ueber die Behandlung der functionellen Lähmungen können wir ons kurz fassen. Sie soll natürlich zunächst eine causale sein, d. h. bei den Reflexlähmungen auf Entfernung des reflectirenden Reizes gerichtet sein, also auf die Behandlung der Primäraffection; und zahlreiche Beispiele beweisen, dass mit der Entfernung desselben alsbald sich die Lähmung geheilt war. Ich erinnere an die plötzlichen Heilangen mach Abtreibung von Spülwürmern, Sistirung der Diarrhoeen, Kohk, Koprostase, Operation der Phimose, Extraction von Fremdkörern, Cystitis u. s. w. mehr. Wenn Fliess den Rath gibt bei Dentalpralvsen vzu schröpten«, das Zahnfleisch zu scarrificiren weil mit Beseitigung der Nervenüberfüllung - auch die Lähmung schwinden wide, so können wir dem nicht beipflichten. Weberwachung der Diät, simde Abführmittel, warme Bäder mit kalten Waschungen scheinen as geeigneter zu sein. In einer grossen Anzahl der Fälle kennen wir sber die l'esache der Lähmung nicht, wissen nichts von der Primär-Mection oder sind nicht im Stande sie zu beseitigen, in solchen Fällen mrd sich dann die Behandlung, symptomatisch, gegen die Lähnung Willst richten müssen, gegen die Natur derselben, gegen das etwaige anstomische Substrat. Hier sind in erster Reihe die warmen Bäder 211 nennen, sie wirken belebend, entzundungswidrig, resorbirend. Einfuche warme Wasserbäder, die indifferenten Thermen von Schlangenbad, Plaffers, Teplitz, Gastein etc., Sool- und Seebuder, Fichtennadel- und Schwefelbuder galten von je als wirksam. Zur Auffrischung der Erreglarkeit und Leitungsfahigkeit der motorischen Bahnen ist das mäch-Ingste Heilmittel die Electricität. Ihrer Anwendung im Kindesalter Mehen zwar mancherlei Schwierigkeiten im Wege, allein sie ist unbutbehrlich. Nicht dringend genug müssen wir davor warnen dieselbe Laienhänden zu überlassen, oder sie erst in Anwendung zu ziehen, nachdem man Wochen oder Monate mit allen möglichen oder unmöglichen Mitteln die günstige Zeit hat verstreichen lassen. Je frischer der Fall, desto geeigneter im allgemeinen ist er für die electrische Behandlung, desto mehr darf man einen günstigen Erfolg erwarten. Es empfiehlt sich mit der electrischen Behandlung gleichzeitig die warmen Bäder gebrauchen zu lassen. Bei Kindern wird man im Allgemeiner eine consequent durchgeführte galvan ische Behandlung vorziehen. am Ort der peripheren Lähmung, an der Wirbelsäule bei spinalen durch den Kopf bei cerebralen Lähmungen im letztern Fall ist Vorsicht dringend geboten. Erb und Leyden u. A. empfehlen aufstegende Ströme (Kathode ins Kreuz). 4 Elemente reichen aus, jede Sitzung dauere nicht länger als 5 Minuten; man vermeide die Schwankungen. Will man bei Kindern die Faradisation anwenden, was im allgemeinen nicht zu empfehlen ist, so faradisire man indirect, local, mit feuchten Electroden und möglichst geringer Stromstärke. Neben der Electricität verdient zum Zwed der Heilung die gymnastische und orthopädische Behandlung der Lähmung volle Beachtung. Der methodischen Anwendung act iver und passiver Bewegungen rein »untergeordnete Bedeutung« (Erb) zuw schreiben, scheint uns nicht berechtigt. Namentlich die sog. >duple cirtene oder Widerstandsbewegungen sind von besonderer Wichtigsofern die Paralyse nicht eine complete ist und die Kinder nicht zu jung sind, weil wir den einzelnen Muskel in Action bringen ohne Mitwirkung seines Antagonisten. Nebenher hat man auch die Massage warm empfohlen (Schildbach). Die Wirkung aller dieset Manipulationen ist eine der Electricität analoge. - Acussere Mutel (Emreibungen von Kampherspiritus u. s. w.) finden von Aerzten kaum längere Zeit mehr Anwendung. Von den inneren Mitteln haben mit wenige ihren Ruf behalten. Hauptsächlich sind es Strychnin, Ergotin. Arsenik, ersteres wurde namentlich bei Blasen und Masdarmlähmungen (Enuresis nocturna, Prolapsus ani) empfohlen, Extractum Toxicodendri von Trousseau und Skoda mit Erfolg u einigen Fällen angewendet, ist heut vollständig verlassen.

Was die Behandlung der hämatogenen Lähmunget anlangt, so kommt es auch hier natürlich wesentlich auf die Behandlung der Primäraffection an. Mit der Entfernung dieser, z. E., wenn es sol um eine Constitutionsanomalie (Syphilis) handelt, schwindet auch de Lähmung. Tritt die Lähmung im Anfangsstadium der acuten fieberhalten Infectionskrankheit auf, so sind dem entsprechende Massnahmet zu treffen (Bäder, Chinin u. s. w.), tritt sie als Nachkrankheit auf. so

sind Tonica und Stimulantia, Bäder und Electricität, wie oben angegeben, dringend indicirt. Wir stimmen Levden vollständig bei, wenn er sagt, dass in vielen Fällen die tonisirende Methode alle in zur Heilang ausreiche, unter keinen Umständen aber neben andern Mitteln entehrt werden könne. Diess gilt namentlich für die postexanthematichen, posttyphösen, postdiphteritischen, dysentrischen Lähmungen uer hängt von der Kräftigung des geschwächten Körpers, von der Blutauffrischung fast alles ab, hier gilt es aber auch energisch and buld zu handeln wenn man Erfolge sehen will. Die Chinapriparate (Chinawein), Eisen- und Jodprüparate (Ferrum lacticum, prapus ferri jodati, Tinctura ferri pomata*), pyrophosphorsaures Eisenvaser, Leberthran), Soolbäder, warme Douchen u. s. w. bilden im Veren mit kräftiger leicht verdaulicher Diät und frischer gesunder Luft die Basis der Behandlung. Bei den diphteritischen Lähmungen gibt Archambault den Rath halbflüssige Speisen, Gelées, die viel Wasser enthalten zu reichen, weil es vorkommt, dass Kinder, wenn sie nicht schlucken können vor Durst fast sterben. Auch Nährklystire sind hier m empfehlen. Von den sogenannten specifischen Mitteln verdient Arenik die meiste Beachtung.

II. Lähmungen einzelner Nerven (resp. Muskelgebiete).

Literatur.

Vergleiche den vorigen Abschnitt stunctionelle Lähmungens, die Handscher Aber Electrotherapie und Nervenkrankheiten von Romberg, Hasse, Federig, Ech Benedich, Rosenthal, Dichenne, Ommus et Legros etc, ferner die Lauftscher für kinderkrankheiten von Steiner West, Bedeit Boschat, Gerant u. s. w. — Osiander, Handbuch der Entbindungkunst. Tübingen, at 1821 — Landouzy, Essai sur I'h miplógie tacisle chez les enfantschen nes Paris 1853. — Massalien, Diss d. N. fac. Berohn, 1855.

Busherg, Unber Lahmungen des Anthiznerven durch Krankheiten des Felsibeins. Capers Wochensenrift I. ges. Heilk. p. 601, 1835. und klin. Wahrnehmungen p. 20–1831. — Phobus, Rheomat, Lahnung der Gesichtsmuskeln Seitzung des Vereins für Heilk, in Prensen 1831 I. p. 55–56. — De bron, Lars 1831 — Strömeyer, Caspars Wochenschrift 1857 p. 33 — Kenesteil Observations on Apophay, Paralysis etc in New-born infants. Dablin, Lein on med Sc 1836 — Thompson, Med Soc. London 14, 1845 — Heifft, Journal f. Kinderkrankh, 1845. V. 1. — Duch einne, De l'electrisa-

[&]quot; Ich wende mit Vorhehe das Ferrum pyrephosphoricum c. Ammonio atno (244 1244) aq i an, oder die Tractura ferri pomata in Verbindung mit Lactura Strychni und Tract. Rhei vinosa.

Tinet, ferri pomat.
 Tinet, Raet vinos, na 15,0
 Aq. d, 60,0
 Tinet, Strychni 1,0
 Syr, Cinnamonni 10,0
 M.D. 3mal täglich % Fheelöffel.

tion localiste, Ed. II. p. 650. - Romberg, Deutsche Klinik, 1850, 21 Juny, Handbach für Nervenkrankh. 1851. — West, Joann für Kimbrkrankh 1850 X. p. 290. — Dieffenbach, Leber halbseitige tossehtslähmung und Darch schneidung der Muskeln der gesunden Gesichtsbalfte dabei Med Zeitung der Vereins d. Heilk. f. Pr. 1841. p. 179. — Alemssen, Electricatat in der Med. III. Aufl. p. 74 seq. Arch f. klim Med. IV. 579. — K. d. d. (Dublin), Ueber die Verzerrung der Gesichtzuge bei Neugeborenen J. f. K. 1858. — Roger, Hopit d. enf. malad. Paris. 1864. Joann f. Kinderkrankh. XLII. p. 401. — Trousseau, med. Klink a Paris. 1868. — Rosenthal, Wien med. Presse 1868. — Trilmanns, Dissert. 1869. — Enlen burg, Klin. Bert. Wochenschr. 1868. — 17. — Henoch, Berträge z. Kinderheilk, N. F., p. 114. — Bouch ut a. a. O. p. 359. — Bärwinkel, Zur Cassistak der doppelseitigen facialistikmungen. Arch. d. Heilk. VIII. p. 71. — Seeligmüller, Ueber Lähmungen a. a. O. 1871. Handlach für Nervenkrankh. 1851. - West, Joann für Kinderkrankh 1850. Arch. d Heilk VIII. p. 71. - Seeligmüller, Ueber Lähmungen a. a. 0, 1871 Hitzig, Arch. f. Paych III 601 617, 1870. Lee, be, Thorng arztl. Correspondenzblatt. No. 5 (Accessoriuslähmung ber

Spondylitis corvicalis,

Eitner, Zungenlähmung nach Erkältung bei einem 93. Knaben. Med Zig d. Vereins d. Heilkunde fir Preussen. 1840. p. 92. — Romberg a. a. O. p

d. Vereins d. Heilkunde für Preussen. 1840. p. 92. — Romberg a. a. 0. p. 78. 1851 u. klin Wichrnehmungen p. 46.

Duchenne, Electr local if 6d. p. 718. — Oppolzer, Spitalzeitung. 1862. No. 24 (Lähmung des Zwerchfells). — L. Fox. Paralyses of the diaphragma with peculiar laryngeal symptoms the Brit med Journ. 1877. 187.

Velpeau, Anat chirarg. 1825. — Marchesneaux, Archiv. gener. 1845. p. 313. — Rayer, Hosp. d Charit. à Paris Vortrag über Lähmung des grossel Sagemuskels im K.-A. Joarn. f. Kinderkrankh July. — Dec. 1845. 371. Re. — Des n. as. Dissert. 1845. — Underwood. Handback Krankhedez p. 551. 1848. — Duchenne. Electric, local p. 770. — Cejka, Prager Viste jahresschrift. 1850. p. 27. — Wiesner, Path. u. Actiol. der Sernitaslahmung Deutsch. Arch. f. klin Med. V. p. 95. — Neuschler, Arch. d. Heilk. M. 1862. p. 78. — Busch, Leber die Function d. M. sernit. and. maj. Arch. f. klin Med. 1803. IV. 39. — Tra abe, Gesammelte Beitrage. B. I. p. 165. — Eulen Durg, Handbach u. Bers klin. Wochenschrift. 1869. No. 42. — Chinoostel Ocatr. Zeitschr. f. pract. Heilk. 1861. No. 13—16. — Berger, O., Die Labmung des N. thoracicus longus. Eine Monographie. Breslau 1873. u. 1873. (2. Auflage) (2. Auflage)

Rednar, Romberg, Bouchut, Gerhardt, Steiner (a. a. 0. - Samt (a. a. 0. 201. 208) — Seeligmuller a. a. 0. 1871 — Zuradelli, Gax med, ital. 1858. No. 41-47. — Nothnagel, Deutsch Arch f klin Med. IX. 489 — Panas, De la paralyse reputee rheumatism du nest radial Arch gen 1873. Juny. 657-762. — Eulenburg, Handbuch a a "Erba a. O. Benedict, Rosenthal u. s.w. — Eulenburg, Berl klin. Wochenschrift. 1868. I. 17. I. 6. — Surmay, Arch. gen. 1865. p. 678 — Church, Hemiplegie nach Anwendung der Zunge The lancet. 1877. V.

Wie bei den Krämpfen in einzelnen Muskelgebieten, so werden wit auch hier bei den Lahmungen nur einen kleinen Theil derselben beschreiben, in sofern dieselben nemlich von besonderer Wichtigkeit und Engenartigkeit für das Kindesalter sind, und mehr oder weniger als eine selbstständige Krankheitsform imponiren. Wo diess nicht der Falmüssen wir auf die spec. Handbücher der Neuropathologie verweisen. - Es werden aber auch hier nicht Erledigung finden eine Reihe son isolirten Lühmungen, die aus pr. Gründen bei den betreffenden Organ-Erkrankungen berücksichtigt wurden, diess gilt z. E. von den Augenmuskellähmungen, den Lähmungen im Gebiet des Vagus (Dysphagus paralytica, Aphonia paralytica), z. Th. des Sympathicus, den Biasenlähmungen (Enuresis noct.) u. s. w. mehr.

Wir beginnen mit der

I. Facialislähmung.

Die mimische Gesichtsmuskellähmung ist eine der häufigsten im Kindesalter und kommt unter den mannigfachsten Umständen bald einseitig. bald doppelseitig, vollständig oder unvollständig, partiell oder allgemein - auf das ganze vom Facialis versorgte Muskelgebiet vor.

Actiologie. Zu den vorzäglichsten Ursachen der Facialislähmung m Kindesalter gehören tranmatische Einflüsse (Stoss, Fall, Schlag, metschung, Druck u. s. w. . Am eigenartigsten ist die sogenannte Gebortslähmung der Neugeborenen, entstanden durch den Druck der langenlöffel auf die Austrittsstellen des Facialis bei Zangengeburten. Sie wurden von Ostander (1821), Jacquemier, Dubois, Landonzy, Snellie, Vernois, Kennedy, Danyan, Bouchut u. A. sasfährlicher erwähnt. Diese Formen der Facialislähmung sind fast auswhitesslich einseitig, weil die im sehrägen Durchmesser angelegte Zange our mit einem Löffel auf die Austrittsstellen des Facialis drückend rickt. Aber nicht nur bei den instrumentellen, sondern auch natürlichen schweren Geburten sind diese Compressionslähmungen vorgetommen: selbst da, wo die Facialisverästlungen nicht direct bm Druck ausgesetzt waren, sondern andere Theile namentlich Scheiwheine and Hinterkopf (Kidd). Einen interessanten und seltenen fall theilte Dubois mit. Hier war bei dem Neugeborenen während be Geburtsactes die Facialislähmung entstanden durch den Druck eines Becken der Mutter befindlichen Osteotoms. Je nachdem diese Compressionen nun mehr vorn der Wange zu stattfinden oder mehr rück-Firts in der Gegend der Austrittsstelle der Nerven wird die Lähmung ome beschränktere oder allgemeinere sein, dass sie überhaupt so leicht River Neugehorenen zu Stande kommt liegt in den topographischen Formbehältnessen des kindlichen Schädels, die Knochenvorsprünge und Rathigkeiten an denen die animalen Muskeln entspringen sind noch acht ausgebildet, die Theile liegen mehr in einer Ebene als im spätern wen. Vogel sah auch bei angeborener Kleinheit und Verkrümmung dra Felsenbeins Facialislähmung entstehen. Auf eine Compressionshanung wurden ebenfalls die von West beobschteten Facialislähmun-Sta bei Dentitio difficilis zurückgeführt, die meist mit dem Durchbruch der Zähne oder nach Scarrification der Zahnfleisches geschwunden sein tollen; - vielleicht sind diese Fälle als »Reflexlähmungen« zu deuten. Atch im späteren Kindesalter sind die Compressionslähmungen des Facialis nicht so selten. Parotidengeschwülste, Degenenration der Parotis (Billard), Lymphdrüsengeschwülste und Abscesse bei scrophulösen Kindern in der Gegend des Proc. mastoideus sind in erster Linie zu nennen. Seltner führen zerrende Narben (nach Entfernung oder Vereitrung von Lymphdrüsen) zur Facialislähmung, noch seitener Retropharyngealabscesse, wobei es ganz auf den Ausbreitungsbezirk des Abscesses ankommt (vergl. Soltmann Jahrb. f. Kinderh. VII. p. 267 seq.). Je höher der Focus des Abscesses, je ergiebiger die Eitrung, um so leichter kann die Facialis an seinen Austrittsstellen einer Compression u. s. w. ausgesetzt sein, eine Ansicht die Bokai (Jahrb. f. Kinderh. X. p. 1421 zu theilen scheint. Was die übrigen mechanischen oder traumatischen Einflüsse anlangt, so sind sie an und für sich zwar selten ber Kindern als Ursache der Facialislähmung zu beschuldigen, allein wir finden ziemlich die gleichen Momente wie bei Erwachsenen. Hitzig sah bei einem Knaben die Lähmung nach Fractur der Schädelbasis auftreten. Romberg behandelte einen Sjährigen Knaben mit Facialislähmung die er bei Gelegenheit eines Mordanfalls durch einen Messerstich in der Gegend des Foram, stylomastoid, acquirirte. Namentlich die Lippen- und Nasenzweige waren hier afficirt, die Lähmung schwad nach 2 Monaten. Am häufigsten sahen wir dieselbe im Kindesalter welleich bei Otorrhoe (Massalien), Otitis scroph., Caries des Felsenbeutes. Formen die schon von Shaw, Bell, Descot gekannt waren. Ber Otorrhoe nach Musern (Blache, Roger u. A.) oder Scharlach (Romberg, Helfft), sind sie doppelt gefürchtet. Im Romberg chen Fall bei einem Sjährigen Knaben wich zwar unter geeigneter Behandlung die Lähmung, allein unheitbare Tanbheit blieb zurück. Rousberg verlor ein 2jähriges Kind mit Facialislähmung und Otorrhoeas an Tabes meseraica. Bei der Section fund sich neben zahlreichen Umnulationen ein grosser Tuberkel in der Corticalis des mittleren auf den Felsenbein ruhenden Lappens, der 1,4 " tief in die Marksubstanz emdrang; der Facialis war im can, Fallop, vollständig erweicht. Einer ähnlichen Fall beschreibt Schwarze (1870). Ein 2jähriges Kind bu an Facialisparalyse herbeigeführt durch Compression des Facialis und Acusticus durch einen Tuberkel der an der hinteren Fläche des Felsenbeines aufsass. Hiermit kämen wir auf die cerebralen Ursachen F sprechen. Es gentige in Kürze anzufthren, dass Exsudate, Tumore (namentlich Tuberkel), Apoplexien (bei acuten Exanthemen, Pertuses Diphterie), Erweichungsherde, Abcesse etc. an der Basis im pons, Ramtengrube, Hirnschenkel, Stabkranz, Rinde - kurz im ganzen intracere bralen Verlaufsgebiet des Facialis ebenfalls zu Lühmungen dessellen führen können. Bei der Meningitis cerebrospinalis tritt zuweilen Storbismus paralyticus, Ptosis paralytica von Hemiplegie und Genicklähmung gefolgt auf. Weit seltner als alle diese Momente sind rheumatische Einflüsse als Ursache zu beschuldigen (Shaw » a blight«) whiafen an feuchter Wand, Zugluft u. s. w. sind die wesentlichsten Momente. Rogerz. E. erzählt von einer Facialislähmung bei einem Lemen Mädchen, das den ganzen Tag hindurch am Guckloch eines Portierraumes stehen musste. Ueber die auf heriditär-neuropatische Disposition entstehenden Formen der Facialislähmung vergeiche unter Diagnose.

Symptome. Dieselben gestalten sich verschieden je nach Ursache, sitz und Ausdehnung der Lähmung. Die traumatischen Lähmungen, speciell die geburtshilflichen entstehen fast immer plötzlich ohne Vortoten, die rheumatischen bald mit, bald ohne Vorboten. Unter diesen sind Schmerz, Röthe, Hitze, Anschwellung der betr. Gesichtshälfte zu nennen. Zuweilen setzt die Lähmung mit einem eclamptischen Anfall oder überhaupt mit motorischen Reizerscheinungen ein, partiellen Zuckungen der Gesichtsmuskeln u. s. w. Diess gilt namentlich für die bei Ontis int. und Caries des Felsenbeines auftretenden Formen, desgleichen zuweilen bei den von Parotitis und Lymphdrüsengeschwülsten abhängigen Lähmungen. Hier treten gewöhnlich auch lebhafte blitzende schmerzen im Ohr auf und grosse Empfindlichkeit aut Druck.

Das Bild der Facialislähmung selbst ist ein äusserst characteristiches durch die auffallenden Veränderungen in den Gesichtszügen der Memen Patienten. Die Stirn ist glatt ohne Runzeln, das untere Augenal bangt herab, die Lidspaite ist geöffnet, selbst im Schlafe (Lagophmalmus paralyticus), während der Bulbus schräg nach oben gerollt ist. the Wangen sind schlaff, welk, ausdruckslos, ohne Falten. Die Naschrigel bewegen sich kaum, der Mund steht schief nach der gesunden beite hin verzogen, der kranke Mundwinkel hängt herab, und da die Lippenninskulatur unthätig ist, kann der Mund nicht gespitzt werden, stere Kinder können nicht ordentlich blasen oder pfeiten, die Sprache at andeutlich, das Kauen erschwert, die Speisen sammeln sich zwischen den Wangen und Zähnen und können nicht unter die Zähne zurück-Bestossen werden, bei Säuglingen ist die Saugthätigkeit behindert, die Jach fliesst aus dem Munde von der kranken Seite heraus, desgleichen der Spoichel u. s. w. Lässt man dem Kranken den Mund öffnen, so fällt die ichlaffe, auf der gesunden Seite tiefer stehende Gaumensegel auf. Da Zäpfehen steht schief hald nach der gesunden, bald nach der kranon Seite (Davaine, Romberg) hingewendet, letzteres wie Sandras meinte durch den Zug des nicht mit von der Lähmung betroffenen M. pharyngopalatinus. Die Zunge liegt normal am Boden der Mundböhle und kann vollständig frei und gerade herausgesteckt werden, die Angaben über Abweichungen nach der Seite hin beruhen auf Irrthümern falls sie auf die Facialislähmung bezogen werden. Die scheinbaren Abweichungen rühren von der Verschiebung des gelähmten Mundwinkels her. Neben diesen Erscheinungen treten zuweilen Störungen in den Sinnesfunctionen auf, allein die Beurtheilung derselbes ist im frühen Kindesalter mit grösseren Schwierigkeiten verknüpft und die Angaben sind mit Vorsicht aufzunehmen. Man spricht von Alienation des Geschmacks, Geruchs und Gehörs. Am bäufigsten ist offenber das letztere bei der Facialislähmung betheiligt, zumal durch die Priwäraffection (Otitis, Caries des Felsenbeins u. s. w.). Liegt die Ursache der Lähmung an der Schädelbasis z. E. bei Tuberculose, so kann natürlich das Acusticus direct mitbetroffen sein und Schwerhörigkert, Taubbest die Folge sein, während der Gehörgang, das Mittelohr vollständig intert ist. Auch abnorme Feinhörigkeit ist beobachtet worden, z. E. bei rhenmatischen Lähmungen (Lucae). Ueber die etwaigen Störungen des Geruchs, die bei Erwachsenen »nicht gerade selten beobachtet werden (Erb a, a, O, p. 455) hegen uns für die Kinderwelt keine directes Mittheilungen vor. Dagegen spricht schon Romberg und Roux me metallischem, No yes von bitterem Geschmack (an der Zungenwazel bei Facialislähmung nach perforirender Otitis), und Eulenburg gibt un, dass er in einer Reihe von Fällen bei vergleichenden Geschmacksprüfungen deutlich eine von den Kranken auch spontan anggebene Abnahme des Geschmacks constatiren konnte. Sensibilitütsstörungen sind in wenigen Fällen beim peripheren Sitz der Krankheit angegeben, die Reflexbewegungen sind ebenfalls daber aufgehoben und lassen sich weder von der Conjunctiva noch von der Gesichtshaut aus auslösen. Umgekehrt beim centralen (cerchralen Sit der Krankheit. Was das electrische Verhalten der Muskeln sol Nerven anlangt, so liegen leider eingehende Studien bei Kindern naht vor, es scheint, dass bei den meisten Fällen der rheumatischen um geburtshilflichen Lähmungen dasselbe ein normales ist. Entartungsreactur findet sich bei schweren (rheumatischen), namentlich bei Caries der Felsenbergs nach Otorrhoe auftretenden Lähmungen.

Zum Schuss noch ein Wort über die Diplegia facialis - wie sie namentlich bei Tubereulose an der Basis cerebri zur Beobachtung gelangt, selten bei doppelseitigen Mittelohr-Affectionen. Hier kannatürlich von den oben au gegebenen Asymmetrieen nicht die Rede sein allein der Mangel jeder Mimik beim Schroien und Lachen, die Starrbet der Gesichtszüge im Affect, »das Weinen, wie unter einer Maskes (Romberg), der Lagophtalmus, die Unbehilflichkeit beim Sprechen, Kauss

und Schlingen — sie kennzeichnen zur Genüge die übrigens seltner vorkommende Form der Fucialislähmung.

Verlauf. Dauer. Ausgang. Sie variiren sehr nach Ursache und Sitz der Krankheit, doch ist im Allgemeinen der Verlauf bei Kindern ein ausserst günstiger. Die geburtshilflichen Lähmungen heilen ant oder ohne therap. Eingriff meist in einigen Tagen (8-14) unter mahliger Besserung, nur in ganz seltenen Ausnahmen blieb die Lähmang permanent durch das ganze Leben hindurch bestehen (Duch en n e). Was die übrigen Compressionslähmungen anlangt, so richten sich dieschen in Verlauf und Ausgang nach der Schwere der Läsion, sie können Monate zur Heilung bedürfen und häufig bleibt eine gewisse Schwerfilligkeit in den Bewegungen der erkrankten Gesichtshälfte für Jahre partick. Diess gilt namentlich auch für die sich gewöhnlich langsam catwickelnden Lühmungen durch Otitis interna und Caries des Felsenbrins, bei denen Wochen lang Schwankungen zwischen Besserung und Verschlimmerung der Lähmung vorzukommen pflegen je nach der In-Ensität und Extensität des Primärleidens. Nur in seltnen Fällen schwindet die Lähmung plötzlich. Das Gleiche gilt von den rheumatischen Facialislähmungen, bei denen es verhältnissmässig schnell zur Atrophie der gelähmten Gesichtshälfte kommt, in Folge Mitbetheiligung trophischer Fasern. Wo ein abnormes electrisches Verhalten an Nerv und Muskel sich constatiren lägst, oder wo gar > Entartungsreaction < vorlanden, da lüset die Heilung - wenn sie überhaupt eintritt lange af sich warten. In solchen Fällen treten häufig auch bei Kindern, wie Hitzig (Arch. f. Psych, III. 601-617) zeigte, krampfhafte Zuckungen in einzelnen Gesichtsmuskeln auf und Mitbewegungen, z. E. bei kraf-Ger Innervation des Orbicularis palpebrarum in den Lippenhebern und ungekehrt. In diesem Stadium ist gleichzeitig die Rollexerregbarkeit shiht, wie Hitzig meint in Folge abnormen Reizzustandes der Mewila oblongata. Wie freilich dieser zu Stande kommt, ist unklar. Die enteren Fälle der rheumatischen Lähmungen heilen unter successiver Besserung - wohl nie spontan - innerhalb 14 Tage - 3 Wochen. ber Verlauf der central bedingten Lähmungen hängt ganz von der Art, Schwere, Heilbarkeit der Grundkrankheit ab.

Diagnose: Es ist zwar richtig, dass die Diagnose der Facialislähmung an und für sich keine Schwierigkeiten hat, allein dennoch können Irrthümer vorkommen. Einmal, wie Erb sehr richtig angebt, bei Rindenaffectionen, im Beginn der Bulbärparalyse u. s. w. mehr, dann aber namentlich bei den uns specieller interessirenden Zangenfähmungen der Neugeborenen u. s. w. Es liegt diess in den Eigenthümlichkeiten des physiologischen Gesichtsausdrucks. Das Gesicht ist wegen des

reichlichen Fettpolsters voll und rund, die Knochenvorsprünge, an denen die animalen Muskeln entspringen, sind viel weniger entwickelt, keine Runzel oder Falte macht sich bemerklich, die Stirn ist glatt, die Augen sind in bedeutungsloser Bewegung, fixiren noch nicht, der Mund ist geschlossen, die Athmung geschieht frei durch die Nase. Das Gesicht ist eine ausdruckslose Masse. Daher markirt sich der Mangel der Symmetrie beider Gesichtshälften denn auch nicht so wie beim Erwachsenen während der Ruhe. Sobald jedoch das Gesicht belebt wird, wie im Affeet, z. E. wenn man das Kind auf den Bauch drückt und es zum Schreier bringt, so bemerkt man auch hier gleich die Entstellung der Züge, mdem dabei der Mund nach seitwärts und oben verzogen wird, auf der kranken Seite dagegen nicht, wo auch das Auge nicht zusammengekniffen werden kann. Ebenso kann man, wenn man die Kinder zum Niesen bringt, beobachten, dass auf der gelähmten Seite die eigenthamliche kräuselnde Bewegung fehlt, die dem Niesen voranzugehen pflegt Auf diese Momente wird man um so mehr zu achten haben, wenn das Kind etwa die Brust verweigert oder nicht ordentlich saugen kann, obse dass sich irgendwie ein Hinderniss dafür in der Mundhöhle entdecken lässt. Was hier von den Neugeborenen gesagt, gilt mehr weniger überhaupt für die Facialis-Lähmung kleinerer Kinder.

Allein mit der Constatirung der Lähmung an sich ist es nicht abgethan. Weit wichtiger ist die Entscheidung, ob dieselbe periphere oder centralen Ursprungs ist, welches ihr Sitz und ihre Ursache. Ueber letztere wird man sich leicht aus der Anamnese und Inspection des Kindes informiren. Die Zangengeburt, die Marke des Zangenlöffels am Ohrläppehen der Neugeborenen, etwaige Parotiden- und Lymphdräsengeschwälste, zerrende Narben, Otorrhoe, Otitis, Caries des Felsenbens, Lucs herediteria u. s. w. werden uns bald auf die richtige Führte letten Ebenso werden wir nach rheumatischen Einflüssen, voransgegangenen acuten contagiòsen Krankheiten (Masern, Scharlach, Variola, Diphteritis etc.) und Cerebralaffectionen fahnden müssen. West schwieriger ist es, sich über den Sitz der Lähmungen genau zu verständigen. A: den per ip heren Sitz der Lähmung werden wir denken, wenn sammtliche aussere Zweige des Facialis befallen sind, Lagophthalmos auch in Schlate besteht, die Reflexetehlen, Muskelatrophieen (bei längerer Daten emtreten, Hirnerscheinungen nie vorhanden waren, eine periphere bezache (cfr. oben nachweisbar ist; an den centralen Sitz dageget wenn die Lidmung mehr weniger partiell ist, wenn kein Lagophthalmes besteht, Reflexe und electrische Erregbarkeit erhalten, eerebrale 💱 ptome direct machweisbar sind. Hier wird man bei Kindern wenner auf tieberhafte Reaction, als auf unmotivirtes, plötzliches heftiges is

prechen, eireumscripte Krämpfe, Sprachstörungen u. s. w. mehr zu schien haben.

Allein auch hiermit ist noch nicht viel gewonnen, wir müssen noch enter localiuren. Wir werden zu fragen haben, ob die lähmende Ur-Jehr den Stamm des Facialis trifft ausserhalb des Can. Fallop. oder andt Im ersteren Fall gestaltet sich die Lähmung so wie oben angewww. im letzteren hingegen, wenn der Facialis zwischen Chorda und trangl geniculi oder an letzteren selbst getroffen - werden wir Gechaicstorungen, Gaumensegelparalyse, Entartungsreaction finden. Berger sucht mit Recht die anatomische Localisation der rheumutidet facilisparalyse sowohl bei den schwereren als leichteren Formen win Can. Fallop. - weil an der anfänglichen Erhöhung der direc-🌬 🐸 indirecten electrischen Erregbarkeit, der N. auricularis post. Muskelgebiet Theil nimmt (der N. auricularis innervirt die Ohrastan ind den M. occipitalis, zweigt sich vom F.-Stamm dicht am 1172 stylomastoid, ab und hildet somit die natürliche Grenzmarke Ammehen den innerhalb und ausserhalb des Can. Fallop, gelegenen thern der Facialis. Aus der Mitbetheiligung anderer Nerven (neu-* a s. w.) schliesen wir auf eine Lähmung der Facialis au der 148.6 cerebri. Sind die Fucialiskerne betroffen, so haben wir et gekreuzten Reflexen Symptome, die auf Mitbetheiligung des Hy-Moses, Vago-accessorius, oder trigeminus und abducens schliessen List der pons betroffen, so besteht bei normalen Reflexen ge-Fate, sind Hirnschenkel oder Hemisphären ergriffen, gleichseitige dermitätenlähmung.

Ezdlich müssen wir noch kurz der gewöhnlich temporären Formen Von Facialislähmung gedenken, die fast ausschlieselich bei Kindern, Mest auf Grundlage erblicher Disposition, vorkommen. Sie sind meist dat motorischen oder psychischen Irritationszuständen gepaart (Contacturen, eclamptische, hysterische, maniakalische Anfälle). Sie finden sich namentlich häufig bei Chorea und Epilepsie, und sind, wie figlen burg meint, als Residuen encephalitischer oder hydrocephalischer Processe zu betrachten. Diese Formen sind ebenfalls incomplet, partiell, meist bilateral, zeigen normales electrisches Verhalten und markiren sich dem Beschauer, namentlich wenn sie stationär sind, durch einen eigenthümlich blöden Gesichtsausdruck des Patienten.

Prognose: Nach dem oben Mitgetheilten haben wir eigentlich darüber nichts mehr hinzuzufügen. Die Zangenlähmungen der Neugebrenen sind absolut günstig, die fibrigen Compressions- und traumatischen Lähmungen häugen von der Heilbarkeit der Grundkrankheit ab, bei Parotitis z. E. sind sie günstig, bei Tumoren im Allgemeinen nicht,

ebenso bei Caries des Felsenbeins. Ein Theil der rheumatischen Läbemungen heilt schnell, ein anderer langsam und unvollkommen. Die Prognose der cerebralen Lämungen ist unter allen Umständen eine zweifelhafte quoad valetudinem completam. Am günstigsten gestaltet sich noch bei den durch Apoplexie bedingten Formen.

The rapie: Sie muss selbstverständlich eine causale sein - inso weit diess möglich ist. Die Parotitis, Otitis, Carics des Felsenbeme müssen behandelt werden. Im letzteren Fall hat Triquet mit Erfolf Kinspritzungen von Jodtinctur durch die Fistelöffnung angewendet. Be-Geschwülsten ist die Zertheilung derselben durch erweichende Unschläge, resp. die Incision oder Exstirpation zu unternehmen. Bei de Zangenlähmungen der Neugeborenen sollen die Kinder ohne Kopfte deckung, ohne Haube etc. liegen, um jede Compression zu vermeide (Landouzy), sind sie im Saugen behindert, müssen sie einige Tag gefüttert werden, wozu die von mir construirte Saugfissche zu en pfehlen - bei der jede Selbstthätigkeit des Kindes ausgeschlossen in und den Vortheil hat, dass die Kinder das Saugen nicht verlernen (Jahre f. Kinderheilk. XII. p. 406). Gleichzeitig empfehlen sich warme Weschungen. Blutentziehungen sind zu vermeiden, sowohl hier als bei de rheumatischen Formen. Romberg und Trousseau hatten Erich mit Strychnin. R. gebrauchte dasselbe endermatisch (! gran p. de an Kieferwinkel) *). T. liess in Tinct, nuc. vom. getauchte Compressen un schlagen. Auch die Electricität, zuerst von Friedreich hier mit Efolg angewendet, wird mit Recht in den Vordergrund bei der Behand lung gerade der rheumatischen Formen gestellt, wiewohl sie nicht allen Fällen zum Ziel führt. Bei Kindern wird man gut thun, die galvanische Behandlung vorzuziehen (Galvanisation durch die Warzenfortsätze) bei geringer Stromstärke (2 4 Elemente) und kurzer Sitzug (täglich 3 Minuten). Nach einem Erfolge der subcutanen Durchschnerdung des Antagonisten habe ich vergeblich gesucht. Bei Verdacht su Syphilis ist eine dem entsprechende Behandlung einzuleiten.

2. Lähmung im Gebiet des N. accessorius.

Diese im Kindesalter seltene Form der Lähmung erstreckt ad auf den M. Sternocleidomastoidens (Torticollis paralyticus) und M. cullaris.

Die Ursachen sind am häufigsten traumatische, comprimirende

^{•)} Die Dosis scheint nur für Kinder zu hoch. Ich ingeire von einer Lieuft 10.01 in 10.0 aqua) eine halbe bis eine Spritze voll d. h. 0.0005—15001 Strydminum sulphurieum oder Strychninum mitrieum.

umoren. Abscesse, Lymphdrüsengeschwülste u. s. w., seltner Spondytis (Leube), Diphteritis (Guttmann), Keuchhusten, Rachitis und rogressive Muskelatrophie und Rheuma.

Symptome: In den meisten Fällen ist der Torticollis paralyticus neinseitiger, der Kopi ist durch Contraction des Sternocleidomastorus der gesunden Seite dorthin gewendet und steht schief. Willkürwegungen mit dem Kopf sind unausführbar, passive Beweglichkeit, fern die Krankheit noch nicht lange besteht, frei. Späterhin permante Contractur (Caput obstipum perpetuum). Ist die Lähmung eine uppelseitige, so steht der Kopf gerade, Drehbewegungen sind unmögh, der Hals erscheint abgeflacht, Muskelvorsprünge sind nicht besikhar. Ist der M. cucullaris gelähmt, so fällt die abnorme tiefe und hiefe Stellung der Scapula mit Vorwärtswendung auf, der Abstand inneren Winkels von der Wirbelsäule ist grösser als auf der gesuns Seite; Acromion und Clavicula sind mehr nach vorn und abwärts drückt. Armhebung ist beschränkt, Heben und Zurückziehen der chultern unmöglich. Die electrische Exploration ergibt nach Ursache, iz und Dauer des Leidens normale Verhältnisse oder nicht.

Diagnose: Ergibt sich nach dem oben Mitgetheilten von selbst.

pr Verwechslungen mit Torticollis spasticus schützt die passive Heglichkeit.

Prognose ist quoad valet, complet, günstig, falls nicht ein unsilbares Centralleiden als Ursache der Lähmung vorliegt.

Therapie: ist causal (Entfernung von Geschwülsten etc.) und prwiegend eine electrische und gymnastische nach den bekannten kandsätzen. Bei Diphteritis, Pertussis, Rachitis sind Tonica nervina kdieirt.

3. Lähmung im Gebiet des Hypoglossus.

Die Glossoplegie (Zungenlähmung) ist bei Kindern eine mit seltnere Erscheinung als bei Erwachsenen, weil die centralen Erzukungen, bei denen dieselbe zumeist vorkommt, mit Ansnahme der seningitis tuberculosa und der sogenannten »congenitalen Bulbärpathyse« (Berger), an und für sich im Kindesalter selten sind. Am änfigsten beobachten wir sie noch bei acuten (contagiösen) Kranksiten. So sahen sie Henoch und Romberg bei einem 12j. Knaben ach Scharlach, die Lähmung widerstand vielen Mitteln und schwand adlich spontan nach heftigem Erbrechen, das durch eine hemlich gemechte Cigarre herbeigeführt war. (Kl. Wahrn, I. p. 54. H. p. 46.) anderweitige Lähmungen (Facialis, Extremitäten) compliciren diese

Formen gewöhnlich. In vereinzelten Füllen ist Zungenlähmung bei Spondylitis der obersten Halswirbel resp. bei Retropharyngealabscessen zur Beobachtung gekommen. Einen sehr seltnen Fall aus rheumatischer Veranlassung beschrieb Eitner (1840); die Lähmung befiel einen 9-jährigen Knaben, der an einem harten stürmischen Wintertage sich längere Zeit in dünner Kleidung auf dem Eise herumgetrieben hatte. Einen ähnlichen Fall incompleter Lähmung sah ich bei einem Knaben, der an einen eisernen Brunnenschwengel an einem kalten Wintertagdie Zunge gehalten hatte.

Was die Symptome anlangt, so ist darüber nicht viel zu sagen: bei doppelseitiger Hypoglossus-Lähmung liegt die Zunge unbeweglich am Boden der Mundhöhle. Ist die Lähmung complet, so sind sämmtliche Bewegungen mit derselben sistirt, andernfalls wird sie langsam und zitternd herausgestreckt. Ist die Lähmung nicht doppelseitig, sondern partiell, so wird die Zunge schief herausgestreckt, so zwar, das die Spitze nach der gelähmten Seite hin gerichtet ist, wahrscheinlich wegen der wirkungsvollen Action des gesunden Genioglossus (Schifft Die Sprache ist in allen Fällen mehr weniger undeutlich lallend, Karen und Schlingen erschwert, so dass zuweilen die Speisen regurgitiren.

Die Diagnose beruht kaum auf Schwierigkeiten. Die Prognost ist mit Ausnahme bei centralen Ursachen fast immer günstig. In Therapie hat sich auf die Galvanisation der Zunge resp. des Hypglossus zu erstrecken.

4. Lähmungen im Gebiet des Cervicai- und Brachial-Plexus.

a. Zwerchfellslähmung.

Ursachen: Ausser als Theilerscheinung bei der progressiven Muskelatrophie kommt diese immerhin seltue Form bei Kindern noch vor bei Spondylitis, Verletzungen der Wirbelsäule (Fox) nach Pleuritis, Peritonitis, Diphteritis, chr. Catarrhal-Pneumonie, Tumorea, de den N. phrenicus comprimiren.

Symptome: Epigastrium und Hypochondrium sinken bei der Inspiration ein, der Thorax erweitert sich, umgekehrt bei der Exspiration. Ist die Lähmung eine partielle, wie sie namentlich bei der Paermonie kleinerer Kinder vorkommt, so ist die Respiration lebhaft beschleunigt — 80 und mehr, die inspirat. Hilfsmuskeln sind in Actionam Abdomen treten circumscripte Auftreibungen hervor.

Diagnose: ist zwar nicht schwierig, dennoch ist auf das Vorkommen der Zwerchfellslähmung im Kindesalter die Aufmerksamkeit »

wenig hingelenkt, dass schon aus diesem Grunde dieselbe häufig wird übersehen werden. Prognose: Dieselbe gestaltet sich hei kleineren Kindern, die je mehr wenger wegen der geringeren Entwicklung der Brustmuskulatur auf die abdominelle, diaphragmatische Athmung angewiesen sind, fast immer ungünstig. Bei älteren Kindern namentlich hysterischen und chlorotischen Mädehen ist sie günstiger. Therapie: Symptomatisch sind Reizmittel, Moschus, Spirit, aethereus, Liquor, Ammonii anisati und die Galvanisation des Phrenicus zu versuchen. Mittelst der Faradisation des Phrenicus erzielte Fox innerhalb 3 Monsten Heilung bei einem 12j. Knaben, bei dem die Zwerchfelllähmung nach einem Schlag in die obere Partie des Rückens entstanden war.

b. Serratuslähmung.

Unter den Lähmungen der Hals-, Nacken-, Brust- und Schulter-Muskulatur, die im Kindesalter isolirt nur äusserst selten vorkommen, simmt wegen ihrer relativen Häufigkeit die Serratuslähmung (N. thoracicus posterior) die hervorragendste Stellung ein. Die ausführlichsten Arbeiten darüber liegen von Velpeau, der sie 1825 zuerst beschrieb, Gendrin, Jobert, Nelaton, Marchesseaux, Duchenne, Rayer, Stromeyer, Berger u. A. vor; letzterer beobachtete unter 35 Fällen 3 Kinder.

Ursachen: Wie bei allen diesen Lähmungen bilden auch hier traumatische Einflüsse das wichtigste Moment. Druck, Stoss, Quetschang der Schultern, wie sie unter andern auch bei der Geburt durch Instrumente u. s. w. vorkommen, Tumoren, Abscesse u. s. w. sind in crster Linte zu nennen. Bei einem gracilen Hjährigen Mädchen war die Lähmung zweifellos beim Turnen durch Ueberanstrengung der Schultermuskeln entstanden. Alsdann sind rheumatische Ursachen zu nennen (Zugluft, Schlafen auf feuchter Erde), für die Rayer annimmt, dass sie die Lähmung durch Anschwellung des Neurilemms und Compression des Nerven herbeistihren. Weiterhin tritt die Lähmung auf im Gefolge acuter fieberhafter Krankheiten (Berger), so nach Keuchhusten (Mayer, Wiesner), Masern, Bronchitis chronica, Bronchialdrusenscrophulose (ich). Auch bei Rachitis (Underwood, Romberg) wurde die Lähmung in mehreren Fällen constatirt. Stromeyer nahm an, dass die Scoliosis habitualis Folge einer Serratuslähmung sei. Die Abhängigkeit der Lähmung bei Kindern von cerebralen oder spinalen Erkrankungen ist bisher nicht constatirt. Berger macht mit Recht darauf aufmerksam, dass der Fall von Neuschler (Arch. d. Heilk, Ill. p. 78) als ein peripherer aufzufassen sei. Bei der progressiven Muskelatrophie beschrieb Wiesner eine Serratuslähmung von einem 14jähr. Knaben.

Symptome: Während bei Erwachsenen die Serratuslähmung meist einseitig und zwar bei Männern auttritt, zeigt sich ein derartiges l'eberwiegen der rechten Seite und des Geschlechts bei Kindern nicht, häufig sind Cucullaris und Trapezius mit von der Lähmung ergrifen. Mit oder ohne Vorläufer -- namentlich Schmerzen in der Schulter -tritt die Lähmung ein., durch die die Kraft des Armes fast vollständig brach gelegt wird. Da die Hauptfunction des Serratus darin besteht, die Scapula nach aussen vorwärts und abwärts zu ziehen, so ist die Scapula, während der Arm schlaff und ruhig berabhängt, gehoben, longitudinal gedreht, nach rückwärts und innen, der Wirbelsäule genähert, ihre Basis steht nicht mehr vertical, d. h. nicht der Wirbelsäule parallel, sondern schief (Rayer), der untere Winkel hebt sich flügelforung vom Thorax ab, Erscheinungen, die sich alle nothgedrungen aus dem Zug der Antagonisten ergeben. Zwar kann der Arm bei isolirter labmung gehoben werden, aber nur bis zur horizontalen (Langenbeck, bei der Aufforderung den Arm noch höher zu heben, sehwingen die Kinder den Arm oder beugen den Rumpt stark nach der entgegengesetzten Seite und bringen den Arm auf diese Weise scheinbar in each höhere Position, ohne indessen seine Stellung zum Schultergürtel u verändern. Hierbei tritt der innere Rand der Scapula dicht an de Wirbelsäule heran und hebt sich, wenn man den Arm gleichzeitig nach vorn führen lässt flügelförmig vom Thorax ab. Die übrigen Bewegunger mit dem Arm selbst, Abduction, Adduction, Flexion, Extension, Pronation und Supination sind vollständig frei. In den meisten Fällen ist der befallene Muskel — wenn anders es sich nicht um leichte Compresionslähmung handelt mehrweniger atrophisch, die electrische Eregbarkeit ist vermindert, seltner aufgehoben oder zeigt »Entartungsreaction <.

Respirationsstörungen werden durch die Serratuslähmung an sich nicht hervorgerufen. Es steht diess mit dem Traube'schen Experiment im Einklang, wonach selbst bei den höchsten Graden der Respirationsbehinderung keinerlei Contractionen im Surratus bemerklich werden. Sind andere Muskeln, was häufiger vorkommt, mitgelähmt, so gestalten sich natürlich dem entsprechend die Symptome wesentlich anders, so kann beispielsweise der Arm überhaupt nicht gehoben werden, wenn gleichzeitig der Deltoides gelähmt ist u. s. w.

Was den Verlauf der Lähmung anlang, so ist derselbe verschieden. Die leichteren Compressionslähmungen und ein Theil der rheumstischen schwinden gewöhnlich nach einer Dauer von 2 - 4 Wochen, die schwereren traumatischen heilen unter allmählicher Besserung erst nach vielen Monaten oder gar nicht, wenigstens nur unvollkommen. Die

Prognose richtet sich nach Ursache, Dauer, electr. Erregbarkeit. Die Diagnose ist leicht, sowohl bei der Rubestellung als auch bei Bewegung des Armes, die Unmöglichkeit derselben über der horizontalen herauszubewegen, die eigentliche Drehung und Deviation der scapula, die Atrophie des M. siehern schnell die Diagnose. Vor Irrthümern mit Contractur der Antagonisten schützt die passive Beweghichkeit. Die Cucullarislähmung bedingt gerade den umgekehrten Effect, indem die Scapula nach aussen, unten und vorn sinkt. Therapie: Die Electrichtät ist unentbehrlich; am geeignetsten der galvanische Strom in kurzen täglich 2mal wiederholten Sitzungen. Zuweilen ist der Erfolg überraschend. Mit der electrischen Behandlung verbinde man entsprechende gymnastische Bewegungen, reiche Tonica und warme Bäder.

c. Pectoralislähmung.

Lähmungen im Gebiet des N. thoracicus ant. — M. pectoralis major und minor — kommen nur äusserst selten isolirt vor und kennzeichnen sich durch die Unmöglichkeit Abductionsbewegungen mit dem Arme auszuführen. In seltnen Fällen hat man diese Lähmung beobachtet nach acuten fieberhaften Krankheiten (Keuchhusten, Diphteritis, Masern), meist mit anderen Lähmungen complicirt; bei Rachitis (Underwood) zeigen sie sich, und sollen zur Entstehung des Pectus carinatum paralyticum beitragen. Zuweilen treten sie nach schweren Geburten auf, wie z. E. Bednar nach der Wendung beobachtete. Die Muskeln sind bald in hohem Grade atrophisch. Man hüte sich vor Verwechsbungen mit angeborenen Defecten des Muskels (Eulenburg, Hyrtl, Ziemssen, Bäumleru, s. w.).

d. Lähmung der Rückenmuskeln.

Paretische Zustände der Rückenstrecker — namentlich Longissimus dorsi, sacrolumbalis, multifidus spinae — geben in der ersten Lebenszeit nicht zu selten Veranlassung zu mannigfachen Verkrümmungen des Rückgrats. So entstehen je nach dem die Lähmung vollständiger, einseitig oder doppelseitig, die Kyphosis und Scoliosis paralytica und habitnalis. Wir bemerken diess namentlich bei chronischen constitutionellen und Consumptionskrankheiten, bei allgemeiner Anämie, bei Rachitis, bei Cholera infantum, bei Keuchhusten. Die betr. Muskeln sind meist atrophisch. Auch nach Traumen, z. E. heftigen Püffen in den Rücken bei kleineren Kindern entsteht diese Lähmung gewöhnlich mit Parese der unteren Extremitäten gepaart; ferner bei der progressiven Muskelatrophie, bei der Pseudohypertrophie fehlt sie fast niemals.

Gehen und Stehen ist nicht lange möglich, die Lendenwirbelsäule zeigt daber einen Einbug, der Thorax steht zurück, Hals und Kopf mehr nach vorn.

e. Lähmung des Armes.

Wir haben auf dieselben z. Theil schon oben bei Besprechung der sympathischen und hämotogenen Lähmungen hingewiesen (cfr.). Sie gehören zu den häufigsten Lähmungen im Kindesalter.

Ursachen: Traumen sind verhältnissmässig oft Veranlassung zur Armlähmung. Hierher sind zu zählen: Stoss (Steiner, Neuretter: 6j. Knabe Radialislähmung), Druck (Benedict), beim Schlasen (Romberg) durch das Gewicht des Kopses auf den unterliegenden Arm, wo namentlich der N. radialis exponirt ist (Panas), durch die comprimirenden Wickel bei russischen Säuglingen (Breuner); Quetschung des Schulterblattes (Paget), Zerrung z. E. bei dem Nachschleppen des Kindes an einem Arm (Chassaignac, Kennedy) bei Zangengeburten oder bei der Extraction des Kindes (Du che une » Paralysie obstréticale infantile du membre supérieure.) bei Steisslagen unter schwerer Entwicklung des Rumpfes, durch die hakenförmig in die Achselhöhle eingesetzten Finger, durch den foreirten Prager Handgriff u. s. w. mehr. Nach Anwendung der Zange sah Church eine Hemiplegia dextra bei einem 1's Jahr alten Kind. Die Lähmung bestand seit der Geburt, Gesichtslähmung war nicht vorhanden. Als Ursache wird eine bei der Geburt durch die Einwirkung der Zange hervorgerufene Apoplexie augenommen (cfr. the lancet, 1877, 2,3). Eine weitere Veranlassung geben dann Fracturen der Clavicula, Infractionen, wie sie bei Rachitis vorkommen, Luxationen des Humerus und Cubitus. Weit seltner sind rheumatische Einflüsse zu beschuldigen, Entzündungen an der Schulter, Abscesse. Der acuten fieberhaften Krankheiten, Constitutionsanomalien und chron, Infectionskrankheiten (Syphilis schon Kenned v) ist schon früher gedacht. Ich beobachtete kürzlich eine äusserst merkwürdige streng isolirte Ulnarislähmung bei einem 12jähr. Mädchen nach Peliosis rheymatica, die innerhalb 3 Wochen spontan verschwand. Bei den cerebralen Hemiplegien fehlt fast niemals eine Betheiligung des Radialisgebietes.

Symptome: Sie gestalten sich je nach Ursache und Sitz der Lähmung änsserst verschieden, bald ist die Lähmung einseitig (meist), bald doppelseitig, bald entsteht sie plötzlich (Rheuna), bald allmählich, bald sind nur einzelne Nerven und Muskeln ergriffen, bald ist die gesammte Armmuskulatur gelähmt. Der Arm bängt dann schlaff herab,

ist vollständig immobil, nach innen gerollt und gestreckt: Bewegungen mit den Fingern sind gewöhnlich möglich. Atrophien und Contracturen entwickeln sich nicht solten schnell, auch Entartungsreaction stellt sich zuweilen frühzeitig ein, das gelähmte Ghed ist gleichzeitig anasthetisch. In anderen Fällen sind nur die Beuger ergriffen, die Strecker verschont oder umgekehrt. Ist die N. axillarıs besonders getroffen, so haben wir es hauptsächlich mit den Erscheinungen der Deltoides lühmung zu thun; jede Erhebung des Armes nach oben, vorn und aussen von der Thoraxwand ab ist unmöglich, die Schulter, das Schultergelenk ist schlaff, es kann bei hochgradiger Muskelstrophie zum Schlottergelenk kommen. Die Bewegungen des Vorderames und der Hand sind frei. Jacquemier beobachtete eine derarage Lähmung nach einer schweren Geburt, die aber mit dem 20. Tage schwand (Bouchut a. a. O. p. 361). Als Ursache betrachtet er, ebenso Bednar (a. a. O. p. 224) den während der Entbindung ausgeübten Drack des N. axillaris gegen den Humerns an der Umschlagstelle, wo er zur innern Fläche des Deltamuskels gelangt. Ist der N. musculo cutaneus getroffen, so sind gleichzeitig die Bengehewegungen des Vorderarms zum Oberarm bin unmöglich. Weit häufiger handelt es sch um Lähmungen in der vom N. radialis versorgten Muskulatur M. triceps und die Extensoren). Die Hand hängt schlaff herab, ist flectirt, die Finger sind eingeschlagen, der Daumen ist in die Hand gedrückt. Extensions- und Supinationsbewegungen können nicht ausgeführt werden. Wenn man die Hand flach auf den Tisch legen heisst, lann dieselbe weder nach oben von der Tischplatte erhoben werden, auch Seitenbewegungen ausführen (Erb). Nicht immer besteht gleichentig Anästhesie, oft wird die leiseste Berührung wohl empfunden und genan localisirt, desgleichen werden Temperaturdifferenzen und die Distanzen des Tastercirkels normal angegeben. Die electrische Erregbarkert ist in den meisten Fallen normal. Haben wir es endlich mit Lihmungen im Gebiet des N. ulnaris zu thun, so sind Beugung und Preizen der Finger, Ulmarflexion und Adduction der Hand gehindert. Wahrend der Ruhe nimmt die Hand Abductionsstellung ein. Bei langerer Dauer des Leidens bildet sich eine equisite Hyperextension aus, während die Finger vogelkrallenähnlich zusammengedrückt sind. st der N. medianus gelähmt, so ist die Pronation des Vorderarmes Beugung der Finger und Opposition des Daumens unausführbar. Der-Solbe ist adducirt und extendirt und liegt dem Zeigefinger dicht an, die land bekommt Achnlichkeit mit den zum Kriechen auf allen Vieren eingerichteten Platthänden der Quadrumanen (Eulenburg). Anäshesie erstreckt sich z. Theil auf den lateralen Theil der Hohlhand,

Daumen, Zeige- und Mittelfinger. Die trophischen Störungen verhalten sich dem entsprechend.

Diagnose: Sie beruht kaum auf Schwierigkeiten, da die Symptome der isolirten Lähmungen der einzelnen Armnerven äusserst charactenstisch sind. Die passive Beweglichkeit, das Prallwerden der betr. Musken bei Innervationsversuchen verhindert Verwechslungen mit Contracture und etwaigen Erkrankungen in den Gelenken (Anchylose). Was die Radialislähmungen anlangt, so muss beachtet werden, dass wenn de lähmende Ursache an den Umschlagstellen sitzt, nach Abgabe der Aeste für den M. triceps und vor Absendung der Supinatoren Aeste, der Treceps verschont ist, der Supinator ausnahmslos gelähmt ist. Diese ist insofern wichtig, als bei der Bleilähmung — die freilich im Kindesalter nur äusserst selten zur Beobachtung kommen wird, die Supinatoren gewöhnlich von der Lähmung frei bleiben*).

Ueber Verlauf und Prognose haben wir nach dem in früheren Abschnitten Gesagten nichts hinzuzufügen, sie richten sich nach den veranlassenden Momenten, den Folgeerscheinungen, dem electrischen Verhalten u. s. w. mehr.

Therapie: Nur in wenigen Fällen wird man der Causalindcation genügen können, wie bei Luxationen, Fracturen, comprimirenden
Narben und Geschwülsten, bei hochgradiger Anämie und Syphila.
Wo diess nicht möglich, wird man sich auf Bäder (Teplitz, Rehme u.
s. w.) Tonica, Electricität und Gymnastik beschränken müssen. Namentlich durch energische und methodische Anweudung der beiden letzteren
darf man sich selbst in veralteten Fällen Resultate versprechen. Remak hat in 3-10 Sitzungen durch stabile Einwirkung des negativen
Pols der constanten Batterie die Drucklähmung des Radialis beseitigt.
Die Gymnastik dient vorzüglich dazu, consecutive Deformitäten zu verhüten. In wie weit das Tragen mechanischer Apparate, von Eulenburg und Schönborn empfohlen, diesen entgegenwirkt, kann ich
aus Mangel an Erfahrungen darüber nicht entscheiden.

5. Lähmungen im Gebiet des Lumbal- und Sacral-Plexus.

Sie gehören, abgesehen von den zahlreichen Extremitätenlähmungen der Rückenmarkskrankheiten, zu den häufigsten Lähmungen im Kindesalter überhaupt. Wir haben derselben zum Theil schon unter dem Abschnitt sympatische und hämatogene Lähmungens gedacht und wer-

^{*)} In 2 von Schonemann (Journ. f. Kinderkr 1849 XII. 1) angegebens Fällen von Bleikelik und Bleilähmung bei den Kindern eines Spielzenganstrüchers erstreckte sich die Lähmung auf die Beine und den rechten Arm.

Lähmungen einzeln. Muskelgebiete. Lumbal- n. Sacral-Plexus-Lähmung. 287

den demgemäss hier nur die aus peripherem Anlass vorzüglich entstandenen Formen noch kurz zu berücksichtigen haben.

a. Cruralislähmung und Obturatoriuslähmung.

Der M. iliopsoas, M. quadriceps, M. sartorius und M. tensor fascise latae (N. cruralis), M. pectinaeus, M. gracilis, obturatorius (N. obturatorma), aind in ihrer Function gestört. Demgemäss ist das Bein mehr weniger ganz unbrauchbar, der Oberschenkel kann nicht im Hüftgelenk gebeugt, der Unterschenkel nicht gestreckt werden. Das Aufrechtstehen und Sitzen ist schwierig, Gehen ganz unmöglich, wenn die Lihmung eine complete ist. Ferner sind die Rotationsbewegungen meh aussen beschränkt und Kreuzung der Schenkel unmöglich. Anästhesie und Atrophie gesellen sich namentlich in der Oberschenkelmakulatur bald dazu. Aus diesen Momenten ergibt sich die Leichtigket der Diagnose. Die Ursache der Cruralis- und Obturatoriuslibmung ist meist eine traumatische und zwar eine geburtsbilfliche, oler es handelt sich um eine Compressionslähmung, wie sie bei Beckenumoren, Iliopsoas- und Pelvipsoasabscessen, Spondylarthrocace u. s. w. vorkommen. Am häufigsten ist ihr Vorkommen bei spinalen und cerebraien Erkrankungen, namentlich bei der Poliomyelitis acuta anterior and progressiven Muskelatrophie.

b. Glutaei-Lähmung.

Die von den gleichnamigen Nerven versorgten M. m. glutaei (M. pyriforms, obturator int. und tensor tascase l.) werden nur in den setensten Fällen allein von der Lähmung betroffen, meist sind gleichtig die früher genannten Muskeln mit ergriffen oder des Gebiet der som N. ischiadicus versorgten Muskulatur. Als Ursuch en sind zu sennen Sturz auf das Gesäss, Beckentumoren, Spondylitis, Ischiofemoral-abscesse, wie sie bei der Spondylitis vorkommen, die progressive Muskulatrophie, Pseudohypertrophie, neute Infectionskrankheiten. Symtome: Rotation, Beugung und Adduction des Schenkels sind erschwert oder unmöglich, Gehen und Stehen sind unsicher und sehwankend. Die Gesässmuskulatur ist bei eintretender Atrophie schlaff.

c. Ischiadious Lähmung (Lähmung des Beines).

Die Lähmung ist eine einseitige oder doppelseitige, unvollkommen Oder vollkommen, erstreckt sich auf die mehrweniger gesammte Muskulatur der Unterextremität oder weit häufiger auf einzelne, namentlich vom N. tibialis und peronacus versorgte Muskeln.

Ursache: Wie bei der Lähmung der Oberextremität, so stehen

auch hier traumatische, mechanische Einflüsse (Compression) obenan. Bekannt sind die angebornen intra partum entstandenen läbmungen, die nach der Wendung oder Extraction an den Füssen, ber Steissgeburten und anomaler Lagerung des Foetus durch Zerrung und Dehnung der Nerven herbeigeführt werden, bekannt die im späteren Kindesalter auftretenden Lähmungen bei Spondvlarthrocace (Spondvlitis lumbalis und sacralis), namentlich wenn es zu Senkungsabscessen gekommen, die auf ihrer Wanderung durch die Incisura ischadea (Ischiofemoralabscesa) an die hintere Seite des Schenkels gelangt sad. Hier wird anfangs durch den Druck der Eitermassen heftiger Schmen entstehen und um diesen zu lindern der Schenkel gebeugt und abduart werden um die Glutaeen zu entlasten, mit zunehmender Füllung und Spanning und damit Hand in Hand gehender langsam aber steng zonehmender Compression hingegen durch vollständige Lähmung die Extremität gestreckt und abducirt schlaff herabhängen. Ferner konmi die Extremitätenlähmung angeboren vor bei der Luxatio congentabei Wirbelbrüchen, bei heftigen Schlägen oder Sturz auf das Gesis, bei Beckentumoren, bei Verletzung der N. peronaeus nach der Tesetomie u. s. w. mehr. Auch rheumatische Ursschen sind mit Radt beschuldigt worden, wie sie namentlich beim Sitzen mit dem Hinten auf kaltem feuchten Boden im Schnee im Kindesalter grade nicht m selten vorkommen. Beispiele davon bei einem 5jährigen, 6jährigen und 10jährigen Knaben theilte A. Smith (1862) mit (Freisspital, London). desgleichen Kennedy u. A. Merkwürdiger Weise kann man hierbei zuweilen die Beobachtung machen, dass nicht der Ischiadicus-Stamm, sondern mehr seine Endäste, vorzüglich der N. peronaeus von der Läbmung befallen werden. Auch Eulenburg (Berl. klin. Wochenscht. 1868. I. p. 6) beobachtete eine isolirte doppelseitige Peromeuslähmung ber einem 11 Wochen ulten Kinde (vielleicht intr. partum entstanden). Die Füsse befanden sich in Varo-equinus-Stellung, die Zehen warm schlaff, Wadenmuskeln atrophisch, antagonistisch verkurzt. Faradische Contractität vollständig aufgehoben im Gebict der N. peronaei. (salvanische Behandlung 4 Monat lang fortgesetzt war resultatios. Verhältmasmässig häufig ist die Lähmung der unteren Extremität nach acuten fieberhaften Krankheitens (cfr. hämatogene Lähmung), be vielen spinalen und cerebralen Erkrankungen, und vorzugsweise bei der Pseudohypertrophie.

Symptome: Sie gestalten sich selbstredend sehr verschieden frank dem Ort und Angriffspunkt der Lähmung, je nach dem der Stanm des Ischindicus oder seine Aeste betroffen sind. Im ersteren Fall (M. semitendinosus, semimembranosus, biceps) kann der Oberschenkel schwer

genoben, der Unterschenkel gegen ihn nicht gebeugt, die Persen nicht dem Gefäss genäbert werden. Rotation ist unmöglich, beim Stehen bingt der Fuss schlaff herab. Gehen ist nur mit starker Hebung des Beines in der Hüfte möglich. Ist der Sitz der Lähmung ein sehr hoher m Os sacrum), so besteht gleichzeitig Blasen- und Mastdarmlähmung. and die Peronaeen gelähmt (M. tibialis anticus, peronaeus, extenor digit, communis), so ist die Dorsalflexion und Abduction gehemmt oder mmoglich, der abgeplattete Fuss hängt mit seiner Spitze nach abwärts, und wird beim Gehen mit dem äussern Rand aufgesetzt. Ist der Tibialts (tib. post., flex, dig. comm., gastrocnemius, soleus) von der Lühwung betroffen, so kann der Fuss nicht gestrockt, plantarfloctirt, adhart werden. Phalangenbeugung und Spreitzung der Zehen (wegen Betheiligung der M. interosser) ist aufgehoben. Der Fuss nimmt Krallenstellung ein. - Sensibilitätsstörungen (Anästhesie) treten bei ausedehnter Lähmung frühzeitig ein und unter Cyanose, Kälte, Stanungserscheinungen in der betroffenen Extremität entwickeln sich bald bochgradige trophische Störungen (Atrophie, Decubitus), die mit den, ber in starkem Wachsthum begriffenen Kindern sich schuell herausuldenden secundären Formveränderungen (Plattfuss, Klumpfuss, Hacken-(ass) zu vollständiger Verkrüpplung des Gliedes führen können.

Die Dingnose der einzelnen Lähmungen ist aus den Symptomen, aus der genauen Untersuchung und electrischen Prüfung der einzelnen Ruskeln der ev. passiven Beweglichkeit u. s. w. leicht. Für den spinalen atz der Erkrankung sprechen ausser den in früheren Abschnitten anzegebenen Erscheinungen, die Doppelsertigkeit der Lähmung, Gürtelgefähl, Schwanken bei geschlossenen Augen.

Die Prognose ist stets eine dubiöse. Ursache, Dauer der Lähung und Folgeerscheinungen - namentlich Deformitäten - werden berbei massgebend sein.

Die Therapie beschränkt sich auf Anwendung der Electricität und Gymnastik. Orthopädische Apparate werden in vielen Fällen uneutoehrlich sein.

Anhang.

Neuropathische (einseitige) Gesichtsatrophie.

Literatur.

Romberg, Klinische Ergebnisse 1846. — Hüter, Singularis cujusdam atrophine cassa nonnulli. Marlargi 1848. — Romberg, Klinische Wahrnehmingen 1854. p. 83 — Schott Romberg's Klinik, Atrophia singular im partium corporis, quae sine causa cognita apparet Prophoneurosis est. Marlargi 1851. — Samuel, Die trophischen Nerven, Leipzig, 1850. — Enlen-

19

burg und Laudois, Die vasomotorischen Neurosen. Wien, mod. Wochenschrift. 1866. — Hering, Arch. f. klin Chirurg. 1867 (traumatische Ursache). — Härwinkel, Beitrag zur Lehre von den neurotischen Gesichtsatrophisen Arch. d. Heilk. 1868. p. 151. — Guttmann. Ueber einseitige Gesichtsatrophie durch den Einfluss trophischer Nerven. Arch. f. Psychutt, I. 1868. p. 17.3 (Polikhnik Griesinger) — Eulenburg, Lehrbuch den functionellen Nervenkrankheiten. 1871. p. 712. — Steiner, Compendium der Kinderkrankheiten. 1871. p. 1871. p. 1871. g. 6 erhardt, Lehrbuch der Kinderkrankheiten. 1871. p. 1872. — Steiner, Compendium der Kinderkrankheiten. 1871. p. 1873. — Steiner, Urber Sympathicus-Affection bei Verletzung des Plexus brachialis. Berl. klin. Wochenschrift. 1870 u. 1872 (9 Monst altes Kind). — Bärwinkel, Arch. f. klin. Medizin XII p. 606. — Charcot. Klimische Vorträge (Fetzer) Stuttgart. 1874. — Emminghans, Beobachtungen über halbseitige Gesichtsatrophis. Deutsch. Arch. f. klinische Medic. XI. p. 1. — Eulenburg. Vasomotorisch trophische Neurosen. Ziemssen's Hüb B. XII. II. p. 54. 71. — Berger, Arch. f. klin. Med. 1878. p. 432 u. Med. Sect. d. schles. Gesells chaft f. natur Cultur, 5. July 1878.

Die neurotische Gesichtsatrophie, zuerst von Parry (1825) beobachtet, ist erst in den letzten zwei Decennien genauer beschrieben und von Romberg als eine Functionsstörung der Gefäsenerven aufgesust worden, durch welche ein successiver Schwund der einen Gesichtshässte herbeigesührt wird. Von Samuel und Bärwinkel stammt der Name »neurotische Gesichtsatrophie«, der bis in die Neuzeit sestgehalten wurde. Eulenburg hält wie uns dünkt mit Recht die Bezeichnung »Hemistrophia facialis progressiva« für die geeignetste, weil einmal damit dem unilsteralen und progressiven Chamter der Krankheit entsprochen und andererseits in Bezug auf die dunkte Pathogenese und Theorie der Krankheit nichts mit dem Ausdruck prijudicirt ist.

Symptome und Verlauf. Prodromalerscheinungen werden in den meisten Fällen vermisst, zuweilen gingen eine Zeit lang Hyperästhesie der Gesichtshälfte oder häufiger Contracturen in den Kaumaskeln vorher. Gewöhnlich beginnt das Leiden ziemlich plötzlich mit insulärer Entfärbung der Gesichtshaut. Bald ist nur ein Fleck vor handen der sich allmählich vergrössert, bald schiessen mehrere in anregelmässiger Gestaltung und Gruppirung auf, greifen um sich, confluiren und bilden die seltsamsten Zeichnungen im Gesicht. Wo de bald ins weissliche spielenden, bald mehr graugelb pignientirten Fleckt auftreten, da ist die Haut verdünnt eingesunken gegen die gesande Imgebung von narbiger Beschaffenheit, ähnlich oberflächlicher Pockennarben. Greifen die Flecke auf behaarte Stellen über, so verfürben sich daselbst die Haare allmählich, stehen spärlicher, fallen aus selbst die Cilien an den Augen. Zuweilen ist die Haut brocken ohne Turgor, mit kleienförmigen Schuppen bedeckt, zuweilen fettig glänzend Nach und nach greift die Verdünnung und Atrophie der Haut auch auf die darunter liegenden Theile über, namentlich auf die Muskeln, vorzüglich auf den Masseter und Temporalis. Die Augenlider sind einge

kerbt, dunu, die Lidspalte enger, das Auge zusammengekniffen, die Pupille contrahirt (Fall Seligmüller), der Bulbus atrophisch. Das Ohr betheiligt sich gleichfalls an der Atrophie, ist kleiner auf der kranken Seite (Fall Emminghaus), der Nasenflügel steht zuweilen schief, ist stärker ausgeschnitten, die Lippen sind schmal, halb so dick als auf der gesunden Seite. Meist ist die linke Seite befallen. Alle Erscheinungen begegnen sich genau in der Medianlinie. Dadurch markiren sich die Veränderungen doppelt stark. Auf der einen Seite des Gesichts haben wir Fülle und Rundung, strotzende Jugendfrische und Leben, auf der andern Seite Eingefallensein, Siechthum, Abmagerung, Fahlheit und Absterben. Auch die Knochen werden in Mitleidenschaft gezogen, namentlich die Kiefer und das Jochbem zeigen deutlichen Schwund. Die Zähne sind unregelmässig gestellt, unvollkommen eutwekelt, verkümmert, fehlen zum Theil, die Grenze zwischen den Schneidezähnen beiderseits ist nach der kranken Seite verrückt. entsprechende Zungen- und Gaumenhälfte ist dünner, gefurcht. hese Veränderungen sind natürlich nicht constant; ihr Erschsinen hängt ganz von der Intensität und Extensität des Leidens ab. Die Temperatur der erkrankten Gesichtshälfte ist normal, Anomalien an den Blutgefässen sind nur selten (geringerer Umfang) bemerkbar, örtbehe electrische Reizung bewirkt Röthung der verfärbten Gesichtshälfte. Die Sensibilität ist normal. Nur in vereinzelten Fällen bestanden Catiges Hautiucken oder neuralgische Schmerzen im Gebiet des N. spraorbitalis. Gesicht, Gehör, Geruch, Geschmack, Gefühl, Bewegungsfähigkeit sind auf beiden Seiten gleich, die Sprache ist deutlich, Las Kauen hat keine Schwierigkeit. Die Krankheit nimmt stetig von Jahr zu Jahr an Intensität zu, ein Stillstand tritt erst ein, wenn die ttrophie der Haut, Muskeln und Knochen eine deutlich bemerkbare ut. In einigen Fällen soll sich die Atrophie auch auf andere Körpertherle erstreckt haben, namentlich auf Thorax und Extremitäten. Auch wuss hier erwähnt werden, dass Lobstein und Romberg ausschliesslich Atrophie einer Extremität, resp. des Thorax (Benedict) beobachtet haben.

A etiologie und Pathogenese: Einhereditäres Auftreten der Krankheit wird geläugnet (Eulenburg), indessen sollen im Emminghaus schen Fall die Veränderungen schon von der Geburt an bestanden haben*), auch im Seeligmüller schen Fall scheint diess der Fall

^{*)} In diesem Fall wurde gleichzeitig an Hirnagenesie gedacht, weil nebenbei auch Schädelicohose bestand, Atrophie der einen Extremitat, Grössendifferenz der Ohren u. z. w. Ein ähnlicher Fall wurde mit Lupus des Gesichts beobachtet. Das Kind kam mit halbseitiger Atrophie zur Welt, mit dem 10. Jahr verkleinerte sich auch die Gesichtshälfte — angeblich nach Angina scarlatinosa-

gewesen zu sein. Wie dem auch sei, das Kindesalter ist jedenfalls besonders prädisponirt. Unter 22 Fällen in der Literatur fällt der Beginn der Krankheit 14mal in das eigentliche Kindesalter und zwi-9mal vor dem 10. Lebensjahr. Die linke Gesichtshälfte ist die zumen befallene (3:1). Unter den Gelegenheitsursachen sind Traumen zu rechnen. Fall Berger, Sturz aus der Wiege, vom Arm der Wärtern (Schuchard), Verbrennung des Gesiehts (Hering) u. s. w. mehr Als weitere Veranlassungen werden Nervenkrankheiten (Epilepsie, Neuralgien) genannt. Am häufigsten scheint sich das Leiden bei Kinden nach acuten fieberhaften Krankheiten zu entwickeln, nach Scharlach (Emminghaus?), durch Vermittlung einer vom Rachen aus auf das die Halsganglien des Sympathicus umgebenden Bindegewebe fibergrafenden Entzündung? nach Masern und Keuchhusten (Romberg. Schott). Bronchialdrüsenscrophulose u. s. w. Teber das Wesen der Krankheit herrschen noch grosse Meinungsverschiedenheiten, die einer halten sie für eine Angioneurose, die andern für eine Tropheneurose ausgehend von einer Affection des Facialis, Trigeminus. Sympathicus. Wahrscheinlich haben beide Theile Recht. Zwar ruft weder Reizung noch Lähmung der Vasomotoren experimentell Atrophie hervor (Samuel). Andererseits Nervendurchschneidung (Matte gazzer) nicht immer Atrophie, sondern zuweilen auch Hypertrophie. aber es lassen sich die physiologischen Experimente und Ergebnisse to: Pflüger und Heidenhain füber die Nervenendigungen in den Sperchelzellen) sehr zu Gunsten der trophischen Theorie verwerthen, und de klinisch sicher beobachteten Fälle lassen es zweifelfos erschemen, das es sich sowohl um eine vasmotorische Erkrankung handeln kann (Schochard - Stilling), als um eine Affection des Sympathicus (Seeligmüller) und endlich und wahrscheinlich am hänfigsten um eine Erkrankung der Ganglien des Trigeminus (Bärwinkel), d. h. um eme Trophoneurose. Näher auf diesen Gegenstand einzugehen verbietet auf der Raum.

Die Diagnose beruht nicht auf Schwierigkeiten, wenn man in die Symptomengruppe, Haut- und Haarverfärbung einerseits und Volumsverminderung der Haut, Muskulatur und knochen, andererseits festhält. Da letzteres z. E. bei Vitiligo und Porrigo decalvans fehrkönnen Verwechslungen mit diesen Hautassectionen leicht vermieden werden.

Prognose ist ungünstig quoad valetudinem completam, spontant

Mit dem 11. Jahr konnte man bei ihm auf halbseitige Gehrenatrophie sehlesset. Nel enner bestand Ophthalmitis mit Verkleinerung des Bulbus, Trübung and Schwund der Cornea, (Ref. Oestr. Jahrbuch f. Padiatrik V. 1874, p. 46.)

Beserung soll in einem einzigen Fall bei einem Sjähr. Mädchen (Bärwinkel) eingetreten sein.

Die Therapie ist machtlos. In einzelnen Fällen hat man mit dem constanten Strom zwar einige Besserung nie aber Heilung erzielt.

B. Sensible Störungen (Neurosen des Empfindungsapparates).

Neuralgien (Hyperästhesien).

I. Allgemeines. Sympathische und hämatogene Neuralgien.

Literatur.

Bartholin, Misc. curios. d. Eph. nat. cur. 1684. l. - Chrussier, Table synoptique de la nevralgie, Paris, 1893. — Brodie, Lect. illustr. of c. mere aff. London 1897. — Bretschneider Path a Therap d Jussern Meralgien 1847. Henrot, Hyperasth. u. Anesth. Those Paris. 1847. - Betz, Ueber Hyperasthesien richtischer Kinder. Memorabil. aus d. Praxis. Henbronn 1856. Jahrb i Kinderheilk 1858. dr. Bouchut a. a. O. p. 302. hedrom 1856 Jahrb f Kinderhalk 1858 dr. Bouchut a. n. O. p. 302. —
halleix, Abbandhang über Nieralgien (Deutsch Groner) 1852 — Reimerg, Lehrb d Nervenkrankhaiten 1853 — Scocalsky, Prager Viertelalmoschrift 1851. IV — Salter, J. A., Nervous affections from diseases of
pernam ut teeth, Guy Hosp, Rep. XIII. p. 80-1868. — Fritz, Etude sur dierg synaptomes spina ix observés dans la fievre typhoide — Nothuagel,
Imphische Sterungen b Neuralgien Ard f Psych II 1869. — Eulenburgiert mann, Die Pathologie des Sympathicus ibid I u. II. 1869. — Hasse,
irankheiten des Nervensystems 1869 — II. Auff — Rosen ich al., Diagnostiku
branch der Nervenkrankh 1869 — Eilenburg Handbeiten der Kinder JahrSerenkrankhaiten 1871 — Rohn Die Nervenkrankhaiten der Kinder Jahr-Servenkrankheiten 1871. Bohn, Die Nervenkrankheiten der Kinder Jahr-Servenkrankheiten 1871. — Bohn, Die Nervenkrankheiten der Kinder Jahrsche f. Kinderheilk 1870. p. 18 seq. — Anstie, F. E., Neuralgia and the beases thet, resemble it London 1871. — Stanley Hayness, Brit. med. Jame Sept. 10, 1871. — West, Ch. On soure disordress of the nervous system it childhood London 1871. — Mader, Belandling von Neuralgien mit dunderten Strom Bericht d. Redolphsstifts in Wien 1872. u. 1874. — Offivier, b. trag. x. Geschichte der Reflexheuralgien (trasmat Ursprungs). Gaz med d. Fris. 1874. — Berger, Berl. klin. Woclenschr. 1874. No. 22, 23. Deutsche Litterf. p. Med. 1874. No. 49. — Juras x., Gelseminum sempervirens als utmeuralgisches Mittel 1875. — Erb in Ziemssen's Handbach B. XII., II. 1. 118 i. 19 erschöffende Literaturangaben. Berger, Zur physiol and Berge Wardig ng de Gelsem sempervnens, Centrillol f med Wiss 1875, 43. Jacoba, Masturbation and Hysteric b. j. K. the american Journ of obst. letr. Juni 1876

Trigeminus Neuralgie, Fothergill, I IV V. 1768. - Chaponniere Trigeminus Neuralgie, Fothergill, IVV, 1768.— Chaponniere

1 at 0. Essat sur l siege et l. casses de la névralgie faciale. These Paris,
1872.— Britschneider a. a. O. 1847 und die übrigen Hands icher der
Nervenkrankheiten. — Bérard, Sur les fonctions d'n fac John, d'connaiss,
Rod chir, 1835 vol IV. p. b.— Wiesner, Berl klin Wochenschr, 1808.

Reliet a Barthera, a. O. 1855 — Henoch u. Steiner a. a. O.
18 564 — Bohn a. a. O. p. 47. — Rohn in Gerhardt's Handbich B. III. 1.
18 20 — Demme, MIV Jahresbericht "Jenner'scher Kinderhospital) Bern.
1877 p. 12. Neuralgia trigemin bei einem 5 Monat alten Madchen

Neuralgia cervice occipat, u. brachinhs Bérard a. O. p. 6. — Rit18 te u. Barthera, ille noch, Steiner, Bohn a. a. O. Desglübe oben geDennten Hamilteicher der Nervenkrunkheiten — Saltera a. O.

nannten Hundbucher der Nervenkrunkheiten. - Salter a. a. O.

N. intercostalis. Basservau, Essai sur la neuralgie des nerfs intercostaux. These Paris. 1840. - Vallerx, Arch. gen. d. med Jany, Feyr Mars. 1840. - Rilliet n. Barthez (H. 798), Steiner, Bohn a. a. O. Bouchut p. 361 Handbücher der Nervenkrunkheiten efr. oben. - Bouchut, Da Zona de l'herpes produit pur la nevrite Gaz. d. hep. 1873. 2. - Revillout, Les névralgies intercostales dans l'embarras gastrique. Gas.

d. hop. 1874, 84. N. lumbo-cruralis. Nicot, Thèse 1812. Handbücher d Nervenkrankheiten, ofr. Erb n. a. O. p 145, - Coussay, De néuralgie en

général. Thèse. 1812 (10) Mädchen).

N. ischiadica Fernel, Univers. med LVI. Cap. 18 De morb. arthrit. 1679. — Cotugno, De ischiade nervosa commentarius. Neapoli 1764 in collect. Sandifort, 1789. - Rousset, Dissert, sur la sciatique nervouse. Paris, 1804. - Arloing, Journ, gén d. méd. Paris, 1827, T. 98, p. 273 seq. Observations sur l'efficacité de la methode de Contugo dans le traitement des névralg, de membres abdominaux — Valleix n. a. O. p. 388 seq. vergl. Hasse, Romberg, Erb, Rosenthal, Wien alg. mod. Zeitg 1804. No. 11—14., Eulenburg, Benedict n. a. O — Bohn a a. O. p. 47. 1870.

Gelenkneuralgien Handbücher d. Nervenkrankheiten Erb, Eulenburg.

burg, Benedict, Rosenthal v A. Brodie, Eigenthumliche Localia gewisser Nervenaffectionen (aus d'Eughschen) Marburg, 1835. — Esmar h Ceber Gelenkneurosen, Kiel, 1872 — Wernher, Nervèse Coxalgie Deutate Zeitschrift f Chirurgie 1872. Stromeyer, Localneorosen. Hannover 1-7 - Berger, O. Berlin klin Wochenschrift, 1873. No. 22 24 u Zur Caesan der Gelenkneuralgien. Deutsche Zeitschrift f pract. Med. 1874. No. 49 - Jacobi a. a. O. — Bouchut a. a. O. p. 361 - Ludwig, Physiolog. Arbeiten. Leipzig, 1874. — W. Koch, Virchow's Archiv. B. 73. — W. Kock Zur Lehre der Gelenkneuralgien. Arch. f. klin. Mid. 1879 p. 781

Viscerale Neuralgien. Buchhave. Colicae lactantium cura, exst. in adreg, soc. med. Hafn. V. I. p. 317—330. No. XXIV. 1783. — Parish. On a

fantile convulsions avising from spasm of the intestines. Nord-Americ J. 1. Jan. - Handbucker von Billard, Underwood, Flesch, Coler Meissner, Vogel, Steiner p. 87 seq., Henoch etc. vergl auch Rowberg, Hasse, Rosenthal, Eulenburg etc. etc. — Schonemann 2 Falle von Bleikolik bei ganz kleinen Kindern, Joann. f. Kinderkr. 1849 1 Eulenburg u. Guttmann, Ine Patholog d Sympathicus, Arch f. Psych II. 153 1869. - Romberg, Klin Wahrnehmungen Bohn, 1879 a a O. p. 46 seq. Emminghaus, Ueber die Behandlung der Buhmie mit Codem Jahrb, f. Kinderheiß, 1878. N. F. VI. 33) - Demme, Jahresberickt Bern 1878. Batte 4 by, Ueber die Vergrösserung der Leber und Milz bei Kinder und die damit verbundenen krankhaften Fressgeluste. Geburtsh. Gesellsch [Julian] 1849, Ref. Journ, f Kinderkrankh, 1849 p. 29. Crisp, Landon med. Gaz 1860 Corrigan, Dubl Hosp Gaz, VI 325 Foot, A. W. Einige Bemee kungen über Pica oder absonderlichen Essgeliste der Kinder Dubl. 9. aterly Jour

of med. sc. May 1867, vergl auch Journ. f. Kinderkrankh XLIX 243. - Krwatsch, Memorabilien. XXIV. 3, 18.9 - Volpato, Hirsch, geogr Path Cerebrale Neuralgien. Handbucher von Basse, Romberg, Valeix, Rosenthal, Benedict, Eulenburg, Ziemssen etc. Rom

leis, Rosenthai, Benedict, Eulenburg, Ziemssen etc. Romberg Henoch, Klin. Wahrnehmungen Handbucher von Vogel Steiner, Underwood, Bouchut u. A. - Steifensund, Hemerama et tavana. Med Zeitung d. Vereins d. Heilk i. Pr. 1841. p. 24-25. Schönlein, Pathologie. IV 149-1852 — Bartholin a. a. O. 1864 — Eulen burg a Guttmann a. a. O. p. 420. Möllendorf, Arch f. Path Anst XLI p. 385, — Steiner a. a. O. p. 85. Salter a. a O. Berger Berl klin Wochenschrift 1871. 2. Seguin, A contribution the theraper ties, of migraine New York 1878. — Bittner, Tract de Cephalalgia Wied. 1825. Billiet u. Burthex, B. III. p. 613-614-605 Sieveking. On chronic and periodical headache. Med. Tracs and Gaz. 1874 Aug. Le bert, Handb d. Allg Path 1865 - Storel, Semotik des Kindes - Pellitzer, Jahrb. f. K. III. - Hesse, l'ober das nächtliche Aufschrecken der Kinder im Schlaf und die psych, gerichtl. Bedeutung desselben in d. spat Lebensalter. Altenburg. 1845. — West, Night terrors. Vortrag. Middlessex. Hosp. 1848 Journ f. Kinderkrankh. Ref. X. 280 und XI. p. 116. — Sydney Ringer, Ueber den Alp der Kinder oder über Aufkreischen derselben aus dem Schlafe. London. med times. May 1867 v. Journ f. Kinderkrankheiten XLIX. p. 237. — Henoch, Berl klin. Wochenschrift. 1868. p. 94. — Ueber die Anwendung des Bromkaltums u. s. w. gegen Keuchhusten etc. etc. Journ f. Kinderkr. 1869 B. LH. p. 212. — Warington Howard. On enlargement of the tonsils as a cause of nightmare Brit med Journ. 1873. No. 649. — Steiner, Ueber das nächtliche Aufschrecken etc. Jahrb f. Kinderkrankh N. F. VIII. 1875. p. 153-160. — Wertherm ber, Ueber den pavor nocturnus etc. Deutsch. Arch. f. klin. Med. 1879. p. 564.

Einleitung.

Die Neurosen des Empfindungsapparates, die sich als Anomalieen in der Stärke und Qualität der Empfindung äussern, treten gegenüber den Motilitätsstörungen im Kindesalter bedeutend in den Hintergrund. Worin diess liegt, ist noch keineswegs zur Genüge aufgeblärt. Zwar habe ich gezeigt, dass die Erregbarkeit der sensibeln Nerven bei neugeborenen Thieren (Kaninchen, Hund, Katze) eine aussert geringe ist und allmählich von der Geburt an mit zunehmendem Alter steigt, allein, selbst wenn auch diese Verhältnisse auf den Menschen übertragen würden, wäre damit keineswegs erklärt, warum die Neuralgien im Kindesalter überhaupt so selten sind. Wenn Bohn glaubt, dass diess desshalb der Fall, weil die Krankbeiten, in deren Gefolge die sensibeln Nerven der Tummelplatz schmerzbafter Gefühle sind, überhaupt im Kindesalter nicht häufig vorkommen, so cheint mir diess nicht zutreffend. Andrerseits muss ich bemerken, dass die Seltenheit der Neuralgien im Kindesalter gewiss etwas übertrieben st, nur für die erste Lebenszeit und auch hier nur für die cutanen nicht sber für die visceralen Formen zu gelten hat. Wenn die Nachlese der Beobachtungen aus der Literatur nur eine fragmentäre ist, so liegt diess um Theil darm, dass die Spitäler, wo meist Nervenkranke zur Aufnahme kommen, Kindern in den ersten Lebensjahren überhaupt keine Stütte gewähren und darum verhältnissmässig auch wenig Mittheilungen darüber gemacht sind. Valleix äussert sich: > Wir kennen nur ein Beispiel für das Vorkommen der Neuralgie in der ersten Kindheit, es war diess eine Lumbarneuralgie bei einem kleinen Mädchen von fünt Jahren. In der zweiten Kindheit findet man sie etwas häufiger, jedoch stets noch ziemlich selten. Erst im Jünglingsalter tritt die Neuralgie oft genug auf, um nicht als eine exceptionelle Affection betrachtet werden zu massen. Allein gerade Valleix erwähnt mehrfach, dass seine Angaben betreffend das Vorkommen der Neuralgien in den einzelnen Altersklassen nur einen relativen Werth hätten, da ihm überhaupt Kinder selten zur Beobachtung - und nicht zur Aufnahme in das Hospital gekommen wären. So hat er unter 296 Fällen nur 2 bis zum

10. Lebensjahr, 24 bis zum 20. Lebensjahr beobachten können. Eulenburg hat unter 101 Fällen nur 6 für das 7.- 19. Jahr und keinen einzigen gemeinen Fall unter dem 7. Jahr verzeichnet. Meine Erfahrungen lauten etwas anders, denn ich habe in den letzten 4 Jahren (unter circa 10,000 Kindern) 22 cutane Neuralgien beobachtet, bei Kindern vom 3. bis 14. Lebensjahr am häufigsten bei anämischen und rachitischen Kindern. Die Kinder stammen übrigens meist aus neuropathischen Familien und es spielt somit die Heredität - in Folge congenitaler Constitutionsanomalieen - in der That eine grosse Rolle. Gewöhnlich treten anfangs bei den Kindern Motalitätsstörungen (Eclampsie, Chorea), späterhin dann die sensibeln Störungen in den Vordergrund. Anstie konnte unter 100 Neuralgien 24mal die hereditäre Anlage nachweisea. Gesunde und kräftige Kinder werden überhaupt kaum von Neuralgie befallen, meist sind es, wie übereinstimmend fast von allen Autoren angegeben wird, anämische, chlorotische, scrophulöse, rachitische Indwiduen, die in feuchten schlecht ventilirten Wohnungen die grösste Zeit des Tages zuzubringen gezwungen sind. Zu den directen Veranlassungen zählen uamentlich mechanische (traumatische und chemische, rheumatische, atmosphärische, miasmatische u. s. w.) Einflüsse, die zu den schmerzhaften Krankheitsvorgang führen, über dessen Wesenheit vorläufig nur Hypothesen existiren.

Wie bei den functionellen motorischen Störungen (eft ibidem) können wir auch hier sympathische (Reflex-) und himatogene Neuralgien unterscheiden. Zu den ersteren gehören zum Theil die traumatischen Neuralgien, deren Zustandekommen sich Ollivier so erklärt, dass das Trauma eine Contusion der betreffenden Nerven und durch Fortleitung zu seinem Kern in der grauen Substant des Markes eine Reizung bewirkt hat, die zu den benachbarten Kernen irradiirt und dann durch das Bewusstsein auf die betr. Nerven ausgestrahlt ist (Gaz. méd. 1874. No. 18). Jeffrey sah eine heftige Trigeminus-Neuralgie bei einem Mädchen, die Jahre lang einen Porzellanscherben im Becken mit sich herumtrug. Es gehören dahin z. E. auch die Trigeminus-Neuralgien nach Ueberanstrengung der Augen (ber Schulkindern), bei Scoliosis habitualis, die bei Affectionen des Intestinaltractus auftretenden Neuralgien, z. E. bei Zahpreiz wie sie von Rilliet und Barthez, Salter u. A. angegeben werden. bei habitueller Stuhlverstopfung, Enterocatarrh, Ascariden, Masturbation u. s. w. mehr. Weit umfangreicher ist die Gruppe der hümatogenen Neuralgien, namentlich jener, die auf dem Weg der Infection zu Stande kommen oder die auf dyskrasischen constitutionellem Boden wurzeln. Schon Rilliet beobachtete bei der

Bronchopne umonie der Kinder Neuralgien im Gebiet des N. suprorbitalis und frontalis, die Schmerzen treten periodisch mit solcher Intensität auf, dass die Kinder baten, »man möge ihnen den Kopf zuammenpressen«. Durch Geräusch und Licht wird der Schmerz gesteigert, die Kinder liegen unbeweglich auf dem Rücken mit leidendem Gesichtsausdruck. Derseibe Autor sah im Verlauf der Masern ebenfalls - namentlich während der Epidemie 1847 - mehrfach heftige Neuraigien. Intercostalneuralgie bei einem 7jähr. Müdchen 10 Tage nach der Eruption, Lumbalueuralgie bei einem 2jührigen Mädchen. Ferner bem Abdominaltyphus Intercostal- und Cervical-Neuralgie, beim Scharlach dessgleichen Berndt. Auch bei Erysipelas, Recurtens und namentlich Intermittens sind Neuralgien in verschie denen Nervengebieten vorgekommen (Steffons, Bohn, ich). An-Imie, Chlorose, Hysterie, Scrophulose, Rachitis, Syphil is haben in einigen Fällen ebenfalls Neuralgien in ihrem Gefolge gehabt. Von der Il vaterie gibt Jacoby an, sie häufiger gesehen zu laben, das Gleiche gilt von der Anämie und Chlorose, namentlich aber ach meinen Erfahrungen von der Rachitis, bei welcher Intertetalneuralgien und Gelenkneuralgien prävaliren. Neben den Neuraljen oder auch ohne dieselben finden sich bei allen den genannten Krankheitszuständen, namentlich den Infectionskrankheiten nicht selten Hyperästhesien, die nicht mit den Neuralgien zu verwechseln sind. Sanz besonders ist diess beim Hiotyphus meist schon in den ersten Taten der Erkrankung der Fall. Schon das Wegnehmen der Bettdecke terursacht zuweilen den kleinen Patienten eine höchst unangenehme Empfindung, die Kinder fabren zusammen ähnlich wie hei der Meninitis. Die Hyperästhesie erstreckt sich namentlich auf die untern Exremitäten, steigt von da nach aufwärts, lässt jedoch die Kopfhaut stels bei (Fritz). Beim Flecktyphus contrastirt die cutane Hyperüsthesie offallend mit dem soporösen Zustand, in dem sich die Kranken befinon, bei Recurrens findet sie sich combinirt mit Geleukneuralgie, bei lysterie erstreckt sie sich auf die Kopfhaut, so dass das Kämmen der aare schmerzhaft empfunden wird (Henoch), und auf die Sinnesorane (Funkensehen, Ohrensausen u. s. w.). Bei den Centralaffectionen hlen anfangs Hyperästhesien fast me, die späterhin Anästhesien Platz pachen, während solche bei den Infectionskrankheiten (Scharlach, Tyhus, Variola) nur selten fehlen und dann gewöhnlich als Nachkrankgiten (in der Sphäre der Sinnesorgane) im Kindesalter zur Beobach-

Ueber Symptome, Verlauf, Diagnose der Neuralgieen im Algemeinen können wir schweigen, einmal unterscheiden sie sich in Nichts wesentlich von denen des Erwachsenen, andererseits werden wir darauf bei den einzelnen Abschnitten, wo nöthig, speciell einzugehen haben. Hier sei nur erwähnt, dass ich Druckschmerzpuncte viel seltner aufzufinden im Stande war, als diess bei Erwachsenen angegeben ist. Nur in 5 Fällen (von 22) konnte ich solche unzweifelhaft constatuen. Für die Diagnose achte man vor allem auf Intensität, Dauer, Art des Auftretens und Localisation des Schmerzes, und seine excentrische Verbreitung. In vielen Fällen numeutlich bei kleineren Kindern werden wir, wie begreiflich, vergeblich uns bemühen den Sitz der Neuralgie merforschen. Doppelt wichtig ist es hier die Anamnese (Intermittens? Scharlach, neuropatische Disposition, Trauma?) zu berücksichtigen.

Die Prognose richtet sich vor allem nach dem Sitz des Leidem und der Beschaffenheit der Krankheitsursache. Im Allgemeinen sind die peripheren sympathischen Neuralgieen quoad, valetud, complet günstig, die hämatogenen gestalten sich ganz verschieden, die auf Malariainfection beruhenden Formen bei Kindern heilen fast alle schaell, die auf Constitutionsanomalien beruhenden, meist schwer, langsam und unvollkommen, und Recidive in solchen Fällen sind häufig.

Was die Therapie anlangt, so stimmen wir Kulenburg mitständig bei: »Wer je versucht hat, sich mit der Therapie der Neursgieen historisch zu beschäftigen, der verzichtet gewiss auf ein volständiges Inventar der vorgeschlagenen Arzneimittel und auf die Sortirung derselben nach irgend einem in der Materia medica gebräuchlichen Schema.« Wo wir die Ursache des Leidens kennen, wo wir im Stande sind, sie zu beseitigen (Narben, Malaria, Anamie u. e. w.), da werden wir uns leicht Heilung verschaffen, wo diess nicht der Fall, werden wir uns meist vergeblich mühen. Wo man eine neuropathuche Disposition argwöhnt, da beginne die prophylactische Behandlung schon im Säuglingsalter durch zweckmässige diätetische Behandlung (gute Amme, stärkende Bäder, gute Luft), späterhin Abhärtung duch Turnen, Schwimmen u. s. w. mehr). Bei der symptomatischen Behandlung erwarte man von den »specifischen« Heilmitteln wenig. (Sol. Fowleri, aq. destill, as 7.5. 3mal täglich 2-6 Tropfen) verdient nach meiner Erfahrung das meiste Vertrauen. Vom Bromkalium habe ich niemals Nutzen gesehen. Das Gelseminum sempervirens (Jollowjasmine) in Amerika populär und namentlich durch Legg und Jurass empfohlen ist durch Berger's auf reicher Erfahrung basirendes sb sprechendes Urtheil wie es scheint bei uns für immer ad acta gelegt Die Narcotica sind nur mit Vorsicht, am besten Chloralhydrat, aumwenden. Salben, Blasenpflaster und Blutentziehungen sind zu vermeiden. Die Wirkung der Electricität ist zuweilen eine grossartige Von ihrer Anwendung bei Kindern gilt das in früheren Abschnitten Geagte. Erb empfiehlt für die spinalen, cerebralen und Wurzelneuralpen den galvanischen Strom. Die Anwendung der Kälte, die Massage, die Nervendehnung ward in vereinzelten Fällen von Erfolg gekrönt.

II. Neuralgien in einzelnen Nervengebieten.

I. Neuralgia trigemini.

Die Trigeminusneuralgie gehört zu den am häufigsten vorkommenten Neuralgien im Kindesalter, freilich nicht in ihrer diffusen Form — tit douloureux, Prosopalgie, Fothergill'scher Gesichtsschmerz — sondern mehr weniger auf einzelne Faseräste beschränkt, als Neuralgiasspraorbitalis und Neuralgia mentalis.

Chapon i ère hat unter 123 Fällen nurzwei bei Kindern von einem and von zehn Jahren beobachtet, und 12 bei Personen unter 20 Jahren. doch beziehen sich diese Angaben auf die diffusive Form der Neuralgie. Eulenburg hat unter 29 Fällen 3 auf des Alter von 14-19 Jahren, und meint, dass die Trigeminus-Neuralgie in der Kindheit so gut wie nicht vorkäme. Offenbar rekrutirt sich beider Material zu wenig aus Amdern, wie auch ersterer selbst angibt, sonst müssten sie diese Form der Neuralgie öfter gesehen baben. Die Beobachtungen von Rilliet. Steiner, Henoch, Bohn, Demme, mir u. A. beweisen das. Unter das 5, Lebensjahr reichte bisher kein Fall herab, Bohn's Knabe war 6 Janr, 7 Jahr Steiner, ich, 9 Jahr Günther und Henoch, 15 Jahr Romberg und Henoch u. s. w. Ganz kürzlich hat Demme eine Trigeminus-Neuralgie bei einem 5 Monate alten Kinde mitgetheilt. Jeden Morgen gegen 10 Uhr wurde das Kindchen aufgeregt, unruhig, die rechte Gesichtshälfte röthete sich, dann erfolgte unter heftigem Anziehen und Abwärtsstossen von Arm und Bein heftiges Geschrei, der Körper wurde hin und hergewälzt, die rechte Stirnhälfte stark gerieben und gekratzt. Fieberbewegungen fehlten; nach wenigen Minuten schwand der Anfall.

Ursachen: Ausser der hereditären Disposition, in mehreren Füllen nachweisbar, scheinen in erster Linie allgemeine Ernährungsstorungen und Constitutionsanomalien von besonderem Einfluss zu sein. Anämie, Hysterie, Chlorose (Jacobi, Fürster), lieben die Supraorbitalneuralgie, desgleichen Scrophulose (namentlich Ciliarneuralgie mit Thränenfluss und Lichtscheu), Rachitis. Ich beobachtete eine mehr diffuse Trigeminus-Neuralgie bei einem Hjähr. Knaben mit Syphilistarda, wahrscheinlich auf Grund materieller Veränderungen, wenig-

stens hatte derselbe ausser serpiginösen, lupusähnlichen Ulecrationen am Arm, Auftreibungen an den Stirnbeinen und an der Mandibula. Unter den Infectionskrankheiten scheint besonders Intermittens diese Neurolge zu bevorzugen. Rehn sah dieselbe im Ablauf eines mit Chorea combiniten Rheumatismus. Rigelvor dem eigentlichen Ausbruch desselben. Als weitere ursächliche Momente sind zu nennen Onanie (Jacobi), Ozāna, Otitis, Parotitis (ich). Hypertrophie der Tonsillen, Zahnearies, Denute difficilis (Rilliet), Conjunctivitis, Eczema capitis, Intestinalreize — Momente, die z. Th. auch Theilerscheinungen der scrophulösen Diathese sind

Symptome: Der Schmerz ist brennend, bohrend, lanzinirend, kommt meist plötzlich un Insensität und Extensität zunehmend. Den Kopf bohren die Kinder dann ins Kissen, sie knirschen mit den Zähnen, Stuhl und Urin gehen unwillkürlich ab. Photophobie und Blepharespasmus (Henoch) sind häufig zugleich vorhanden mit Thränenfus und Injection der Conjunctiva. Seltener stellen sich Strabismus, Zuckungen um den Mundwinkel ein. Trismus ist meines Wissen bei Kinden nicht vorgekommen. Allgemeine Störungen finden sich kaum, falls nicht die Krankheitsursache solche bedingt (Malaria). Ist der N. superorbitalis (frontalis) befallen, so sitzt der Schmerz fix über dem in Thinen schwimmenden Auge, die Conjunctiva ist injicirt, die Lider sind geschwellt, chenso die betreffende diffus geröthete Gesichtshälfte. Der Schmerz strahlt über den Scheitel hin aus, nach vorn und unten zur Nasenwurzel, oder nach rückwärts auf die Cervicalnerven, was sich durch die zahlreichen Anastomosen des N. frontalis mit dem N. occipitalis major und minor erklärt. Fast immer gelingt es einen Druckpund am Foramen supraorbitale zu finden. - Seltner wird der 2. Trigemunast getroffen, wobei der Schmerz vom unteren Augenhöhlenrand über Wange und Lippen nach abwärts strahlt, oder der dritte Ast, wo Schläfe und Kiefergegend, Zahnfleisch, Kinn, die leidenden Theile sind. Infraorbitalpunet und Mentalpunkt sollen bei den beiden letzten Formen häufig sein. Für das Kindesalter sind hierauf bezüglich leider weits zuverlässige und positive Angaben gemacht. Die Dauer der einzelnen Schmerzparoxysmen wechselt sehr, meist halten sie Stunden lang an. Im Steiner'schen Intermittensfall ging dem Paroxysmus ein deutheber Frost vorher, ähnliches sah ich in einem später von Kroner aus dem Kinderspital beschriebenen Fall. Die Anfälle wiederholen sich weweilen täglich, oder 2mal täglich u. s. w. je nach dem Typus der Intermittensform. Ein äusserst seltner Fall (Hemicrania octavana) ist von Steifensand (1841) beschrieben: Ein 11 Jahr altes Mädchen bekam regelmässig jeden Freitig früh 10 Uhr unter Gähnen einen heftigen Paroxysmus im linken N. supraorbitalis. Der Anfall dauerte mehrere Studen und endete unter lebhafter Transpiration. Steifensand legt ein besonderes Gewicht auf den »Freitag«, das Kind war am Freitag geboren, jeder Antall kam am Freitag, und die Fälle von Interactens octavana, die Baumgarten und Crusius erwähnen (Periotologie p. 219) sollen auch stets am »Freitag« ihro Anfälle gemacht baten? Meist ist der Verlauf atypisch, jedoch gutartig, wenn anders nicht constitutionelle, hereditäre Dispositionen vorliegen, wo die Neuralgie meist (habituell) das ganze Leben begleitet, die freien Intervalle immer mehr nachlassen und nur unvollkommene Remissionen ihnen Platz machen.

Therapie: Sie muss eine causale sein und energisch durchgetahrt werden. Das gilt namentlich für die constitutionellen Formen, wenn ma ein Resultat haben will. Bei Anamie, Chlorose, Scrophulose u. s. w. haben die Eisenpraparate noch immer ihren Ruf behalten, Ferrum carbonicum (Hutchinson), Ferrum pyrophosphoricum, Syrupus ferri jodata. Bei der Ciliarneuralgie scrophulöser Kinder empfahl Steiner lebhaft Irrigationen des Kopfes. Fernerhin sind je nachdem Chinin, Arsenik (cfr. obon), Jodkali zu verabfolgen. In grossem Ruf standen einst für schwere Fälle die Meglin schen Fillen (Extr. hyosoyamı nigri, Zmcioxydat. as 0,06). Jacobi hatte Erfolge mit Strychnin (subcutan ,', gran, p. die.) jedenfalls ebenso wie die viel gerühmten subcutanen Morphum-Injectionen sind sie nur mit grosser Vorsicht und mt kleinen Dosen beginnend vorzunehmen. Fereol heilte kürzlich einen verzweifelten Fall von Neuralgia trigemini bei einem Erwachsenen mit Cupr. sulphur. ammoniat. 10 Centigramm p. die. Von der Electreität haben wir die wenigsten Erfolge geschen, zuweilen ist die Wirkung der Galvanisation während eines stürmischen Schmerzparoxysmus zanberhaft (Eulenburg), jedenfalls versaume man nicht unnöttig die Let mit der cutanen Faradisation. Ueber Neurotomie, Neurectomie, Nervendehnung liegen bisher für das Kindesalter keine Mittheilungen vor.

2. Neuralgia cervico-occipitalis.

Diese zuerst genauer von Bérard beschriebene Neuralgie und wegen ihres Uebergreifens auf die Trigeminusäste fälschlich als Tic douloureux bezeichnet, ist im Kindesalter weit seltner, als die vorige.

Ursuchen: Neben rheumatischen und traumatischen Einflüssen, sind für das Kindesalter specieller zu beachten Spondylitis cervicalis, (Retropharyngealabscesse), Lymphadenitis colli, acute ficherhafte Krankbeiten (Typhus), Extractio dentis (Valleix), Meningitis cerebrospinalis (ich). Intermittens. Steiner's Sjähr. Mädchen bekam 14 Tage hindurch um eine Stunde später den Paroxysmus, er begann mit heftigem

Erbrechen, und hielt 4-6 Stunden an, hauptsächlich in der Nackengegend (N. occipit.) tobend. Henoch sah die Neuralgie in Folge heftiger Periostitis im Nacken bei einem 12jähr. Knaben. Steiner den Typhus bei einem 10jähr. Mädchen begleitend, desgleichen Rilliet und Barthez bei einem 4jährigen Knaben.

Symptome: Mit der Geschwindigkeit eines electrischen Schlages sollen die Schmerzen plötzlich auftreten, reissend und bohrend oder klopfend anfangs an isolirten Puncten wilthen, am Ohr, am Proc. mastordeus, und vom Hinterhaupt und Nacken sich alsbald über Scheitel und Stirn zum Gesicht verbreiten, gewöhnlich von Erbrechen begleitet sein. (Steiner, Erb). Meist treten die Schmerzen einseitig auf, nur selten doppelseitig, wie diesa z. E. Valleix bei einer 24jähr. Putzmachena beobachtete, die seit ihrer Kindheit (12. Jahr) in heftigster Weise von neuralgischen Paroxysmen gepeinigt wurde. Die Entstehung der Nerralgie wird auf die Extraction eines Zahnes zurückgeführt, doch war die Patientin Jahre hindurch auf eine feuchte und kalte Stube für ihre Arbeiten angewiesen. Zuweilen traten die Paroxysmen unter Nackostarre und Zuckungen in einzelnen Muskeln auf, wie ich es nach einer Meningitis cerebrospinalis bei einem 12jähr, Müdchen beobachtet Erb erzählt von einem Fall, wo das Leiden bei einem 15jähr. Bauerejungen schon 3 Jahre bestand, die Paroxysmen unter Erbrechen auftraten, die Bewegungen des Kopfes schmerzhaft waren, opisthotonische Lage bestand bei hochgradiger Abmagerung und Druck auf den zweiten Halswirbel heftige Schmerzen verursachte. Ueber Schmerzpuncte lasten die Angaben sehr unvollkommen, Occipital-, Mastoideal-, Parietalpuncte sind die constantesten. Der Verlauf ist meist ein milder, die infantilen Fälle heilen fast ausnahmslos.

Therapie: Entsprechende Bäder, Electricität, Morphiuminjectionen werden gerühmt. Fall Erb heilte durch Morphiuminjectionen (0,005-0,01), Fall Henoch durch Jodkali, Fall Steiner durch Chinin, mein Fall durch Morphium und Atropin-Injection (Morphiacetici 0,1. Atropini sulph. 0,01. Aq. destill. 15,0 D.S. zur Injection 1-1-1-1 Pr. Spritze, die Spritze 1 Gramm Flüssigkeit gerechnet).

3. Neuralgia (cervico)-brachialis.

Die Kenntnias derselben gehört dem Alterthum an (Celsus-Cotugno gebührt der Ruhm (Cap. XXI. similes causae in nervo cubtali smilem noxam gignunt), wie Valle ix hervorhebt, genauc Schiderungen der Neuralgien des Plexus brachialis gegeben zu haben. Valle ix selbst hat 10 Fälle gesammelt, darunter einen infantilen.

Die Neuralgie hat ihren Sitz in den unteren Cervicalnerven und

denen des Plexus brachialis str. s. d., sie tritt mehr allgemein oder hänfiger mehr localisirt auf einzelne Nervengebiete beschränkt auf (medianus, ulnaris, radialis, N. cutaneus, br. int.).

Ursachen: Heredität, Hysterie, Anämie bilden die Hauptquelle für das Zustandekommen dieser Affection. Rheumatische Einflüsse (Henoch), traumatische Compression, Contusion, Combustion (Valleix), sind bei Kindern als Veranlassung angegeben, auch geschwellte Axillardrüsen scheinen von Einfluss zu sein. Interessant ist Valleix Fall von einem 13jähr. Knaben, der sich beim Fortholen eines Brühnäpschens durch Verbrennung an dem letzteren Phalanx des Daumens eine heftige Neuralgie zuzog. Während der Paroxysmen, in denen der Schmerz bis zum Humerus irradiirte, wurde der Daumen von heftigen Zuckungen befallen. Durch Druck auf den verbrannten Theil konnten soch lange Zeit jedesmal die Paroxysmen ausgelöst werden. Auch Bouch ut sah bei einem 1 jähr. Mädchen nach Verletzung des Daumens heftige neuralgische Schmerzen im Finger und Handgelenk auftreten, die von hochgradiger Muskel- und Knochenatrophie in Vorderarm und Hand gefolgt waren (»Trophoneurose durch Neuritise).

Symptome. Dieselben gestalten sich natürlich je nach dem Sitz des Leidens, je nach dem Verbreitungsbezirk der betroffenen Nerven ausserst verschieden, bald ist es die junere Seite des Oberarms (brach. int.), bald Vorderarm and Hand (medianus, radialis, ulnuris), Dorsalseite des 3., 4., 5. Fingers (ulnaris) u. s. w. Schmerzpuncte finden sich namentlich am Condyl, int. (ulnaris) und am Ilandgelenk (medianus) Carpalpunct. Valleix gibt eine grosse Anzahl solcher Schmerzpuncte im Verlauf der Nerven von der Axilla bis zu den Endphalangen an. Fast in allen Fällen finden sich mit den Paroxysmen zugleich motorische Reizerscheinungen. Die Bewegungen sind unbehilflich, krampfhaft, steif, localisirte und allgemeine Convulsionen kommen vor. Die Diagnose ist leicht, die Prognose richtet sich nach Ursache, Alter, Constitution, die Therapie beschränkt sich auf Eisen, Chinin, Arsenik, Jodkali u. s. w. mehr, wie das in früheren Abschnitten ungegeben. Der Valleix'sche Fall wurde durch den tortgesetzten Gebrauch des Ferrum carbonicum geheilt.

4. Neuralgia intercostalis.

Die der sensibeln Faserung der 12 Dorsalnervenpaare entsprechende Neuralgie gehört zweifellos zu den häufigsten im Kindesalter vorkommenden Formen; ich selbst habe eine Reihe von Fällen gesammelt und glaube, dass auf das Vorkommen derselben nicht gehörig aufmerksam gemacht ist, sonst würde die Zahl der mitgetheilten Fälle

sicherlich grösser sein. Eulenburg hat unter 29 Fällen nur 3 zwischen dem 10. und 19. Jahr verzeichnet, und Valleix gibt an, dass seine l'ebersicht keine Schlussfolgerung hinsichtlich des Vorkommens der Intercostalneuralgie im kindlichen Alter gestatte, da seine Beobachtungen aus Spitälern stummen, die nur Kranke über 16 Jahre aufwehmen. So komut es, dass unter 62 Fällen die jüngsten von 17—20 Jahren waren (12 Fälle); im Kindesalter hat er nur einmal (9jähr. Mädchen diese Neuralgie gesehen.

Die Neuralgie überhaupt ist zuerst von Sie bold bei einem mit Menstruationsbeschwerden behafteten Müdchen beschrieben. Weitere Mittheilungen folgten von Chaussier, Nicos, Bassereau, Ollevier, Arloing, Romberg u. A. Ollivier brachte sie mit der »Spinalirritation« zusammen; Jolly betonte zuerst ihren Zusammen.

hang mit Intermittens. 1834.

Ursachen. Nirgends spielen für die Neuralgien im Kindesaler Constitutionsanomalien eine so bedeutende Rolle, als gerade hierbe. Anämie (Hysterie), Chlorose, Scrophulose und Rachitis stellen ein recht bedeutendes Contingent. So hat schon Bohn einen Fall bei Spondyhas Caries der Wirbelsäule und des Unterschenkels bei einem 12 jähr. Knaser mitgetheilt; Steiner bei einem mit Rippencaries behafteten 14 jähr. Knaben; ich selbst sah sie in mehreren Fällen bei rachitischen Kindem von 2-5 Jahren, die eine hochgradige Thoraxdifformität hatten (Kyphose, pectus carinatum mit Flankenstellung der Rippen, Clavicularinfraction). Bei chron. Pneumonie, bei Typhus (Steiner), bei Gastrocatarch (Revillout 40 jugendliche Individuen), Herpes zoster (Bouch ut) u. s. w. sind weitere Beobachtungen im kindlichen Alter gemacht.

Symptome: Gewöhnlich beschränkt sich die Neuralgis auf einzelne Nerven der einen Körperseite; am häufigsten sollen der 6. bis intercostalnerv der linken Seite befallen sein (?). Der Schmerz kommt selten plötzlich, gewöhnlich allmählich und sich zu heftigen Stichen in der vordern seitlichen Thoraxwand steigernd. Oft soll er an eng umschriebenen, zuweilen weit von einander getrennten Punkten wütben (Vertebral-Lateral-Sternal-Punkt), wird durch Druck daselbst gestergert (Mastodynie); in anderen Fällen ist er mehr diffus über 2—3 latercostalräume gärtelförmig verbreitet; Rücken, Flanken und Vorderseiten des Thorax sind ergriffen. Bei rachitischen Kindern gelingt er zuweilen, den Vertebral-Schmerzpunkt (Austrittsstelle des Nerven aus dem foramen intervertebrale) aufzufinden; auch irradirt bei ihnen der Schmerz nicht selten auf den Oberarm. Hyperästhesien der betreffendes Hautparthien sind nicht selten gleichzeitig vorhanden. Complicationen mit anderen Neuralgien (n. supraorbitalis) finden sich vereinzelt, na-

mentlich bei den constitutionellen Formen. Ein auffallend häufiges Zusammentreffen ist das der Neuralgie mit Herpes Zoster; sie kann schon wirder Bläschen-Eruption bestehen, doch soll sie nach den bisherigen Erfahrungen niemals den Hautprocess überdauern (Bohn), abweichend um späteren Lebensalter.

Verwechslungen mit andern Krankheitszuständen sind bei genauer Intersuchung kaum möglich. Zuweilen ist die Dauer der Neuralgie me beträchtliche, doch ist die Prognose meist günstig.

Die Therapie beschränkt sich abgeschen von der constitutoneilen Behandlung — auf Vesicatore (Valleix), Morphium-Injectonen (nur bei älteren Kindern zu empfehlen) und Electricität, von welcher übrigens Eulen burg selten erheblichen Nutzen gesehen. Ich babe in mehreren Fällen subcutane Aconitinjectionen versucht, allerdatzs nur einmal mit sichtlichem Erfolg.

Ry Chinii muriatici amo	rph. 0,1	
Acid. muriat gtt.	jj	1 Spritze mit 1,0 Inhalt
Aconitini	0,01	
aq. destill.	10,0	

Ich injicirte Anfangs 4 Spritze und stieg allmählich auf eine ganze.

5. Neuralgia lumbalis (lumbo-cruralis).

Sie umfasst das Gebiet der vorderen Aeste sämmtlicher Lumbalnerten, Iliohypogastricus, Ihoingumalis, Lumboingumalis, Spermaticus ett. u. s. w., namentlich Cruralis. Hüfte, Lende, Scham, Gesäss und Schenkel können Sitz der Schmerzen sein.

Im Kindesalter ist diese Form der Neuralgie sehr selten. Bohm zich sie den entsprechenden Zoster begleiten; im Falle von Coussay trat sie vollständig unter der Maske eines Intermittens auf. Das 10 jähr. Mädehen litt seit dem 5. Lebensjahr an der Neuralgie, die jedesmal zur Nachtzeit in heftigen Paroxysmen unter Erbrechen, Durchfall und Temperatursteigerung auftrat und im weiteren Verlauf Anfälle von Stägiger Dauer machte. Ammoniakeinreibungen, Antispasmodica, Bäder führten zur Heilung (Jadelot). Auch bei Spondylitis (Psoasabscessen), Coxitis kommt die Neuralgie vor; in heftigen Fällen traten motorische Reizerschemungen (Contracturen, Cremasterenkrampf, Spasmus vesicae u. s. w.) hinzu. Valleix sah die Neuralgie bei 16- und 17 jährigen mit Uterinaffection behafteten Personen. Isolirte Neuralgien des N. obturatorius sind im Kindesalter bisher nicht zur Beobachtung gekommen; auch scheint es sich nicht häufig um Cruralneuralgie («Ischias anticas Cotunni) gehandelt zu haben, bei der der Schmerz über die vordere

und innere Seite des Schenkels und Kniegelenks bis zum inneren Fussrand in die grosse Zehe ausstrahlen soll. In Bezug auf die Therapie verweisen wir auf das in früheren Abschnitten gesagte.

6. Neuralgia ischiadica (lumbo-sacralis). Ischias.

Aus der Stelle: Coxendicum morbus quum fit, dolor corripit coxae juncturam et summas nates, ac coxendicem. Tandem vero etiam per totum crus dolor vagatur« und »hic enim morbus per crus vagatur per sanguilluam venam: et ubicunque constiterit, ibi etiam dolor manifestus fit maxime, molestus quidem, sed non lethalis« (de affect.) hat man ust Recht geschlossen, dass diese Neuralgie bereits Hippogrates bekannt gewesen sei. Cotugno (1764) hat jedoch erst genauer die Affection als »Ischias nervosa« beschrieben. Arloing hatte 14 Fälle, darunter kein Kind 1827 zusammengestellt. Valle ix hat 125 Fälle der Analyse unterworfen, darunter 15 eigene Beobachtungen. Kein Kranker war unter 17 Jahre (vergl. oben). Schon Cotugno hatte übrigen Ischias bei einem Hjährigen Knaben beobachtet. Arnoldi zählte uter 336 Fällen 36 bis zum 20. Jahr, und zwar 12 Kinder unter 10 Jahr. 34 Individuen vom 11. bis 20. Jahr. Auch Eulenburg zeichnet unter 71 Beobachtungen nur 2 Fälle bis zum 20. Jahr, keinen unter 10 Jahr auf. Aus alledem geht hervor, dass die Ischias im Kindesalter jedenfalls nicht zu den häufigeren Neuralgien gehört; ich selbst habe keinen emzigen Fall gesehen.

Der Schmerz sitzt bei der Ischias, je nachdem alle vom Pl. ischiadcus u. s. w. stammenden sensibeln Nerven betheiligt sind oder nicht, su der hinteren Seite des Oberschenkels, der Aniekehle, Waden, an Rücken und Sohle des Fusses, an Dorsal- und Plantag-Seite der Zehen. Gewöhnlich wird die Incisura ischiadica als Ausgangspunkt des Schmerzes angegeben. Meist sind nur einzelne Aeste des Ischiadicus betallen, der Peronacus, Tibialis, oder nur Suralis und Plantaris (Neuralgia peronaca, tibialis, suralis und plantaris). Einen eigenthümlichen Schmerz im Fast und zwar an der Fusssohle beobachtete ich in zwei Fällen in der Reconvalescenz nach Typhus abdominalis und Diphteritis. Eigentliche latervalle fehlten; somit konnte von einer Neuralgie eigentlich nicht die Rede sein. Der Schmerz war fix, auf die Sohle beschränkt, Entzündungserschemungen, Röthung und Schwellung fehlten; das Gehen war dadurch zeitweise ganz anmöglich. Der Zustand erinnerte an die von Gross beschriebene und sogenannte Podynies der Schneider. Der Schmerz ist heftig, bohrend und exacerbirt meist Nachts und tritt meist auf ganz geringfügigen Anlass ein, z. B. durch einfache Bewegungen udgl. mehr, unter vorhergehenden Fornicationen einscitig (Berger), Schmerzpunkte würden sich finden lassen zwischen Trochanter major und Taber ischi, hinter dem Capitum fibulae, hinter dem Malleolus externus und internus. Motorische Reizerscheinungen, die bei Ischias häufig sein sollen, kennzeichnen sich durch Muskelsteifigkeit und Spannung, namentlich suffallend beim Gehen, durch Contracturen und convulsivische aktitelbewegungen. Vasomotorische und trophische Störungen (Atrojhie) sind selten. Der Verlauf der Ischias ist meist chronisch unter schwankungen zwischen Besserung und Verschlimmerung.

Ursachen, Heredität, Constitutionsanomalien, Dyskrasien scheiven bei der Ischias den früher genannten Neuralgien gegenüber gar terne Rolle zu spielen, und Eulenburg hat gewiss Recht, wenn er the Ischias dem gegenüber gewissermassen als den Typus peripherer secidenteller Neuralgien bezeichnet, und darum ist es, wie mich dünkt, auch natürlich, dass dieselbe sich unter den Kindern so selten einstellt, weil Kinder im Allgemeinen viel weniger diesen accidentellen Schädlichkeiten, traumatischen und rheumatischen Einflüssen ausgesetzt sind. Stoss, Fall, Schlag, Compression der Nerven durch Geschwülste, Abscesse, Varicositäten d. v. hypogastrica u. s. w., Schlafen auf feuchtem Fussboden, Durchnässung sind ja die gewöhnlichsten Veranlassungen. Auch miasmatisch atmosphärische Einflüsse sind von Belang. Bohn sah Ischias als Fieberlarve (Intermittens) bei einem 15jährigen Knaben, sie trat in heftigem Paroxysmus allabendlich zwischen 5-7 Uhr auf und hielt den grössten Theil der Nacht un. Dasselbe beobachtete Schmeidler (cfr. Jahrb, f. Kinderkr. XIV, 4) bei 2 Kindern.

Path. Anatomie. Erweiterung, Entzündung und varicöse Beschaffenheit der Venen des Perineurium bildeten den bauptsüchlichen Befund in einigen wenigen Fällen, die zur Untersuchung kamen; doch bezieht sich keiner davon auf das Kindesalter (Cotunni, Chaussier, Bichat, Gendrin, Romberg).

Die Diagnose veranlasst selten wohl Schwierigkeiten (Psoitis, Cozitis). Die lokale Untersuchung, Haltung und Bewegungsfähigkeit des Beines, Verlängerung oder Verkürzung desselben u. s. w. mehr, werden leicht Aufschluss verschaffen; dagegen wird oft eine causale Diagnose unmöglich sein. Ueber die Prognose können wir aus den weingen Fallen, die aus dem Kindesalter vorliegen, günstig urtheilen.

Für die Therapie gilt das in früheren Capiteln Angeführte. Was die Electricität anlangt, so meint Erb, dass dieselbe namentlich in frischen Fällen Anwendung verdient und durch ausgezeichnete Heilresultate belohnt. Er hat in mehreren Fällen Heilung, in wenigen Sitzungen erzielt. Der galvanische Strom, absteigende stabile Ströme (Anode

auf das Kreuz, Kathode auf die schmerzhaften Punkte) empfiehlt sch besonders.

III. Gelenkneuralgien.

Wenngleich das Vorkommen von Gelenkneuralgien früher vollständig in Abrede gestellt wurde, so ist doch heute über ihre Existenz kein Zweifel mehr. Zuerst wurde von Brodie (1822) auf das shysterische Gelenkleiden aufmerksam gemacht. Berger führte den Namen Gelenkneuralgie ein, weil es sich in der That um eine wirkliche Neuralgie handelt. Im Kindesalter treten dieselben verhältnissmässig sehr selten auf, weil entsprechend der an und für sich geringeren Anspruchsfähigkeit der sensibeln Faser im Kindesalter überhaupt, Gelenke wie Knochen sehr geringe Sensibilität besitzen, mit Ausnahme bei gewissen Infectionskrankheiten, Constitutionsanomalien und allgemeinen Ernährungsstörungen (Anämie, Rachitis, Hysterie, Intermittens, Scarlatina u. s. w.), wo die Empfindlichkeit der das Knochengerüst constituirenden Theile und Apparate besonders auffällt, Gerade bei der Rachitis ist dies besonders in die Augen springend, und der Knochenresp. der Gelenkschmerz ist zuweilen hier der directe Grund, weswegen ärztliche Hilfe nachgesucht wird. In welcher Weise diese Ernährungsstörungen den Gelenkschmerz hervorruten, ist allerdings räthselhaft. Doch können wir uns aus neueren Versuchen von Koch vielleicht denken, dass die nut diesen Constitutionsanomalien einhergehenden Veranderungen des Blutes, resp. der Bluteireulation die Ernährung der Nervensubstanz in den Seitenstrangbahnen temporär schädigen und zu Leitungsunterbrechung führen in diesen Bezirken, wodurch nach den Erfahrungen Koch's lebhafte Hyperästhesie der Haut, Knochen und Gelenke herbeigeführt wird.

Die Schmerzen entstehen spontan, treten in Paroxysmen auf, namentlich oder nur bei Bewegungen der Glieder und bei Berührung und Druck derselben, nicht hingegen bei völliger Ruhelage der betreffenden Theile. Vage Schmerzemphndungen, Formicationen u.s. w. gehen hiufig und lange Zeit vorher; die Kinder schreien im Bade, beim Waschen, wenn die betreffenden Glieder abgetrocknet werden sollen, angefasst werden, trotzdem äusserlich nichts krankhaftes nachzuweisen ist. Schliesslich steigert sich der Schmerz zu solcher Intensität, dass nun ärztliche Hilfe nachgesucht wird. Ellenbogen- und Kniegelenk sind zuweilen Sitz des Schmerzes mit Points douloureux am Capit, fibulae und Condylinternus, oder auch Hüftgelenk. In anderen Fällen sind die Rippenverbindungen am Sternum oder an den Wirbeln, oder die Verbindung zwischen Clavicula und Sternum oder Scapula bei rachitischen Kindern Sitz der

Schmerzen. Cutane Hyperästhesien werden über den betroffenen Theilen memals vermisst; Anästhesien (Berger) habe ich in keinem Falle beobachten können. Von der Neuralgie des Gelenks muss die Gelenkhyperästhesie nach den experimentellen Untersuchungen Koch's getrennt werden (halbseitige Rückenmarksdurchschneidungen, Durchschneidung der Seitenstrangbahnen). Hier besteht eine abnorm hohe Reaction auf irgend welche das Gelenk treffende Reize; sobald die Rezarsache fehlt, besteben scheinbar normale Verhältnisse. Koch sonnte auch vom Gehirn aus Hyperästhesie hervorrufen, wenn er z. E. Corpora struata, Grosshirnschenkel u. s. w. durchschnitt, resp. entzweite. Votorische Störungen sind selten, sie manifestiren sich in Unbewegbehkeit, Zittern, Contracturen, Umgekehrt fehlen fast niemals rasomotorische und auch trophische Störungen im Kindesalter, wie Wernher ausdrücklich hervorhob. Sie documentiren sich namentlich meinem Zurückbleiben des Wachsthums der betr. Glieder. Etwas seltener sight man Urticaria, Prurigo, vermehrte Schweisssecretion. Zuweilen verläuft der Anfall ganz unter dem Bilde der Peliosis rheumatica, und erst der Verlauf stellt die Diagnose sicher.

Die Prognose gestaltet sich für das Kindesalter meist günstig, obwohl Recidive nicht selten sind. Die Therapie richtet sich gegen die bestehende Anämie, Chlorose, Rachitis u.s. w. Eisenpräparate, Fertum carbonicum, Ferrum pyrophosphoricum c. Ammonio citrico, pyrophosphorsaures Eisenwasser, China-Eisenwein, Arsenik, neben geeigseter Dätetik (Nahrung und Bäder) bilden die Grundlagen der causalen Behandlung. Von der Electricität und den subcutanen Morphiuminjectonen habe ich hierbei niemals Erfolge gesehen.

IV. Viscerale Neuralgien.

Wir haben schon einleitend bemerkt, dass, während die Neuralgien m Kindesalter im Allgemeinen selten sind, sich diess keineswegs auch auf die visceralen Neuralgien bezieht; ein Theil derselben wenigstens tritt mit besonderer Vorliebe und Häufigkeit im Kindesalter in die Erscheinung. — Andrerseits zeigen dieselben mancherlei Abweichendes von dem eigentlichen Charakter der Neuralgie. Der spontane, in Paroxysmen auftretende Schmerz ist bei einigen durch eine eigentbümliche specifische Beschaffenheit des Gefühlsinhaltes ersetzt; die Reizquelle sitzt in den sensibeln Nerven der inneren Organe, zum Theil in den sensibeln Rückenmarksnerven, zum Theil im Gebiet des Sympathicus. Aus letzterem Umstand erklärt sich die grosse Häufigkeit derselben im Kindesalter. Da emige derselben bereits an anderer Stelle (siehe Organ-Er-

krankungen) Erledigung fanden, werden wir nur einen kleinen Theil dieser Neuralgien (Hyperalgien, Paralgien) die uns für das Kindesalter etwa besonders interessiren, hier besprechen müssen, und zwar die Cardialgie und Enteralgie (Kolik), Bulimie, Polydipsie, Pica, Neuralgia hypergastrica.

a) Cardialgie und Enteralgie (Kolik).

Für einige Autoren sind dieselben so innig miteinander verbunden. dass sie nicht gesondert abgehandelt werden, so z. E. Henoch. Als Synonyma für die Cardialgie werden gebraucht: Neuralgia gastrica, Colika ventriculi, Cardiagmus, Spasmus ventriculi, Magenkolik, Magenkrampf, Gastralgie; als Synonyma für die Kolik (xwk:xi, visco; V og e l). Spasmus neonatorum intestinalis (Schwartze 1827), Tormina (Underwood), Grimmen, Leibschneiden, Angewachsensein . Herzgespann«, »innere Krämpfe« (inward fits), Enteralgie, Neuralgia mesenterica. Sowohl Gastralgie als Enteralgie bestehen in einem heftigen spontan in Paroxysmen auftretenden Schmerz, der einige Zeit besteht, dann remittirt und meist unabhängig von gröberen materiellen Läsionen ist. Im ersteren Fall ist der Sitz des Schmerzes die Magengegend, Prlorus- und Duodenalgegend, regio epigastrica, im letztern Fall mehr Nabelgegend, regio umbilicalis, mesogastrica. Doch irradiirt derselbe von hier meist im Verlauf an Intensität und Extensität zunchmend auf Regio iliocolica und coecalis. Da die Gastralgie ferner fast ausschlieselich wenigstens in ihrer reinen Form nur bei älteren Kindern vorzukommen scheint, die Enteralgie aber umgekehrt gerade bei den Säuglingen zu den alltäglichen Ereignissen gehört, so bin ich der Meinung, dass mit Rücksichtnahme auf die physiologischen Erregbarkeitsverhältnisse der sensibeln Nerven und des Vagus beim Neugebornen u. s. w. die erstere mehr auf die gastrischen Aeste des Vagus, die letzte mehr auf den Plexus coeliacus und mesentericus des Sympathicus ursprünglich zu beziehen ist, ohne damit eine Betheiligung des Sympathicus für die tinstralgie und cerebrospinaler Fasern für die Enteralgie vollständig ausschliessen zu wollen. Eulen burg ist der Meinung, dass sich am enteralgischen Anfall ausser den in den N. splanchnici verlaufenden sensibeln Darmnerven auch die sensibeln Getäsznerven der die Baucharterien umspinnenden Plexus betheiligen mögen. So kommt es, dass die Kolik meist für eine gemischte motorisch-sensible (vasomotorische) Neurose gehalten wird.

Symptome. Bei dem gastralgischen Schnerzist die Magengegend gewöhnlich flach gespannt, auf Druck jedoch nicht empfindlich, dagegen besteht eine gewisse Beklemmung, ein Beängstigungsgefühl, Ueblichkeit mit Erbrechen. So im Henoch'schen Fall: das Mädchen litt seit 4 Jahren an dusen Aufällen, dieselben kamen nur während der Sommermonate, täglich mehreremale auch Nachts, während die Wintermonate vollständig schmerzfrei waren. Das Gesicht ist gewöhnlich blass verfallen, mit kaltem Schweiss bedeckt, die Augen sind haloairt, Herzaction verlangsamt und zuweilen intermittirend. Durchschnittlich dauert der Anfall 20-30 Minuten, seltener mehrere Stunden. Die Wiederkehr ist atypisch, die Intervalle symptomlos.

Beim Kolikanfall der Säuglinge namentlich, gestalten sich die Symptome weit stürmischer, und es scheint in der That, als ob kein anderer Schmerz das Kind so zu alteriren vermöchte, als der koliköse. Der Anfall kommt unter Vorboten: die Kinder sind unruhig, werfen sich hin und her, strampeln mit Arm und Bein, verzerren schmerzlich das tiesicht. Plötzlich fangen sie heftig und durchdringend an zu schreien. während sie sich winden und drehen, die Beine heftig und ruckweise an den trommelförmig aufgetriebenen, gespannten Leib ziehen und ebenso schnell wieder aufstossen, gleichsam um das im Leib sitzende Hinderniss zu entfernen, die Hacken werden aneiminder gewetzt, die Hände krampfhaft gehallt. Das Gesicht ist gedunsen, geröthet, mit Schweiss bedeckt, ängstlich, schmerzhalt verzerrt, die Athmung ist unregelmässig, beklommen durch das nach aufwärts gedrängte Diaphragma u. s. w. (daher Merzgespanne). Der Puls ist klein beschleunigt, unregelmässig. kine Ketardation der Herzschläge, wie sie bei der Kolik der Erwachsenen (namentlich bei der Bleikolik) als Regel gilt, kommt im Säuglingsalter nicht vor. Sogeht es eine Zeitlang, bis gewöhnlich unter Erbrechen, Abgang von einigen Blähungen, und Stuhl der Aufall endet und für kurzere oder längere Zeit Ruhe eintritt. Während des Anfalls an die Brust gelegt, verweigern die Kinder die Nahrung, stossen die Brustwarze zurück, oder beruhigen sich momentan, um alsbald von Neuem beftiger als zuvor mit dem Schreien zu beginnen. Achtere Autoren, pamentlich Rosenstein, Jörg u. A., gaben an, dass die Kinder sofort beruligt werden, wenn man sie in aufrechter Stellung an die Brust legt. Es ist in der That richtig, dass die horizontale Lage die Schmerzen zu vermehren scheint, dagegen beim Herumtragen in aufrechter Stellung mehr Ruhe eintritt, und scheint diess von der dadurch herbeigeführten Entlastung des Daphragma herzurühren. Meissner sah den Grund des Nachlasses darin, dass in dieser Haltung die reizenden Contenta des Magens sich mehr und mehr von der wegen ihres Nervenreichthums besonders empfindlichen Cardia entfernen. Während des Anfalls, namentlich wenn dersetbe längere Zeit andauert, treten nicht selten motorische Reizerschemungen auf. Die Sphincteren sind stets krampfhaft zusammengezogen, um die Mundwinkel treten leichte Zuckungen auf, und selbst Trismus, allgemeine clonische und tonische Krämpfe sind zur Beobachtung gekommen. Schon Rosenstein, Buchhave (coheae lactantium cura, ext. in act. Reg. soc. med. Hafn. Vol. 1 p. 317—330 Nr. XXIV 1783), Meissner, Jörgu. s. w. sahen bei dem einfachen Kolikanfall heftige allgemeine Krämpfe ausbrechen (vgl. Eclampsie). In seltenen Fällen ist Blutbrechen (Tissot) beobachtet. Unter den Folgen des Antalls, namentlich wenn derselbe sich häufig wiederholt, sind Nabelund Leistenbrüche zu bezeichnen. Der Stuhl ist diarrhoisch oder retardirt. Der Anfall selbst dauert gewöhnlich nur wenige Minuten bis 4 Stunde, doch sind die schmerzfreien Intervalle oft sehr kurz, die Anfälle können bis 20mal und mehr am Tage repetiren.

Uraachen. Abgesehen von der zuweilen nachweisbaren hereditüren Disposition bei der Gastralgie sind es namentlich die Anümie (Förster), Chlorose, Hysterie. Scrophulose und Rachitis, auf deren Boden diese Neuralgie wurzelt. Steiner beobachtete sie am häufigsten bei anämischen, chlorotischen Mädehen von 9-14 Jahren mit erschwerter Geschlechtsentwicklung. Als weitere Ursache wurden angegeben Darmreize, Indigestion, Helminthiasis (Steiner), Localaffectionen des Magens, Catarrh, Erosionen, Ulcus rotundum (Henoch), Intermittens (Bohn); endlich tritt sie zuweilen mit grosser Hartnäckigkeit im Beginn und Verlauf der Spondylarthrocace und in der Reconvalescenz neuter Infectionskrankheiten, Typhus, Diphterie, Dysentere auf, und im Beginn der acuten Exantheme, namentlich der Masern.

Was die Enteralgie (Colik) anlangt, so sind die prädisponirenden und occasionellen Momente sehr zahlreich. Für die uns vorzugsweise beschäftigende Form der Neugeborenen und Säuglinge sind meist diütetische Verstösse zu beschuldigen, zu fette Milch, saure Milch. Amylaces. Heberhaupt unzweckmüssige, schwer verdauliche Nahrung, sowohl der Säugenden (Alkoholica) als des Kindes, namentlich während der Ablactation. Daher die Colik meist eine Begleiterin der Dyspepsie, der Gastro-entero-Catarrhs und der Enteritis. Auch Spulwürmer geben Veranlassung zu den heftigsten Colikaufüllen, Erkültung des Unterleibes durch fenchte nasse Wäsche u. s. w., endlich psychische Erregungen der Sängenden. Als congenitale Ursache ist die angeborne Verengerung des Dannes in mehreren Fällen beschuldigt worden. Die saturnine Colik ist im frühen Kindesalter nur sehr selten zur Beobachtung gekommen. Schonemann bei 4 Kindern von 2-7 Jahren, deren Eltern sich in der Wohnung mit Spielzeug-Anstreichen u. s. w. beschäftigten. Vergiftungen durch Spielzeug waren hier die Veraulassung, in andern Fällen soll das Kauen der Kinder an Visitenkarten die Vergiftung herheigeführt haben, deren Ausdruck die Colik war; die infectiöse Colik kommt namentlich durch Malaria-Einflüsse zu Stande (Dudon).

Diagnose: Sowohl die Diagnose der Gastralgie als Enteralgie ist leicht, doch ist es unter Umständen schwer 'die Causa zu ergründen. Meist wird es gelingen durch anderweitige entsprechende Symptome etwaige Structurveründerungen im Magen (Ulcus rot.) oder Darm nachtuweisen. Verwechslungen mit Peritonitis, Pleuritis u. s. w., können kaum passiren.

Prognose: Ist für beide Formen fast in allen Fällen günstig zu stellen. Die im Kindesalter beschriebenen Fälle von Gastralgie sind alle geheilt, wenn auch erst nach Jahren (Steiner, Bohn, Henoch a.s. w.). Tödtliche Ausgänge im Paroxysmus sind bei der Colik durch allgemeine eelamptische Antälle, wenn auch sehr selten, vorgekommen.

Therapie: In den meisten Fällen von Gastralgie sind auf Grund der constitutionellen Verhältnisse Eisenpräparate indicirt — doch schone man den Magen und wähle möglichst leicht verdauliche Präparate resp. Trinkwässer. Ich bevorzuge das Ferrum pyrophosphoricum cum Ammonio citrico (1.5 100,0 aq. Syr. flor. Aurant. 20,0) und das pyrophosphorsaure Eisenwasser. Für die durch Helminthen und locale Affectionen des Magens entstandenen Formen sind die entsprechenden Mittel Anthelmintica, Wismuth, Argent, nitricum u.s. w.) anzuwenden. Die Intermittens-Gastralgie heilt unter Chinin- oder Arsenik-Gebrauch. Palliatur können bei älteren Kindern subcutane Morphium-Injectionen wirken.

Die causale Behandlung der Enteralgie der Säuglinge ist einfach und fast ausnahmlos von Erfog gekrönt. Zweckmässige Diät allein genügt meist um Heilung zu erzielen. Palliativ wirkt man am geeignetsten durch Clysmata oder Cataplasmen von Chamillenthee, warme Bäder und einige Dosen Calomel. Ich verordne dasselbe gewöhnlich mit p. rad. Rhei, zu 0,01-0,03 p. Dosi 2-3mal am Tage wederholt, es wirkt in der That fast als Specificum. Anstatt des Calomel wird von vielen Magnesia c. Rheo verordnet. Wo es geht vermeide man Opiate und Brechmittel — früher mit Vorliebe angewandt. Das Einführen einer leeren Spritze in das Rectum und Ausziehen der Luft (Parish) ist bei heftigem Sphincterkrampf und hochgradigem Meteorismus zuweilen von augenblicklichem Erfolge. Blutentziehungen, Blutegel am Proc. mastoideus (Billard) sind unter allen Umständen zu verwerfen. Bei der saturninen Colik ist Opium am Platz, für die Brigen Formen der Colik ergibt sich die Therapie von selbst.

b. Bulumie (fames canina).

Unter Bulumie verstehen wir eine nagende in Paroxysmen

auftretende Empfindung im Magen, hervorgerufen durch excessive Erregbarkeit der das Hungergefühl vermittelnden Nerez.

— Welches diese Nerven sind, ist noch keineswegs endgiltig entschieden.

Diese nagende Empfindung, die zum Essen reizt (Heisehunger) ist durchaus nicht identisch mit der Polyphugie, det während es sich bei dieser um eine abnorme Gefrässigkeit handelt, im welcher erst das Sättigungsgefühl eintritt, wenn ganz bedeutende Quantitäten verschlungen sind (Anästhesie des Vagus?), kommt es bei der Bulimie durchaus nicht auf das Quantum an, ein Stückehen Brotzielen, s. w. genügt, um den arasendens Hunger zu stillen, und bald darauf unvorhergeschen — selbst nach reichlicher Mahlzeit — quält der Hunger auf 's Neue (Hyperästhesie des Vagus).

Ursache: Ueber die Ursachen wissen wir nicht viel. hereditäre (neuropathische) Disposition ist nicht abzuläugnen, 1ch selbst kenne eine Familie, in der der Heisshunger erblich ist, der eine Sohn wurde in der Verzweiflung bei dem Heimgang von der Schole durch einen Aufall überrascht dazu getrieben mehrere Druckseiten gra-Buches zu verzehren. Das Gefühl kann so mächtig sein, dass wen et nicht befriedigt wird, Ohnmacht eintritt. Der Puls ist gewöhntet beschleunigt unregelmässig, die Herzaction istängstlich (Cardopalmus) undarythmisch. So war es auch in dem von Emmizehaus beschriebenen Fall eines 12jühr, mit Dyspepsie behafteten Midchens, während der Inspiration war der Herzschlag beschleungt and stark, bei der Exspiration weniger markirt und verlangsamt. Sonst & die Arythmie des Herzens merkwürdiger Weise nicht weiter beschist und dennoch ist es wahrscheinlich, dass sie in directer Beziehung sta Anfall selbet steht. Bohn und Eulenburg geben an, dass die Belimic namentlich in der Reconvalescenz von Consumptionskrankbeiten auftritt, als Reprüsentant hierfür gelte der Typhus infantilis. nach schwerem Pertussis, wo theils wochenlang dauernde entzündlichfebrule Complicationen, theils das Wegbrechen aller Nahrung zu horbgradigster Abmagerung und Hinfälligkeit führte, ist Bulmie vorgkommen. Am hänfigsten im kindlichen Alter sehen wir sie bei houtgradigen rachitischen unter ungünstigen hygienischen Vorhültuisse lebenden Individuen, bei Mesenterialdrüsen-Serophulose und als Thurerscheinung diffuser Neurosen und gewisser Psychosen auftreten.

Therapie: Sie muss eine tonisirende, roborrende sein. Espraparate, Chinin, Arsen. Symptomatisch werden die Opiate empfohle Emminghaus empfiehlt das Codein. 0,01. Dreimal täglich.

c. Polydipsie.

Das krankhaft vermehrte, schmerzhaft empfundene, quälende Durstgefühl wird ebenfalls wie die Bulimie als eine Hyperästhesie der sensibeln Schlundäste des Vagus bezeichnet. Wahrscheinlich ist auch der Glossopharyngeus betheiligt. Allem Auschein nach kommt sie häufiger als die Bulimie im Kindesalter zur Beobachtung, ja dieses soll (vom 3. Jahr an) nach Romberg dazu eine besondere Disposition besitzen. Schon bei Boerhawe und Zwingerius finden sich darüber Notizen, samentlich letzterer erwähnt des pathologisch gesteigerten Durstgefühls kleinerer Kinder ohne dass dieselben sonst irgend welche krankhafte Erscheinungen (keine Fieberbewegungen, keine Verdauungsbeschwerden 2. s. w.) darboten. Es wird angegeben, dass die Kinder öfter bei Entnehung des Getränkes in Krämpfe verfallen.

Die Quantitäten Wassers die vertilgt werden, sind ganz enorm. Ein 12jähr. Baueraknabe (J. Frank) trank täglich 20 Quart Wasser, er empfand Schmerzen in der Regio epigastrica', die augleich mit dem quälenden Durst nach körperlicher Ueberanstrengung (Heben einer ahweren Last) entstanden waren. Under wood's Knabe von 4's Jahren trank in 24 Stunden 10 Quart Wasser und liess 12 Quart eines wasserklaren hellen Urins. Ueberhaupt entspricht die Urinmenge vollständig der Quantität des genossenen Getränkes, qualitativ verhält sich derselbe normal. Aehnliche Fälle finden sich bei Schnackenburg, Romberg u. A. Sehr interessant ist ein von Demme mitgetheilter Fall von einem Gjährig. Knaben, wo die causale Veranlassung der Polydipsie und Polyurie eine Lues hereditaria bildete. Uebrigens hat Schönborn nach Ausführung des Bauchschnittes zum Zwecke künstheher Ernährung constatirt, dass das Durstgefühl bei Anfüllung des blossgelegten Magens keineswegs sistirt wird.

Ueber die Ursachen der sogenannten idiopatischen Form weiss man so gut wie nichts. Auch hier sind es Consumptionskrankheiten, die ätiologisch vorzüglich zu berücksichtigen sind, Enteritis follicularis, chronische Dyspepsie, Gastroenteritis acuta, die in der Reconvalescenz nicht ganz selten das krankhaft gesteigerte Durstgefühl documentiren. Ferner tritt es als Theilerscheinung der Hysterie und des Diabetes melhtus und insipidus auf. Dem me glaubte in seinem Fall an gummöse Neubildungen auf dem Boden der Rautengrube. Die Prognose ist nicht günstig, wofern es nicht gelingt die Constitution zu verbessern. Es n. Chinin und Opiate waren von je die hauptsächlich in Anwendung gezogenen Mittel (Brodie), von Frank und Romberg wurde das Salprunellae (Kali nitricum) gerühmt. Der Dem meische Fall heilte nach-

dem vergeblich Eisen und Chinin und Bromkalium gebraucht war, durch eine methodisch durchgeführte Schmierkur.

d. Pica.

Schon Acginata scheint jener Krankheitszustand unter dem Namen > Kitta e bekannt gewesen zu sein. Kitta bezeichnet einen Vogel mit buntfarbigem Gefieder, der die verschiedensten Dinge als Nahrung betrachtet. Der Name Pica stammt entweder von Picus Specht, oder Pica Elster - wahrscheinlich dachte man bei der Bezeichnung an die Elster, die in ihr Nest die wunderbarsten Dinge zusammenträgt, und die zum Theil denen entsprechen, nach denen den Kindern bei diesem Zustand gelüstet. Es handelt sich um eine krankhafte Stimmung und Neigung Stoffe zu geniessen, die der Nahrung nicht entsprechen, oft widerwärtig und ekelhaft sind, als da sind: Kalk, Lehm, Sand, Kreide, Haare, Wolle, Schiefer, Graphit, Reiskörner, Siegellack, Seife, Talg, Stearin, selbst Koth. In einzelnen Gegenden scheint diese Neurose endemisch vorzukommen z. E. in Italien (Treviso). Volpate beschrieb sie von dort unter dem Namen » Allotriophagie«, seine M.ttheilungen stützen sich auf 226 Beobachtungen, 111 männliche, 115 werbliche Individuen. Etwas ähnliches ist in Westindien bei den jugentlichen Negern unter dem Namen »Dist-eating«, »Clay-cating«, Koth-, Erde-Fressen bekannt, Labat (Nouv. Voyage aux isles de l'Amérique. Paris 1742. II. 11), Mal d'Estomac (Edwards). Die Verbreitung dieser Krankheit in Westindien, Brasilien u. s. w. ist eine enorme, doch scheint es fraglich, ob diese strophische Chloroses (Heusinger) unserer Krankheitsform angereiht werden darf. Auch bei Thieren, namentlich zu früh abgesetzten jungen Lümmern die chlorotisch geworden, zeigt sich eine ühnliche Neigung.

Symptome: Meist tritt der »perverse Appetit« urplötzlich und meist öfter am Tage auf, die gewöhnlich bleichen, mit aufgetriebenem Leib und habitueller Stuhlverstopfung behafteten, übel gelaunten Kinder ziehen sich von den Gespielen zurück, um in der Einsamkeit ihren Gelüsten zu fröhnen. Sie verschlucken nicht alles mögliche — wie die Geisteskranken — sondern sie sind Eclectiker in der Wahl ihrer Speisen, nur auf bestimmte Dinge capricionirt und verfahren um diese in de Hände zu bekommen mit ausserordentlichem Ratfinement. Es besteht somit nur für ganz gewisse pathologische Reizqualitäten eine Begierde, ein Lustgefühl, während für normale Reize eine lidiosynkrasie sich offenbart.

Bohn erzählt einen Fall von Pica bei einem 2jähr, rachitischtuberculösen Mädchen bei dem sich die Krankheitsneigung in äusserst widerlicher Weise äusserte. Sie verzehrte nämlich ihr eigenes blondes Haupthaar, nachdem sie es bedächtig an den Fingern in einzelnen Strängen aufgerollt und ausgerissen hatte. In jedem Stuhl fand man die verfülzten Haarknäuel wieder. Alle Vorkehrungen dagegen scheiterten an der List der kleinen Patientin, die endlich in gänzlicher Inanition starb.

Der Verlauf und Ausgang ist gewöhnlich ein ungünstiger, doch kommen Heilungen bei allen Fällen vor. Abmagerung und Verdauungsstörungen treten in der Folge mehr und mehr hervor, es besteht gewöhnlich hochgradiger Meteorismus, der Stuhl ist retardirt, erfolgt in 3-4tägigen Intervallen und wird in harten, kleinen bröckligen Ballen exteert. Bei langer Dauer sollen Milz und Leber geschwollen, hypertrophisch sein (Battersby). Auffallend ist es, dass die localen Wirkungen des Verschluckens der meisten dieser widernatürlichen fremdartigen Stoffe, oft äusserst geringe sind, nur in wenigen Fällen zeigten sich Veränderungen im Magen, Erosionen, Uleus, perf. rot. (Crisp). Umgekehrt treten die allgemeinen Störungen bei längerer Dauer immer mehr in den Vordergrund und erinnern zuweilen an Meningitis tubercalosa, Hydrocephalus ehron. u. s. w. (Corrigan). Wird die Krankheit nicht gehoben, gehen die Kinder meist an Inanition oder unter allgemeinen Convulsionen zu Grunde.

Ersache und Wesen sind uns noch ziemlich unbekannt. Dass die Heredität auch hier eine Rolle spielt, geht aus Valpato's Berichten hervor, der 20 hereditäre Fälle verzeichnet. Battersby hat namentlich das ungewöhnlich lange Stillen ehlorotischer Mütter beschuldigt. Rachitis, Anämie, Chlorose stellen das grösste Contingent. Bekannt ist der professionsartige Consum von Griffeln und Bleistiften chlorotischer schulmädehen. Entbehrung, Angst, Gram, Kummer, Heimweh wird für die endemische Form bei den Negern als Ursache angenommen. Endlich tritt Pica im Gefolge gewisser infectiöser Consumptionskrankheiten auf, so sah ich dieselbe als Begleiterin der Intermittens-Cachexic. Bei einem Lähr. Knaben mit Pica, der an einer Perforations-Peritonitis zu Grunde ging und in höchstem Grade anämisch war, Milz- und Leberschwellung besass, fand Kowatsch in den Darmwindungen etwa 100 Ascariden zusammengeballt.

Bohn meint, dass dem perversen Appetit ein tiefes Bedürfniss des Organismus zu Grunde liegt und hält die Pica für eine Hyperisthesie des Vagus. Allein es ist fraglich, ob nicht einerseits die gangl. Elemente des Darmsympathicus mit eine Rolle spielen, und ob es sich nicht in andern Fällen um abnorme den trale Erregungen der Geschmacksnersen (Glossopharyngeus, Kern, Rinder) handelt. Eine Einsicht in die

Wesenheit des Processes existirt bis heute nicht. Einige glaubten an den Einfluss veränderter Blutbeschaffenheit, andere aubsumirten einen Ueberschuss von Magensäure, Milchsäure; wenigstens bezog Corrigan das Entstehen der Krankheit nach übermässigem Zuckergenuss darauf. Auch Förster scheint sich der Ansicht zuzuneigen, dass der Ueberschuss von Magensäure die unwiderstehlichen Gelüste bedinge.

Die Therapie ist in den meisten Fällen machtlos. Kalcum und Magnesia-Präparate wurden vornehmlich empfohlen: Conchae praeparatae, Carbo pulverisata u. s. w. Nach meinen Erfahrungen empfiehlt sich Theerwasser, Kalkwasser, Lithionwasser, Kreosot. Opiate in Verbindung mit Eisen und Chinin oder Arsen sind zu versuchen.

Neuralgia hypogastrica.

Der Plexus hypogastricus, der ansehnliche Aeste aus dem dritten und vierten Sacralnerven und den Sacralganglien des Grenzstranges aufnimmt, versorgt die gesammten Beckeneingeweide nebst den Corpora cavernosa der Geschlechtstheile, man unterscheidet demgemäss gewöhnlich einen Plexus haemorrhoidalis, deferentialis resp. utero-vagualat vesicalis und cavernosus, denen die gleichnausigen Neuralgien entsprechen.

Bei der Neuralgia hypogastrica, die im Kindesalter selten zur Erscheinung kommt, ist der Sitz der in Paroxysmen auftretenden Schmerzen die Unterbauchgegend (Romberg) und verbreitet sich von da je nach dem betheiligten Plexus auf Uterus, Blase, Genitalien u. s. w. Eine Neuralgia uterina und Ovarialgie kommt wohl nur bei anämischen, chlorotischen, hysterischen Mädchen zur Zeit der Pubertät vor, dagegen scheint die Neuralgia testis (»irritabile testis Cooper) un Kindesalter etwas häufiger zu sein. Eulenburg hält sie sogar im jogendlichen Alter für besonders häufig. Der reissende »stechendes Schmerz sitzt im Hoden, Nebenhoden resp. Samenstrang (N. spezmatica); er ist mehr anhaltend, deutliche Intermissionen fehlen, meist zeigen sich nur Remissionen, auf Druck ist der Hode sehr empfindlich, und kann der Aufall ausgelöst werden, der zuweilen unter Kopfschmerz. Brechneigung und wirklichem Erbrechen einsetzt.

Ursachen: Als Ursache müssen mechanische Insulte betrachtet werden, Sturz auf das Perinäum, Quetschung der Hoden, wie sie bem Turnen u. s. w. vorkommen, können die Veranlassung geben. Alle Autoren beschuldigen die Onanie, erschöpfende Krankheiten mit hochgradiger Anämie u. s. w. Die gleichen Ursachen pflegt man zum Theil auch für die zuweilen in Verbindung mit der eben beschriebenen Neurzige

bei Kindern auftretende Neuralgia urethrae und vesicalis anmgeben. Der Sitz derselben ist Harnröhre und namentlich Blase, Blaenhals (Cystalgie); sie ist fast ausnahmslos mit Harnröhreln,
fenesmus, Cystospasmus (vergl. B. IV. 538 seq.) verbunden. Sie
kommt übrigens schon im ersten Lebensalter vor, namentlich beischlecht
zenährten, künstlich aufgezogenen, rachitischen Kindern. Blasensteine,
Wurmreiz, Masturbation (Pitha). Blasencatarrh, Spondylitis sind fernere Veranlassungen, auch nach acuten Infectionskrankheiten, z. E.
Typhus (Steiner's 6j. Kinde) hat man Cystalgie beobachtet. Letert meint fälschlich, Ausgangspunct des Schmerzes sei der Plexus
umbalis und sacralis, allem ersterer hat mit der Blase gar nichts zu
thun und letzterer nur durch kleine viscerale Aeste (Nn. vesicales inf.),
de mit dem Plexus vesicalis des Sympathicus in Verbindung treten.

Die Schmerzen, die gewöhnlich in heftigen Paroxysmen, bis zur unerträglichen Hohe auftreten, strahlen von Blase und Harnröhre bis zur Eichel, zu den Hoden, zum Perinäum, Epigastrium, zur Ingunalzegend und selbst zum Oberschenkel aus. Zuweilen tritt unwillkürliche Entleerung des Mastdarmes auf, zuweilen gesellen sich selbst allgemeine Rettexkrämpfe hinzu. Bei längerer Dauer des Leidens kommen die Kinder in der Ernährung zurück, ihr psychischer Zustand leidet, sie werden launisch, melancholisch, still, die kindliche Frische und Neigung zur Unterhaltung und Geselligkeit geht verloren.

Die Diagnose macht keine Schwierigkeiten. Der Maugel von Veränderungen am Hoden, Penis, Harn, die Abwesenheit von Fieber, die Art des Auftretens von Schmerzen wird vor Verwechslungen schützen. Dennoch sind aus begreiflichen Gründen Verwechslungen der Cystalgie mit Lithiasis wohl vorgekommen, denn auch hier bestehen Harnträufeln, aeuralgische Schmerzen in der Urethra und Blase, ausstrahlend zum Permäum und Schenkel, auch hier fehlt das Fieber u. s. w. mehr. Die Sondirung wird in zweifelhaften Fällen allem die gewähschte Eutscheidung bringen.

Die Prognose ist in den meisten Fällen nicht günstig, zuweilen tritt Heilung spontan ein.

Die Therapie hat sich, wo es nicht gelingt, etwaige accidentelle Ursachen zu beseitigen (Helminthen), auf Tonica, Nervina, Narcotica zu beschränken. Eisen, Chinin, Arsenik, Bromkalium, Seesalzbäder, Eisenmoorlader, Kataplasmata von Mutterlauge u. s. w. haben in vereinzelten Fällen Erfolge gehabt. Stuhlzüpfehen und Clysmata mit Opiumzusatz erwiesen sich im Anfall vortrefflich und verhinderten zuweilen rechtzeitig eingeführt den Ausbruch desselben. Von der Electricität habe ich nie einen Vortheil gesehen. Operativ hat man in verzweifelten

Fällen von »Irritabile testis« Erfolge gehabt von der Unterbindung der Art. spermatica (Bardeleben) und der Castration (Cooper).

V. Cerebrale (spinale) Neuralgien.

Es handelt sich bei diesen wenigen hier abzuhandelnden Formen nicht um reine Neuralgien, sondern mehr weniger um einen Symptomencomplex sensibler (motorischer) vasomotorisch-trophischer Störungen. Der Sitz der Schmerzen wird nicht immer in das Innere des Schädels verlegt, aber der Entstehungsort desselben scheint in der That meist das Gehirn zu sein. Wir rechnen hierher die Hemicranie, die in mancher Beziehung ein typisches Bild der Neuralgie darstellt, in andern vielen nicht, die aber schon Romberg als Neuralgia cerebralis κατ έξοχην bezeichnete, wir rechnen hierher die Cephalalgie oder den nervösen Kopfschmerz, die Nighs terrors (Pavor nocturnus) oder das nächtliche Aufschrecken der Kinder, und lassen zum Schluss Vertig o und Cerebral- (cerebrospinal-) Irritation folgen.

Hemigranie (Migraine).

Nach der Anschauung der meisten ältern Autoren (Tissot, Schönlein) repräsentirt dieselbe einfach eine Neuralgie im Gebiet des Trigeminus, N. frontalis (supraorbitalis) und temporalis, eine Anschauung, die sich zum Theil bis auf die Neuzeit (Lebert) erhalten hat. Romberg erkannte in ihr eine Neuralgia cerebralis — deren Sitz vielleicht die Nerven der Dura, vielleicht die Gehirnrinde ist? — lieut wird ziemlich allgemein angenommen, dass die Hemicranie auf eine Innervationsstörung im Halssympathicus zu beziehen sei, und man unterscheidet zwei Arten derselben, nämlich eine Hemicrania sympathico-touica (Du Bois-Reymond) und eine Hemicrania s. paralytica (Möllendorff); im ersteren Falle handelt es sich um die Folgeerscheinungen des Gefüsskrampfes, des arteriellen Tetanus im Gebiet des Halssympathicus, im letzteren um die der Gefüsslähmung, Gefüsserschlaffung.

Symptome. Der Migraine - Anfall besteht in einem heftigen spontanen Schmerzparoxysmus, der auf eine Schädelhälfte fixirt ist (Stirn, Scheitel). Gewöhnlich inauguriren gewisse Vorboten den Anfall, Unlust zur Beschäftigung, Zurückgezogenheit, Müligkeit, Gähnen, Ueblichkeit und Erbrechen. Die Kopfhaut ist hyperästhetisch, das tiesicht blass, verfallen, die Pupille weit (H. sympathico tonica), die Temporalarterie hart, gespannt; oder das Gesicht ist turgescent, roth, die Pupille eng (H. paralytica). Im ersteren Fall soll auf Com-

pression der entgegengesetzten, im letzteren auf Drack der gleichseitigen Carotis Linderung des Schmerzes bis zur Unterdrückung des Anfalles eintreten. Valle ix'sche Druckpuncte fehlen. Der Schmerz ist bohrend und halt in wechselnder Intensität eine Zeit lang an, gewöhnlich nicht länger bei Kindern als 1: 2 Stunden, um dann allmählich unter grosser Hinfälligkeit Schlatbedürfniss, Hitzegefühl, Röthung des Gesichts, zuweilen Erbrechen und Cardiopalmus bei der tonischen, unter Nachlass der Gedunsenheit und Röthung des Gesiehts bei der paralytischen Form zu verschwinden. Anfälle von mehrstündiger Dauer sind selten, doch haben sogar solche von mehrtägiger Dauer Henoch, Steiner u. a. beobachtet. Bei Steiner's 10jährigem Mädchen, dessen Vater ebenfalls an Migraine litt, kamen die Anfälle in vierwöchentlichen Pausen und hielten 2 Tage ununterbrochen an. Die Wiederkehr der Antalle wechselt, sie scheinen bei Kindern häufiger aber nicht mit solcher Intensität, wie bei Erwachseuen aufzutreten, die Intervalle sind schmerzfrei; der Verlauf der Hemicranie ist stets ein chronischer. Häufig zieht sie sich durch's ganze Leben hin. Was den Schmerz selbst anlangt, so ist man sich über das Zustandekommen desselben noch kemeswegs einig. Am plausibelsten scheint mir die Eulen burg sche Anschauung, wonach der Schmerz von den plötzlichen Circulationsschwankungen im Schädel herrührt, bei der tonischen Form soll die provincielle Gehirnanämie, bei der paralytischen die Gehirnhyperämie denselben hervorrufen. Analogien hierfür, dass Abnahme und Steigerung des Blutdrucks (Anämie und Hyperämie) die gleiche Wirkung auf die Nervenelemente des Gehirns ausüben, sieht er z. E. in den fallsüchtigen Anfällen. Wer weitere Vergleiche für die identischen Störungen seitens der motorischen, sensuellen und sensibeln Sphäre anstellen will, den verweise ich auf das Capitel über die Anämie und Hyperämie des Gehirns.

Ursachen. Als Causa praedisponens path, verdient die Heredität ganz besondere Beachtung, und Griesinger rechnete die Migraine z. Theil deshalb zu den constitutionellen Neuropathien. Die Vererbung stammt nicht nur von der Mutter, wie der oben mitgetheilte Fall Steiner's, desgleichen 2 Mittheilungen von Henoch u. a. beweisen. Die Anfälle treten gewöhnlich erst um das 6., 7. Lebensjahr deutlich in die Erscheinung, wahrscheinlich datirt der Beginn des Leidens aber in eine frühere Zeit zurück, nur lässt sich dasselbe aus den zuklaren Aeusserungen und Klagen kleinerer Kinder schwer erkennen. Dass in der That die Migraine angeborens vorkommt, beweist die auchfolgende interessante Mittheilung Bohn's.

"Die Anfade sind in 1-Gwöchentlichen Intervallen von der Geburt Bande, d. Kinderkrenkhoiten. V. 1. 1. an bis jetzt (11j. Madchen) eingetreten. Sie beginnen mit Röthung des Gesishts und, seitdem das Kind Auskunft geben kann, mit einem anfangs leisen, bald immer heftiger werdenden Schmerz in der linken vordern Kopfhälfte, welcher auf dem Uebergange der Stun zur Schlife am empfindlichsten ist und laute Lamentationen veranlasst. Das Midence kann das Lid später nur wenig lüften, Thränenfluss, Lichtscheu und Stechen im Auge. Das Schen ist während des Paroxysmus beeintracetigt, der Puls auffallend langsam und hart. Der Kopfschmerz maant kurze Pausen, es besteht anhaftende Ueblichkeit, Erbrechen wirkt wob'thuend. Die Anfalle dauern 2 3mal 24 Stunden, erzwingen die Bettruhe und machen die Nachte meist schlaftes. Mit dem allmähligen Nachlasse aller Erscheinungen gewinnt das Mädchen die Herrschaft über das obere Augenlid mehr und mehr zurück. In der allerfrühesten Jugend waren die Anfalle gekennzeichnet durch eine in 4 6wochentlichen Pau-in plitzlich auftretende Unruhe, welche 1 2 Tage anhielt und wober getinger Appetit, Erbrechen und entzündliche Reizung des linken Auge bestand. Als die Kleine sprechen gelernt, klagte sie dann auch sets tiber den Kopf und späler genauer tiber die linke Kopfseite. Niemalsoll die Hemicrome rechtsseitig gewesen sein." (Jahrb, f. Kinderhenk 1870, p. 51.)

Zahlreichere Mittheilungen von Migraine auf hereditärer Bass die innerhalb des 5.—6. Lebensjahres zum Ausbruch kam, finden sch von Romberg, Rilliet und Barthez, Henoch, Steiner, Euterburg u. a. Die Behauptung Tissot's, dass nach dem 25. Lebensahr Hemicranie nicht mehr acquirirt werde, bedarf weiterer Bestätigung. Mädchen erkranken weit häufiger als Knaben, namentlich zur Zeit der Pubertät tritt der Einfluss der Geschlechtschifferenz deutlich zu Tage Constitutionsanomalien, Anämie, Chlorose, Serophulose begünstigen der Ausbruch der Krankheit. Der Einfluss der Hysterie ist zum mindesten übertrieben. Auch nach psychischen Einflüssen (Kummer, Sorge), gestiger Ueberanstrengung, acuten fieberhatten Krankheiten, Comsumptionskrankheiten, Enteritis, Typhus, Intermittens (Romberg, Henoch) sah man zuweilen Hemicranie auftreten, desgleichen nach chronischer Dyspepsie mit habitueller Stuhlverstopfung.

Therapie. Bei der Therapie kommt zunächst die neuropathische Disposition, die Heredität in Betracht und verlangt schon in der erstel Lebenszeit eine zweckmissige Prophylaxe. Eine gute Amme, rationelle Diät, tonisirende Bäder (Seesalz, Mutterlange) und Medicamente (Essepräparate, Chinin, Arsenik) sind unumgänglich nöthig. Körperiche Abhärtung durch Turnen, Schwimmen, Aufenthalt in gesunder Loft. Vermeidung psychischer Aufregung und Zerstreuung sollen in der zweiten Kindheit den Ausbruch der Krankheit verhindern. Gegen den Krankheitszustand selbst, wenn es schon zu einzelnen Ataquen gekommen, sind zahllose Mittel empfohlen, deren pharmacodynamischer Werth

indessen ein sehr bedingter ist. Ausser den schon genannten Prüparaten werden namentlich Coffein (0,02 p. dosi), Guaranin (Paulinia sorbilis), Argentum nitricum, Bromkalium, Strychnin gepriesen. In einzeinen Fällen, wo gleichzeitig atonische Verdauungsstörungen vorhanden waren, schienen die Tonica amara nicht ohne Erfolg zu sein. Die Galvanisation am Halssympathicus (Remak), die Galvanisation durch den Kopf (Eulenburg) passen nur für wenige Fälle, der Erfolg scheint an vorübergehender zu sein. Ueberraschende Resultate erzielten Fieber mit dem Inductionsstrom selectr. Hand. Bei der Behandlung des einzelnen Anfalls scheint man glücklicher gewesen zu sein. Von Alters her rühmte man die Application des Eisbeutels auf Stirn und Schlafe, die Compression des Kopfes, resp. der Carotis. Natürlich kann der Erfolg nicht von Dauer sein. Diess gilt auch von den beiden kürzich mehrfach subcutan und als Inhalation zur Anwendung gekommenen Mitteln, dem Ergotin und Amylnitrit. Allein so vortrefflich auch der momentane Nutzen sein mag, ihre Anwendung verlangt im Kindesalter schr grosse Vorsicht. Das Extr. secalis corn. wandte Eulenburg 0,6 in Pillen täglich, 0,1-0,2 subcutan mit symptomatisch günstigem Erpige an, natürlich bei der paralytischen Form; das Amylnitrit 2-5 Tropfen inhalirt rühmt Berger bei der tonischen Form, wegen einer präeisen Wirkung. Ich hatte nicht Gelegenheit, Versuche bisher damit im Kindesalter anzustellen, doch sollte das auf die Empfehlungen von Berger, Jacobi, Vogel, Holst hin geschehen. Neuerdings hat Seguin die Behandlung der Migraine mit Paulinia sorbilis, Coffein and Cannabis Indica in Angriff genommen und überraschend günstige Resultate erzielt. Er verordnete Extr. Paul. Sorbil, puly, 1,0 stündlich (für Erwachsene) vor dem Anfall, oder während desselben, oder Coffens 9,12 3mal täglich, auch Croton-chloral 3mal täglich 1,0. In den Intervallen gibt er namentlich vor der Mittagsmahlzeit täglich 0,02 Extract. Cannabis indicae in Pillen und rühmt desselbe gleichsam als Specificum.

Cephalalgie.

Die Cephalalgie, Cephalaea, der nervöse Kopfschmerze ist keine seltene Erscheinung im Kindesalter und gewiss ebenso häufig wie der, der auf anatomischer Grundlage entsteht. Ob der Sitz des nervösen Koptschmerzes in die sensible Faserung der Dura mater zu verlegen, oder in welche Theils der Hirnsubstanz immer ist bisher durchaus nicht ergründet.

Symptome. Die Symptome des nervösen Kopfschmerzes gestalten sich je nach der Ursache, die denselben veranlasst, äusserst verschieden. Auch wird der Schmerz je nach Alter und Intelligenz des

Kindes ganz verschieden localisirt und in seinem Character verschieden bezeichnet. Aeltere Kinder sprechen von einem drückenden bohrenden Schmerz in der Tiefe des Kopfes, sals ob etwas heraus wolles, oder ctwas sfremdes drinnen steckes, als ob ihnen der Kopf zerspringen möchtek u. dergl. mehr. dabei ist das Gesieht geröthet, gedunsen, oder blass und verfallen, der Blick glänzend oder stumpf und abgeschlagen, ste legen den Kopf beim Sitzen in die untergebreiteten Arme, sie seutzen, knirschen mit den Zähnen, taumeln beim Versuch zu gehen, klagen über Schwindel und Brechneigung, Flimmern vor den Augen und Ohrensausen. Zuweilen endet der Anfall unter Erbrechen oder Nasenbluten. Puls und Athmung sind bald verlangsamt, bald beschleunigt. Bei kleineren Kindern kann man den Kopfschmerz errathen aus dem plötzlich veränderten, schnell wechselnden Aussehen, es macht den Eindruck, als ob sie plötzlich »vergehen« wollten, der Blick ist matt oder ȟberirdisch« glänzend starr, die Augen sind halonirt, tief liegend, die Stirn ist gerunzelt, die Augenbrauen zusammengezogen. Instinctiv greifen sie äugstlich nach dem Kopf, zupfen an den Haaren, bohren den Kopf tief in die Kissen oder wetzen ihn unruhig unter Gestölm oder plötzlich gellendem Aufschrei auf der Unterlage hin und her, dann wieder liegen sie mit halbgeschlossenen Augen im Halbschlaf da, schrecken plötzlich auf, indem die zitternden krampfhaft gehallten Händchen nach aufwärts fahren, nur selten verfallen sie in allgemeine Krämpfe. Die Fontanellen sind vorgewölbt, pulsirend, in andern Fällen eingeeingesunken, schlaff. Beim Autheben auf den Arm oder Herumtragen im Zimmer klammern sie sich fingstlich fest an, als ob ihnen schwindlich wäre und stützen den Kopf auf die Schulter der Wärterin. Die dargereichte Nahrung wird verweigert, zuweilen tritt hestiges Erbrechen ein, nach welchem gewöhnlich Erleichterung eintritt und der Anfall unter reichlichem Schweissausbruch und erquickendem Schlaf endet.

Die Dauer des Anfalls ist natürlich wesentlich abhängig von der Ursache, bald sind es Minuten, Stunden, selbst Tage lang kann der Schmerz unter Schwankungen zwischen Remission und Exacerbation anhalten, ebenso kann er sich täglich mehrmals wiederholen u. s. w. mehr.

Ur sache. Die hauptsächlichsten Momente, die zum nervösen Kopfschmerz führen, sind hämatogener Natur; einmal handelt es sich, sowohl bei jüngeren als älteren Kindern um Circulationsschwankungen und dadurch herheigeführte Veränderungen des intracraniellen Drucks, wie diess bei der Hirmanämie und Hirmhyperämie (Fluxion, Stase) der Fall ist, gleichviel aus welchen Ursachen dieselben erfolgten (vergleiche daselbst), das andere Mal um Veränderungen in der chemischen Constitution des Blutes, Störungen im Gaswechsel, Beimischung fremd-

artiger toxischer Stoffe zum Blut u. s. w. mehr. Bekannt ist der Kopfschmerz nach Alkoholgenuss, bei der urämischen Intoxication, bei den Infectionskrankheiten Typhus, Recurrens, Intermittens, Diphterie, Scarlatina u. s. w. mehr. — In welcher Weise der sogenannte »sympathische« Kopfschmerz zu Stande kommt, wie er namentlich in der ersten Zeit des Lebens häufig bei mannigfachen Störungen vorzüglich des Tractus intestmalis sich documentirt — bei Dyspepsie, Gastro-enterocatarrh, Helminthiasis u. s. w. — ist keineswegs aufgeklärt. Vielleicht handelt es sich hier ebenfalls um eine centripetal fortgeleitete Erregung, die central auf die sensibeln Nerven der Dura etc. reflectirt ist (Reflexneuralgie).

Die Diagnose der Cephalaen ergibt sich leicht aus dem Mitgetheilten und aus den begleitenden Krankheitserscheinungen wird es uns meist gelingen, dieselbe von der anatomisch begründeten (Meningitis Neoplasmata, Erweichungsheerde, Abscesse u. s. w.) zu unterscheiden und auch die einzelnen Formen des nervösen Kopfschmerzes zu erkennen. Es genüge hinzuweisen auf etwaige Constitutionsanomalien, Dyskrasien, Intoxications- und Infectionsquellen (Anämie, Hysterie, Milzschwellung, Exanthem u. s. w.).

Therapie. Sie muss eine causale sein, Tonica, Excitantia, Aether und Eisenpräparate empfehlen sich bei anämischen Zuständen in Verbindung mit entsprechenden Bädern: Ableitungen durch Abführmittel, kalte Uebergiessungen im warmen Bade. Regendouche u. s. w. im entgegengesetzten Fall. Für die toxischen Formen sind kalte Compressen und Eisbeutel auf den Kopf. Chinin. Natr. salicylicum u. s. w. zu versuchen. Arsenik, Bromkali, Jodkali sind in manchen Fällen von Nutzen gewesen. Blutentziehungen und Narcotica vermeide man, namentlich bei kleineren Kindern, wenn irgend möglich.

Night terrors (Pavor nocturnus).

Unter »Night terrors«, pavor nocturnus, »nächtlich es Aufschrecken« verstehen wir eine den Kindern eigenthämliche sehr häufig vorkommende krankhafte Erscheinung, über deren Wesen und Pathogenie die Meinungen noch durchaus nicht geläutert, und die, wie ihr Name besagt, sich in einem schreckhaften Erwachen äussert, das mit Angstgefühlen, Visionen und temporärer Bewusstlosigkeit verbunden ist.

Symptome. Scheinbar vollständig gesunde Kinder, die meist im 2.—6. Lebensjahr stehen (am häufigsten im 4ten Jahr), erwachen, nachdem sie ruhig nach dem Abendbrod eingeschlafen, gewöhnlich 1—2 Stunden darauf plötzlich aus dem Schlaf, sich aufrichtend, und mit starrem,

irrem Blick, mit geröthetem schweissbedecktem Gesicht, ängstlich um Hilfe flebend. Gesichtsausdruck, Benehmen, Sprache deuten darauf hin, dass sie die Umgebung nicht kennen. Auf Fragen keine Reaction, die Augen sind unverwandt stier auf einen Punct in der Ecke des Zimmers gerichtet, zuweilen besteht Strabismus oder Nystagmus. Die Sprache ist coupirt und verworren, unruhig, schimpfend, gereizt u. s. w.; sie zittern von beängstigenden Visionen gepeinigt, zuweilen zucken Arm und Beine, der Herzschlag ist heftig, der Puls lebhaft beschleunigt, die Temperatur normal. Alles Zureden ist vergeblich, die Sinne bleiben unter dem wuchtigen Eindruck eines Schrecken verursachenden Bildes gebannt. Nimmt man die Kinder aus dem Bett, beleuchtet das Zimmer, so tritt nach und nach Ruhe ein und liebkosend schmiegen sie sich an die nun erkannte Mutter oder Kindsmagd an, und wollen nur ungern ins Bett zurück. Ist der Anfall weniger intensiv, so lassen sich die Kinder schneller beschwichtigen und schlafen alsbald wieder ruhig ein. Gefragt was ihnen denn gefehlt, warum sie sich geungstigt, deuten sie gewöhnlich auf einen Winkel des Zimmers und reden unverständliche Worte von Hund, Katze u. dgl. mehr, was sich auf die beängstigenden Visionen, Gesichtshallneinationen bezieht, die jedoch, wenn man ihnen zuredet und durch Reflexion alsbald verscheucht werden. Des anderen Morgens erwachen sie frisch und munter und ahnen nichts von dem in der Nacht vorgefallenen. Zuweilen repetiren sich die Anfälle in einer Nacht, doch gehört es zu den grössten Seltenheiten, wenn mehr wie 2 Anfalle vorkommen: West beobachtete deren 7-8 bei einem 11 Monate atten mit Dyspepsie behafteten Kind; chenso sah Ringer eine grössere Zahl in einer Nacht. Die Wiederkehr der Anfälle wechselt, bald kommt jede Nacht ein solcher, bald jede 2. oder 3. Nacht, bald sind Pausen von 8 Tagen und länger. Die Dauer der einzelnen Anfälle variirt von wenigen Minuten (Abortivfälle) bis zu 1 Stunde länger kaum - bis sich das Kind vollständig beruhigt hat oder wieder eingeschlafen ist. In den Intervallen findet sich nichts krankhaftes. Die Dauer des ganzen Leidens beträgt bald wenige Wochen, bald Monate, bald Jahre mit oder ohne Unterbrechung.

Ur sachen und Pathogenese: Eine neuropathische Dispoposition lässt sich kaum in Abrede stellen. Zwei Kinder eines Offiziers
litten daran, das eine war 3 Jahr alt, das andere 5 Jahr, die Anfalle,
repetirten sich fast regelmässig alle 8 Tage, der Vater litt an Migraine,
die Mutter war hysterisch, beide Kinder von der Mutter gesäugt, waren
anämisch. So ist es in der Mehrzahl der Fälle, ganz gesunde Kinder
werden kaum von dem Uebel heimgesucht, meist sind sie anämisch,
scrophulös, rachitisch und nervös reizbar. Diese Ansicht vertritt

namentlich auch Steiner, der den Anfall als den Ausdruck einer transitorischen (idiopathischen) Gehinreizung betrachtet, und nur bei vorhandener Disposition gewissen Gelegenheitsursachen Einfluss auf den Ausbruch derselben einräumt. Es handelt sich demnach um eine Gehirnreizung unter dem Bilde eines angstigenden Traumes, odie in einer krankhaften Körperconstitution« wurzelt. West hingegen legte auf die sogenannten Gelegenheitsursachen Hauptworth, und glaubt, dass die Gehirnreizung reflectorisch oder sympathisch (Bouchut) durch Störungen in den ersten Wegen (Dentitio difficilis, Dyspepsie, Gastro-entrocatarrh, Helminthiasis) veranlasst werde. Hesse dagegen, der zuerst 1845 eine ziemlich ausführliche Abhandlung über diesen Gegenstand schrieh, hält das Leiden für eine selbstständige Neurose und bringt es mit der Mania transitoria in Verbindung. Für die leichten Formen spricht er von Vertigo nocturna der nichts weiter bedeute als den » Nachhall des wachen Lebens«, Sidney-Ringer identificirt das Leiden mit dem Alpdrücken der Erwachsenen und glaubt elenfalls un die »Fortsetzung oder Nachwirkung eines angstvollen Schlafes mit unvollständigem Erwachen.« Als Gelegenheitsursachen werden fernerhin angegeben Herzkrankheiten, Insolation, beängstigende tiemuthsbewegungen (Wertheimber), acute fieberhafte mit Circullationstörungen einhergehende Affectionen (Pneumonie, Typhus). Ein ebenfalls darauf zurückzuführendes Moment ist die Hypertrophie der Tonsillen, wobei Warrington Haward das Aufschrecken beobuchtete und Heilung nach Abtragung derselben erfolgte. P. Niemever leitet das Außehrecken von der schlechten Schlatstubenluft her! -

Wenn wir uns klar machen, dass scheinbar die Anfälle ohne äusern Aulass also apontan und zwar stets unter beängstigenden Visionen, Gesichtsphantasmen entstehen, mit Reproduction oder phantastischer Umgestaltung von Erlebnissen, so scheint es sich in der That um periodische Reizerscheinungen in Folge abnormer Erregung der Fortsetzung der Opticusfaserung im Gehirn zu handeln, d. h. der centralen Sinnesterritorien (Pulvinar, corp. geniculat., quadrigemin., Spitze der Occipitalhirnrinde), die aber wie ja gewöhnlich nach dem Gesetz der Excentrität an die Peripherie des Gesichtsfeldes projicirt werden. Es handelt sich also um eine cerebrale Neurose (cerebrale Opticushyperästhesie). Schrinteressant ist der von Henoch mitgetheilte Fall, wo ein 12jähr. Knabe mit Spondylarthrocace dorsalis, an night terrors litt und jedesmal dabei angab sessitze ihm ein Thier auf dem Rücken und drücke ihn. Dass eine krankhafte Undeutung peripherer Sinneserregungen gelegentlich zu den Anfällen Veranlassung geben

kann, wo die Reizquelle in den optischen Medien, namentlich in den Retinalgefässen (Bewegungen der Blutkörperchen) gelegen ist, scheint mir nicht unwahrscheinlich. Endlich aber können wir uns vorstellen nach Langen der ff's Untersuchungen über die Hemmungscentren der Reflexe, wonach gebleudete Frösche zu quaken anfangen, wenn man ihnen mit befeuchteten Fingern die Rückenhaut berührt, was beim gesunden Frosch durch die Hemmungsvorrichtungen unterdrückt werden kann, dass wenn diese Wirkung ausfüllt, wenn den Hemmungsvorrichtungen keine Auregung durch die Sinne (Gesichtssiun) zugeht, so auch hier beim Schlaf, beim Augenverschluss der Reflex zu Stande kommt auf innere Reizquellen, weil die Gesichtswahrnehmung diess nicht zu hindern vermag, eine Erklärung, die Schmidt-Rimpler für die Delirien nach Verschluss der Augen und im Dunkelzimmer ebenfalls abgegeben hatte.

Aus alle dem erhellt denn auch, warum wir jenes eigentbürdliche Leiden, abgesehen wo es als Symptom materieller Gehirnkrankheiten auftritt, gerade vorzüglich bei jenen auf congenitaler Disposition beruhenden atonischen Krankheitszuständen der ersten Wege beobachten, die durch fehlerhafte Diätetik hervorgerufen zu Constitutionsanomalten, Inanitionszuständen und Ernährungsstörungen führen, die sich durch Retardation des Stoffwechsels, quantitativ und qualitativ abnorme Blutbeschaffenheit kennzeichnen (Scrophulose, Rachitis, Chlorose etc.), unter sich zwar sehr different, aber das Gemeinschaftliche der Anämie haben

auf deren Folgeerscheinungen für das Gehirnleben wir bereits an früheren Stellen zur Genüge hingewiesen haben. Zum Schluss sei noch erwähnt, dass der Pavor nocturnus als Symptom im Stadium hydrophoricum der Lyssa humanae vorkommt.

Prognose: Die Prognose ist im Allgemeinen nicht ungünstig, da es in der Mehrzahl der Fälle gelingt, nach geraumer Zeit das Leiden zu heben. Freilich sind auch Uebergänge durch Anfälle in Epilepsie beobuchtet. Die Epilepsie liebt es gerade im ersten Lebensalter Nachts ihre Ataquen zu machen und es gibt Anfälle, von denen in der That nicht zu sagen, ob es sich um einen Pavor nocturnus oder um ein epileptisches Aequivalent handelt. Hier entscheidet der Verlauf. Ob die Repitition der Anfälle noch zu anderweitigen schweren Gehirnkrankheiten Veranlassung gibt (Bouchut), muss ich bezweifeln. Wahrschemlich ist in solchen Fällen der Anfall nur das Symptom einer bereits bestandenen Gehirnkrankheit gewesen. Todesfälle sind kaum vorgekommen, selbst nicht wenn die Heftigkeit der Night terrors zu einem eelamptischen Anfall führte, was immerhin bedenklich ist.

Therapie: Bei der Behandlung muss vor allem der allgemeine

Emährungszustand, die physische und psychische Erziehung der kleinen Panenten berücksichtigt werden.

Eine milde, reizlose aber krüftige Diät, Eisenpräparate, stärkende Bider, lauwarme Douchen über Kopf und Rücken werden in den meisten Film zum Ziel führen. Doch sei man mit den Bädern vorsichtig, gebe sie nicht Abonds, lasse nicht kalt abreiben. Man lasse ferner die Kinder nicht im Dunkeln schlafen, sei nachsichtig und bleibe beim binschlafen im Zimmer. Wir stimmen West vollständig bei, es ist grausam ein fürchtsames Kind, das derartige Anfälle bereits überstander hat, allein im Dunkel zu Bette gehen und ohne Nachtlampe schlafen mlassen, »während seine Phantasie in den halbsichtbaren Gegenständen die Emrisse grauenhafter Schreckbilder sieht. Die psychische Behandung spielt auch während des Anfalles selbst eine grosse Rolle, man vermeide jede Aufregung. Alles Schelten und Züchtigen ist untzlos und schädlich, ja es kann leicht zu den hiebei gefürchteten eclamptischen Anfällen kommen.

Sind Störungen im Tractus intestinalis vorhanden, ist dem entsprechend zu verfahren. Acid. muriatieum, Rheum, Calomel, Magnesia exbonica, Anthelminthica sind hier am Platz. Bromkalium soll beternhigen und gegen Wiederkehr der Anfälle als Specificum wirken (Werner), und wird neben Chinin neuerdings auch von Wertheimber empiohlen.

Vertigo.

Der Schwindel besteht in einem unangenehmen krankhaft gesteigerten Bewegungsgefühl, das von Eigenbewegungen des Körpers gefolgt st; unbewusste krankhafte Bewegungsreize sind die Vermittler derselten, ihr Entstehungsort ist das Gehirn. Wir betrachten demnach den Echwindel als eine cerebrale (cerebellare) Neurose mit dem Character der Irritation. Der Spontaneität und excentrischen Projection wegen aandeln wir ihn bei den »Neuralgien« ab, wenngleich von einem characteristischen Schmerz ehenso wenig wie in dem vorher beschriebenen Pavor nocturnus die Rede ist. Eulenburg zählt ihn mit Recht zu den durch innere Reize bedingten krankhaften Gemeingefühlen (Paralgien).

Das Kind besitzt eine auffallend geringe Disposition zum Schwindel, und wo derselbe vorhanden ist, gilt er mit Recht als ein Omen infaustum, weil es sich dabei in den meisten Fällen um eine schwere materielle Krankheit des Gehirns und seiner Adnexa handelt; namentlich Vierhügel-, Schhügel-, Kleinhirn-, Kleinhirnschenkel-Verletzungen führen zu Zwangs- und Schwindel-Bewegungen. Die Störungen in der Gleichgewichts-Coordination und der combinirten Augenbewegung schei-

nen die directe Veranlassung dazu zu sein*). Ferner beobachten wir Vertigo bei Kindern mit Hydrocephalus chronicus. Meningitis s. und tuberculosa, Meningitis cerebrospinalis (in der Reconvalescenz) u. s. w. Das vermittelnde Glied sind auch hier wieder Circulationsstörungen (regionare Anamie, Hyperamie). Reflectorisch kommt das Schwindelgefühl, wenn auch selten, bei gewissen Krankheitszuständen des Digestionstructus vor, namentlich bei Helminthiasis - früher als ein wichtiges Symptom der Wurmkrankheit bezeichnet - bei Gastrocatarrh u. s. w. (Magenschwindel » Vertige stomacale « Trousseau). Einen seltenen Fall von Reflexach windel batte ich kürzlich durch einen Zufall Gelegenheit zu beobachten. Es handelte sich um einen Siährigen Knaben. der zuweilen heftige Schmerzen in der Inguinalgegend hatte; dieselben kamen spontan und traten so heftig auf, dass er sich, *weil ihm vor den Augen flimmerte und »drehig« wurde, hinsetzen oder an einen festen Gegenstand anklammern musste. Bei der Untersuchung des Knaben fand ich den rechten Hoden am Ausgang des Leistenkanals zurückgehalten. der Hoden war auffallend klein, im Wachsthum zurückgeblieben. Als ich, um mich besser zu orientiren, von oberhalb und unterhalb her den Hoden palpirend, einen unbedeutenden Druck auf denselben ausübte. stellte sich unter lebhaften Schmerzen ein ausgeprägter Schwindelanfall ein, der jedoch mit dem Nachlasse des Druckes verschwand. Die Wiederholung des Experimentes führte zu gleichem Resultat, so dass kein Zweifel darüber sein konnte, dass der inguinal retinirte Hoden wenn derselbe durch irgend welchen Umstand einem Druck ausgesetzt war - auf reflectorischem Wege den Vertigo veranlasste. Ob der »Höhenschwindel« und »Platzschwindel« (Westphal, Berger) im Kindesalter beobachtet ist, ist mir nicht bekannt. Dagegen ist zu bemerken, dass bei traumatischen Verletzungen der Schildelbasis (Fissuren des Felsenbeins) Schwindelanfälle vorkommen, die an den Symptomencomplex der Menière'schen Krankheit erinnern. Bohn endlich sah den Schwindel e causa malariae (Intermittens vertiginosa) bei einem 12jährigen Müdchen und einem 10jährigen Knaben, bei denen Heilung durch Chinin erfolgte. Die Prognose hängt ganz von den ätiologischen Momenten ab; demgemäss wird die Therapie, wo es gelingt, die Ursache zu entfernen (Anämie, Helminthiasis u. s. w.) von Erfolg sein. Gegen die materiellen Läsionen des Gehirns und seiner Adnexe sind wir fast in allen Fällen machtlos.

^{&#}x27;) Vergl. Reichert's und Du Bois-Reymond's Arch. 1871. 5 6. (Hitzig) und Eulenburg, Handbuch s. a. O. I. p. 265.

Cerebral (Cerebro-spinal) Irritation.

Man versteht darunter jene >krankhafte Reizbarkeit«, jenen allgemeinen Erethismus, Nervosismus, der in einer neuropathischen Constitationsanomalie wurzelt und sich durch Störungen der sensibein und prchischen, aber auch motorischen Sphäre kennzeichnet, welche abwechselnd mit dem Character der Irritation (Excitation), und dem ier Depression hervortreten. Es handelt sich um eine reizbare Schwäches des gesammten Centralnervensystems, und je nachdem in dem concreten Fall mehr die Symptome von Seiten des erebraten oder aber des spinalen Systems vorherrschend sind, sprechen or von Cerebral-Irritation oder Spinal-Irritation. Wir behandeln die-Abe hier zum Schluss, obwohl sie eigentlich nicht mehr in unser Ge-Let gehört, da sie schwer von der Hysterie zu trennen und somit auf der Grenze der Neurosen zu den Psychosen steht. Nur wenige Worte tamber werden übrigens genügen, denn wenngleich die Cerebrospinal-Imtation meist auf einer congenitalen Disposition (Heredität) beruht, so st es doch erst das reifere Alter, in welchem sie sich manifestirt, und nur 4. den allerseltensten Füllen werden wir jenen unstäten nervösen Symptomencomplex schon im Kindesalter hervortreten sehen. Eulenburg ht freilich bei 10jährigen und noch jüngeren Kindern diese Neurasthenie mit ihrem ganzen Ballast auf Grund neuropathischer Disposition, Anamie u. s. w. in typischer Weise beobachtet. In zwei Fällen, bei onem Sjährigen und einem Sjährigen Knaben mit hereditär neuropalascher Disposition, trut dieselbe »nach einer von pädagogischer Seite beigebrachten traumatischen Kopfverletzung« hervor! Schlechte Erusbung, Umgebung und Gesellschaft, unglückliche Familienscenen, paychische Erregungen überhaupt, Furcht, Angst, körperliche Züchtigung, dende Verpflegung, ungesunde Wohnräume u. s. w. scheinen von besonderem Einfluss im Kindesalter zu sein, desgleichen körperliche Ueberanstrengung. Onanie u. s. w.

Symptome. Bei der Vielgestaltigkeit der Symptome — die in jedem einzelnen Fall ein neues Bild zur Anschauung bringen, müssen wir uns darauf beschränken, die Grundzüge des Nervosismus zu skizziren. Zwar handelt es sich auch hier um Paroxysmen, wie bei den früher geschilderten Formen; allein die Intermissionen, die Intervalle zeigen nicht einen gesunden körperlichen und geistigen Zustand, soudern einen krankhaften, der in directem Gegensatz zum Patoxismus selbst steht. Schnell und unverhofft treten diese Gegensätze in der psychischen, sensuellen, sensibeln und motorischen Sphäre in die Erscheinung. Der jähe Stimmungswechsel beherrscht die ganze

Situation. Bald sind die Kinder freundlich zu ihrer Umgebung, überschwänglich in ihren Liebkosungen, bedecken mit tausend Kussen die Hände - und gleich darauf sind sie abstossend, verletzend oder indifferent und apathisch. Bald gibt es nichts herrlicheres für die Knaben. als die Arbeit; sie sind fleissig, strebsam, beschäftigen sich mit allen möglichen Gedanken und Projecten, so dass man über die Energie und Phantasie derselben staunen mochte; aber ebenso schnell ist das Feuer verpufft, muthlos, träge, mit den Zeichen höchster körperlicher Abspannung und geistiger Stumpfheit vegetiren sie eben nur. Diess regellose, jähe Kommen und Schwinden von Symptomen »reizbarer Schwäche« 12 der psychischen Sphäre repetirt sich auch in der sensibeln und motorischen Sphäre. Cutane, viscerale und cerebrale Neuralgien und Paralgien wechseln mit Anästhesien, partiellen Empfindungslähmungen schnell ab. Schwindel, Ohnmachtsanwandlungen, Kopfschmerz, Schlaflosigkeit und nächtliches Aufschrecken, asthmatische Beschwerden, Cardiopalmus. Enteralgie und Pica werden im einen oder anderen Fall nie vermust und wechseln im bunten Spiel mit motorischen Innervationsstörungen, Spasmen, Contracturen, epileptoiden Anfällen, partiellen Lähmungen, lähmungsartiger Schwäche launisch und regellos ab.

Prognose. Besserungen und Stillstände kommen vor, und auch Heilungen sind nicht auszuschließen, wenn es gelingt, durch eine geeignete physische und psychische Diätetik nach den bekannten Grundsätzen, durch eine gewaltsames Herausreißen aus den alten Verhältnissen, durch eine zweckentsprechende medicamentöse Behandlung (Eisen, Chinin, Arsenik) die neuropathische Disposition und Constitutionsanomalie zu bekämpfen. Freilich wird es zur Herstellung stets einiger Jahre bedürfen; umsomehr hat man die Verpflichtung, alle das Nervensystem schwächenden Medicamente zu vermeiden — vor allem die Narcotica. Jodoform von Busch, Binz u. A. mit Vortheil versucht, verdient weitere Beachtung.

DIE

MISSBILDUNGEN DES RÜCKENMARKS

UND SEINER HÄUTE

VON

Dr. **L. FÜRST**

r		
	-	

Literatur.

h I feld. Heilung einer Spina bifida durch ein neues Operations-Verfahren. Med Wochenschr No. 44, 1879. - Albers, Atlas d pathol Anatomic. 82. - v. Amnon, Die angeb chir. Krankh. des Menschen. Berlin, 1842. hrend, Die Zusammenstellung d. Spina bihda, Enkephalocele u. d. angeb. assetkopfes. Journal für Kinderkrankheiten 481, XIII, 1849, S. 254 ff. 🗕 ic, Considerations sur le traitement du spina bitida. (Un. méd. 1867-20-30). rcot, Leçons a. les maladies du syst. nerv. und »Archives de physiologie path + 1871 72. - Clarke, in den Philosoph. Transact. 1793. Les, Spina bifida treated by injection of a solution of jodine and jotes, Spina binda treated by mjection of a solution of joine and jootassium Lancet 1865. I. 9. — Cruveilhier, Anatomic pathologique.

33 12. 2 V — Eichhorst, Entwicklung des menschlichen Ruckenfirch. Arch Bd. 64. 1875). — Er b. Wiln., Bandbach d. Krankheiten
fensystems 2. Hälfte. hrankheiten des Rückenmarks und des verlänfarks. 2. Aufl. 1878 Leipzig — Eulenburg, Albert, Lehrb. der
rankheiten. 2. Aufl. 2. Th. Berlin 1878 — Flechtig, P. Die Agenesie
tmi lenbahnen (Arch. d. Heilk. XVIII. 8. 468. 1877). — FleischBildangsbemmungen der Meischen und There. Nürnberg 1833.

De wille gengemitte gigen thouse et abdom. Erlangen. 1811 — kör-De vitils congenitis circa thorac et abdom. Erlangen. 1811 ug., Lehrbuch d. pathol. Anatomic. P. Auff. Hrsg. v. Fr. Siebert. Jona. Ders, Die Misstildungen d. Menschen, systemat. dargestellt. Nobst. na. 1861 - Frorie p. R. Chrorgische Kupfertufeln Leipzig (Wei-Geoffroy, St. Hilaire, Histoire génerale et particuli re des te de l'organisation chez l'homme et les animass Paris, 1932 1837. de l'organisation chez l'homme et les animaex l'aris, 1832-1857. —

J., Lin Fail von progressiver Muskelatrophie (Virch. Arch. Rd. 48.
Gull. W., Case of progress. Atrophy etc Hydromyelus, (Guy's Hospi.
H. 1861) — Gurlt, F. Lehrloich d pathol Anatomie der Hausere 2 l'heite. Berlin. 1831 u. 32 mit Atlas. — Ders., Usber therische longen. Mit 20 lith. Taf Berlin 1877. — Hammer, Illustr. med. Zei52. I. — Hoppe, F., Ueber d. chem. Zusammensetzung der Cerebromigkeit. Virch Arch 1839 — Hugue uin, Allg. Pathologie d. ten d. Nervensystems 1873. — Journe, Étude sur le spina bitela. Strassbourg 1867. — Otto Kahler u Arnold Pick, Misdaldungen bach! Rückenmarks. Prager Viertelighrsschrift f. d. prakt. Heilk ander Strasbourg 1867 — Otto Kahler u Arnold Pick, Misdeldungen nachl Rickenmarks Prager Vierteljahrsschrift f. d. prakt Heilk ade ne Folge. 2 Bd. — Die selben, Beitrag zur Lohre s. d. Synngomyele Ebenda. — Köhler, Herrm., Monographie der Meningitis Leipz., 1861. — Lancereaux, Cas d'hypertrophie de l'ependyme tc. Gaz. med. de Paris 1802. No. 31. — Leyden, E., klink d. arkskrankheiten I. 1874 — Meckel, J. F., Handboch der pathol. b. 2. Bd. Lepzig 1812—18 — Möckel, De Hydrorrhachitte Lipsiae Namias, G., Di una specie d'atrona della midolla spinile. Gaz med ib. 1851. - Petit, A. Analyse d'un biquide de spina l'fida (Bull gén. 1873). - Pick, A., · Ugber d. Entstebung eines mehrfachen Centralin seinen Beitr. z norm. u. pathiol. Anat. d. Centralnervensystems. Psych. u Nerv VIII. 1878.) - Pickford, im Arch. f physiol Heilk. 334. — Ranke, H., Zur Actiologie d. Spins bifida. (Amti Bericht d. d Naturf. u. Aciste München, 1877. S. 257.) — Itoobe, J., A case of da Philad. med. surg. Report. 1872. March 30). — Sandifort. Ed., Anatomicom acud. Lugd. Batav. 1792—1835. S. Voll. — Schieffer-P., At) mmetrie d. graven Substanz d. Rückenmarks (Arch. f nakrosk.

Anat. XII. 1876 — Schindler, Deutsche Klinik. 1853. No. 19. Schüte, Beitr. 2. Kenntniss d. centr. Höhlenbildg. im Ruckenmark. Deutsch. Arch. f. klin. Med. XX. 8. 271. 1877). — Schultze, F., Beitr, z. Lehre v. d. R. ekenmarkstumoren (Arch. f. Psych. u. Nervenkr. VIII. 1878). — Schulppel. O. Leber Hydromyelus. Arch. d. Heilk. VI. 1865. — Ders. Ein Fall von allgem. Anatsthesie, Arch. d. Heilk. XV. 1871). — Simon, Th. Leber Syringemyelie u. Geschwulstbildung im Ruckenmark (Arch. f. Psych. u. Nervenkr. V. 1874. Smith, An unasoal form of spina bilda (Transact. of the pathel. Soc. XXI. pag. 1. 1871). — Virchow, Verb. d. Ges. f. Gebartsh. Berlin. 1878. Bid. X. Ders., Die Betheiligung. d. Ruckenmarks and Spina bilda u. der Hydromyelie. Dessen Arch. XXVII. 1863. — Ders., Die kranklatten Geschwalste. Bernn. 1867. — Ders., Hydromyelus u. Syring myelie. Dessen Arch. Bd. 68. 1876. — Virolik, Handbock der Zieltek ontleedkunde etc. 1840.—42. Amsterdam. Ders., Taleilae ad illustr. embryogenesin. Amsterdam, 1849. — Vulpian, Maladies du systeme nerveux, publ. p. Bourceret. 1877. — Walde ver, in Viroliky Arch. Bd. 68. S. 25. — West p. hal, Holmei- u. Geschwulstbildung im Rückenwark. (Arch. f. Psych, u. Nervenkr. V. 1874.)

Ausserdem vergl. man die bekannten Werke von Köliker. His etc. über Entwickelungsgeschichte, die Lehrbucher der Chrurgie von Bardeleben, Pitras-Bil. roth im diesem Lorinser's Arbeit füber Spina bildat etc., sowie die Lehrbucher der Kinderheilkunde von Boschat. Hennig, Gerhardt, Vogel, Steiner etc. Ferner existirt eine sehr reiche casuist-sche Literatur über Spina bildat und Hydrorthachis, Beobachtungen, die theile in klinischen Zeitschriften und med. Samizelwerken, theile in Dissertationen niedergelegt und, welche aber anzuführen der

Raum nicht gestattet. -

Vorbemerkungen.

Die Missbildungen des Rückenmarks und seiner Häute haben nur zum Theil ein praktisches klinisches Interesse, nämlich insofern, als sie sich an lebensfäbigen Kindern finden und der Behandlung in irgend einer Form zugänglich sind. Hierhin gehört der Hauptsache nach die mit Spina bifida combinirte Hydrorrhachis ext., die Myelocele und einiges Verwandte.

Eine andere Gruppe der hierher gehörigen Krankheitsformen hat nur, gleich manchen sonstigen Missbildungen, ein pathologisch-anatomisches, sowie ein entwickelungsgeschichtliches Interesse. Hierher gehören einmal jene Missbildungen des Rückenmarks, welche nur bei todten Früchten beobachtet werden und jede Lebensfähigkeit ausschliessen (Amyelie und höhere Grade von Verkümmerung des Markes). sodann aber solche Anomalieen, welche mehr oder weniger symptomlos fortbestehen und oft nur zufällige Sectionsbefunde bilden. Man könnte hierher die Asymmetrieen (Heterotopieen) gewisser Particen des Markes, Fälle von Spalt- und Doppelbildung, von Hypertrophie und Atrophie, von abnormem Längs- und Breitenwachsthum rechnen. Auch die Hydrorrhachis int. und Syringomyelte gehört in ihren massigen Graden hierher, während sie allerdings in ihren vorgeschritteneren Stadien durch Destruction des Rückenmarks und Störung seiner Functionen klinische Erscheinungen bervorruft. Andrerseits sind gerade die hydropischen Erweiterungen und Divertikelbildungen des Centralcanals

coch immer hinsichtlich ihrer Genese Gegenstand wissenschaftlicher Centroverse, zumal in solchen Fällen, in denen pathologische Processe der Umgebung gleichzeitig bestehen und die Entscheidung darüber, oh dese die Ursache der Hönlenbildung sind, nicht unt Sicherheit, sondern oft nur hypothetisch geführt werden kann.

Amyelie.

Die Amyelie oder der mehr oder weniger volkommene Mangel des Rückenmarks ist eine nur bei lebensunfähigen Früchten vorkommende Anomalie, welche meistens mit Anencephalie complicirt ist und delann Amyelencephalie genannt wird. Man unterscheidet 2 Grade beser Missbildung, nämlich die Amyel ie oder den vollständigen Mangel und die Atelomyel ie oder den partiellen Mangel des Rückenmarks, böruppen, die sich aber weder ätiologisch noch anatomisch streng wedern lassen. In beiden Fällen besteht das Charakteristische darin, des der grösste Theil des Rückenmarks fehlt und gleichzeitig das Geten im höchsten Grade defect, also das gesammte Centralnervensystem utweder nur unvollkommen angelegt oder frühzeitig verkömmert ist.

Was die Actiologie anbelangt, so sind 2 Möglichkeiten vorunden, wie eben angedeutet wurde. In einer Anzahl von Fällen hanlett es sich um Agenesie. Man wird hierher jene Fälle zählen müsen, in denen man weder Resto des untergegangenen Rückenmarks und seiner Häute vorfindet, noch auch erhebliche Ueberbleibsel der Nervenwurzeln. Zugleich sind in diesen Fällen die Früchte mehr oder weniger hirmlos und es findet sich an der Stelle des centralen Nervensystems agr ein verkämmerter Rest von Nervenmasse oder ein Sack, mit Cerebrospinaltlüssigkeit gefüllt, vor. In andern Fällen haben wir ohne Zweit I die Folgen eines cerebrospinalen Hydrops aus der späteren Fötalzeit, in welcher Hiro und Rückenmark bereits angelegt waren, vor uns, also wicht eine rudimentare Anlage und Entwickelung, sondern einen frühzeitigen Untergang. Das pathologische Moment beruht hier mit großer Wahrscheinlichkeit auf hydropischer Erweichung und Druckschwund, ta liegt also eine Zerstörung schon vorhandener Gebitde vor, während im ersteren Falle ein Stehenbleiben auf jener Entwickelungsstufe anzunehmen ist, in welcher die erste Anlage des Rückenmarks in Gestalt einer grau durchscheinenden Flüssigkeit vorliegt und die Bildung der Zeilen und Fasern, weiche die erste sohde Anlage des Rückenmarks repräsentiren, unterblieben resp. in den ersten Anfängen unterdrückt worden ist.

Der pat hologisch - anatomische Befund ist selbstverständlich ein schr wechselnder. Das Rückenmark fehlt in den häufigsten 338

Fällen von Amvelie ziemlich vollständig, während durchaus nicht selten ein Defect der Wirbel damit verbunden ist. Von dem Gehirn pflegt nur ein Rest der Schädelbasis aufzusitzen, die Medulla obl. fehlt oder ist ganz rudimentär. Die Nervenwurzeln des Rückenmarks und ebenso, wie die Spinalhäute in der Regel zwar stark verkümmert, aber doch vorhanden. Beruhte jedoch die Amyelie auf einer frühzeitigen Zerstürung des Rückenmarks, so gestaltet sich das Bild etwas anders. Man findet alsdann an dessen Stelle zuweilen eine nicht geringe Menge seröser oder galliger Flüssigkeit von gelblicher Färbung, eingeschlossen von einem aus den Rückenmarkshäuten und der Oberhaut gehildeten Sack, welcher au Stelle der meist fehlenden Wirbelbogen vorgebucht-t und nicht selten schon vor der Geburt geplatzt ist. An der Berstungsstelle ist die Sackwand meist schon sehr dünn. Reste des Rückenmarks. sowie Fetzen der Spinalhäute finden sich in dieser Flüssigkeit. De Nervenwurzeln sowie die peripheren Nerven sind mehr oder weniger vollständig vorhanden und (erstere) als weissliche Knötchen, entsprechen! den Intervertebrallöchern, zu bemerken. Die Medulla obl. ist bei dieser durch fötalen Hydrops acquirirten Missbildung meist auch stark in Mitleidenschaft gezogen und gleichzeitig besteht in den meisten Fallen Anencephalie, während allerdings auch Fälle beschrieben werden, wo der Untergang auf das Rücken mark beschränkt geblieben ist.

Bei der Atelomyclie ist ebenfalls der pathol .- anatomische Befund höchst variabel. Es kann sich der theilweise Mangel auf gewisse Theile des Rückenmarks beschränken und in solchen Fällen mehr eine morphologische Abweichung von der Norm, als eine bis zur Descruction des Rückenmarks führende Missbildung darstellen. Hierher gehört die Agenesie der Pyramidenbahuen, das Fehlen gewisser Abschnitte der grauen Substanz u. dergl. Gegenüber diesen relativ unschuldigeren Missbildungen treten aber solche augenfälliger in der Vordergrund, in denen es sich um das Fehlen ganzer Abschmitte des Rückenmarks handelt. So fehlt das obere Ende meist bei angebornen Hirndefect (Anencephalie und Acranie), wobei jedoch der untere Abschnitt regelmässig entwickelt sein kann. Ein anderes Mal beschrünkt sich die Atelomyelie nur auf diejenige Stelle, welche der Sitz einer Spina bifida ist. In noch andern Fällen findet sich die Verkümmerung in den unteren Abschnitten - Alsdann endigt das Rudment des Rückenmarks mit keulenförunger Anschwellung und es finden sich gleichzeitig grössere oder kleinere Missbudungen der untern Rumpfpartieen und der unteren Extremitäten. In welchem Grade mit diesen partieller Verkümmerungen des Rückenmarks Wirbelspalte verbunden ist , dat it Lisst sich keine Regel aufstellen, da fast jeder Fall ein abweichendes

bli darbietet. Nur soviel läest sich im Allgemeinen sagen, dass der Deiect des Rückenmarks fast ummer dem partiellen Wirbeldefect propertional ist. so dass man oft nur Spuren von Mark in zarten, dünnen trängen vorfindet. Die Rückenmarksnerven sind manchmal auffallend zu erhalten.

Von einer Prognose könnte höchstens bei der Atclomyelie die liede sein. obgleich auch sie in der Regel vollständige Lebensunfähigtat in sich schliesst. Selbst in ihren geringsten Graden macht sie turch die Functionsstörung, welche mit dem Fehlen eines ganzen Rückenmarksabschnittes verbunden ist, die Fortexistenz des Kindes, selbst venn es lebend geboren wird, fraglich.

Anomalien in den Grössenverhältnissen.

Klinisch bedeutungslos sind die Anomalien der Länge und Dicke des Rückenmarks, welche zuweilen bei Sectionen zufällig gefunden werden. Während bekanntlich das Rückenmark der ersten Fötalzeit noch die ganze Länge des Wirbelkanals bis zum Os sacrum annimmt, bis zum Ende des 3. Monats gleichmässig mit der Wirbelsäule fortwächst, vom 4. Monat an aber der raschen Entwickelung derelben nicht mehr folgen kann und demgemäss mit seinem unteren Ende höher hinaufzurücken scheint, befindet sich der Conus terminalis nur noch bis zum 6. Fötalmonat im Sacralcanal und reicht am Ende der Fötalzeit nicht tiefer, als bis zum 3. Lumbarwirbel. Es nimmt also bei der Geburt so ziemlich den Endpunkt ein, der auch während des ganzen übrigen Lebens für seine untere Grenze massgebend ist (1.-2, Lendenwirbel). Selbstverständlich müssen bei diesem Höherrücken des Conus terminalis auch die unteren Nasenwurzeln, welche bis dahin rechtwinklig abgingen, in immer spitzeren Winkeln nach unten sich abzweigen. um zu den betr. Intervertebrallöchern zu gelangen und es muss sich demgemäss die aus diesen Nervenwurzeln und den Rückenmarkshäuten gebildete Cauda equina normaler Weise bis zur Geburt mehr und mehr verlängern, um, wie dies die Regel ist, in dem untersten Rudiment des Rückenmarks, dem Filum terminale, in das Periost des Steissbeins zu verlaufen.

Entgegen diesem normalen Verlaufe findet sich nun zuweilen eine angeborne Verlängerung des Rückenmarks, so dass dasselbe über den 3. Lendenwirbel hinausragt oder eine angeborne Verkürzung desselben, in welchem Falle es schon in der Höhe des 11. Rückenwirbels endigen kann. Der erstere Fall ist, wenn sonst die Verhältusse normal liegen, als ein Stehenbleiben auf fötaler Entwickelungstufe zu erklären und nur dann als Residuum eines pathol, Processes,

wenn die abnorme Verlängerung, wie dies sehr häufig beobachtet worden ist, durch Spina bifida veranlasst wurde. Abnorme Kürze kann man nur als Anomalie und Verkümmerung der ersten Anlage deuten.

Verhältnissmässig selten wird von abnormer Breite des Rückenmarks berichtet und handelt es sich in solchen Füllen fast immer um Doppel- oder Spaltbildung, bei welcher die beiden Rückenmarksstränge mehr mechanisch auseinander gedrängt sind.

Der Dickendurchmesser, der bekanntlich in der Hals- und Lendenanschwellung des Rückenmarks merklich zunimmt, zeigt diese Zunahme in gewissen Fällen von Verkümmerung der Extremitäten nicht, besonders bei vollständigem Defect der Extremitäten.

Schliesslich ist zu erwähnen, dass auch überhaupt abnorme Kleinheit des Rückenmarks in toto beobachtet worden ist und dass in solchen Fällen eine entspr. Kleinheit der zelligen Elemente constatirt wurde.

Hier möchten auch zweckmässig die wahren oder scheinbaren it ypertrophien und Atrophien des Rückenmarks Erwähnung inden. Man darf beide Anomalien, insofern es sich dabei um ange borene Volumsveränderungen durch wahre Ernährungsstörungen haudelt, als rel. sehr selten bezeichnen und darf nicht vergessen, dass es sich
hier in vielen Fällen nur um eine individuelle Eigenthümlichkeit der Entwicklung handelt, die weder Erscheinungen macht, noch für das Leben
irgendwelche Bedeutung hat. Echte Hypertrophie wurde jedoch zugleich mit Hirnhypertrophie und anderweitigen Monstrositäten beobachtet, während eine congenitale Atrophie nur in solchen Fällen gefunden worden ist, wo die betr. Abtheilungen des Rumpfes oder der
Extremitäten stark verkümmert waren,

Asymmetrieen und Heterotopieen.

Auch hier baben wir es mit angebornen Anomalien in der Lage und Gestalt gewisser Partieen des Rückenmarks zu thun, deren praktische Bedeutung vollkommen hinter ihrer anatomischen und entwickelungsgeschichtlichen zurücktritt. Es liegen bis jetzt nur einzelne Beobachtungen in der Literatur vor, welche als reine Missbildungen aufzufassen sind, da alle scheinbar hierber gehörigen Fälle, für welche sich aber eine gleichzeitige pathologische Ursache findet (Schrumpfungsprocesse, Atrophie, Sclerose, Systemerkrankungen, Schwund der Ganglienzellen und sonstige degenerative Vorgünge), hier auszuscheiden und Alsdann aber bleibt noch eine Anzahl von interessanten Beobachtungen fübrig, welche man auf Anomalien in der ersten Anlage des Rückenmarks zurückführen muss. Hierher gehören die Asymmetrie en der

grauen Substanz, die der Pyramidenbahnen und vielleicht me bei angeborner einseitiger Atrophie gefundenen Asymmetrieen einzelner Rückenmarksabschnitte. Letztere wurden besonders entsprechend der Hals- und Lendenanschwellung bei gleichzeitiger Verkümmerung einer Extremität beobachtet, betrafen bes. die graue Substanz, die sich ärmer an Ganglienzellen erwies und wurden auch mit dem Namen Hemimyelie bezeichnet. Inwieweit die abnorme Configuration in allen vorgenannten Fällen auf eine mangelhafte Anlage gewisser Strangbundel oder auf combinirte angeborene Systemerkrantungen oder auf ein Stehenbleiben in gewissen Stadien der Markscheidenbildung zurückzuführen ist, wird sich erst entscheiden lassen, wenn zhlreichere einschlägige Beobachtungen vorliegen. Im engsten Zusamenbange hiermit stehen verstreute Fälle von Heter o top ie der grauen Substanz, die ebenfalls bis jetzt nur morphologische Bedeutung haben.

Diastematomyelie und Diplomyelie.

Unter diesem Namen werden jene Anomalien des Rückenmarks zuammengefasst, welche in einer mehr oder weniger vollkommenen Verdoppelung bestehen und wie die vorgenannten Missbildungen keine timische Bedeutung erlangen, da sie sich entweder bei hochgradig missbildeten Früchten finden, die keine Lebensfähigkeit besitzen, oder als zufälliger Befund in den Leichen solcher Kinder, bei denen während des Lebens keine darauf bez. Rückenmarkssymptome vorhanden waren. Um das Zustandekommen dieser Bildungshemmung zu verstehen, muss man sich erinnern, dass sich am Schlusse des 1. Fötalmonates aus der grau durchscheinenden Flüssigkeit, welche die Stelle des späteren Rückenmarks einnimmt, dieses sich in 2 platten Gebilden anlegt, welche sich zuerst vorn, später hinten um den noch rautenförmigen Centralcanal vereinigen. Man muss sich ferner erinnern, dass dieser anfangs noch sehr über die spärliche Rückenmarksubstanz dominirt und diese nach vorn und hinten nur in geringer Berührungslinie sich vereinigen lässt. Diese relative Geräumigkeit des Centralcanals und die nach vorn und hinten weit anslaufende Rautenform desselben erhält sich bis zum 3. Fötalmonat, wo allmählich der Centralcanal verkümmert und sich in das Innere zurückzieht. Erwägt man diesen genetischen Vorgang, der m den ersten Fötalmonaten der Rückenmarkssubstanz nur voru und hinten Anfangs eine sehr schmale und erst nach und nach eine compaktere Vereinigung ermöglicht, so wird man leicht verstehen, dass eine abnorme Weite des Centralcanals ein Stehenbleiben desselben auf seiner frühzeitigen Grösse und Form, gleichviel ob centraler Hydrops

die Ursache ist oder nicht, zu Duplicität des Rückenmarks führen muss. In der That entsprechen auch die Fülle von angeborner Spaltung des Rückenmarks in zwei seitliche Hälften dem Bilde, welches man ach aus der Entwickelung des Rückenmarks machen muss. Es ist damit noch nicht gesagt, dass das Rückenmark in seiner ganzen Ausdehnung diese Verdoppelung darbieten muss. Im Gegentheil kommen neben totaler Diastematomyelie Fälle von partieller nicht selten vor, in denen das Rückenmark nur streckenweise entweder nur oben oder nur unten unverschmolzen geblieben ist. Diejenigen Fälle, in denen man eine vollständige Zweitheilung findet, sind in der Regel mit Anencephalie verbunden.

Dass bei Doppelmiss bildungen auch eine entspr. Verdoppelung des Rückenmarks bis zur Vereinigungsstelle der beiden Früchte stattfludet, bedarf kaum der Erwähnung. Da, wo die Früchte verschmolzen sind, findet sich meist auch eine complete Vereinfachung des Rückenmarks und seines Centralcanals. Zur schärferen Unterscheidung wird man gut thun, die Bezeichnung Diplomyelie nur für die wahre Verdoppelung bei Doppelfrüchten anzuwenden, bei einfachen Früchten aber die angeborne Spaltung des einfachen Rückenmarks mit Dinatematomyelie zu bezeichnen.

Zu den theilweisen Verdoppelungen würden auch die der grauen Substanz einer Seite zu rechnen sein, welche man beobachtet hat. Ebenso könnte man unter den theilweisen Verdoppelungen auch die Fälle mit anführen, in welchen eine Verdoppelung des Centralcanale (ja selbst eine Verdreifachung desselben) gefunden wurde. Schlass man jene Fälle aus, in denen die Anomalie sicher acquirirt wurde und die Verdoppelung nur eine scheinbare war, ein Vorgang, bei welchem die Bildung eines Lumens auf Zerfall und Verflössigung von entgündlichen Exsudaten, Blutextravasaten oder Neubildungen beruht, schliest man also alle thatsächlich pathologischen Vacuolenbildungen aus, 50 bleiben immer noch Fülle übrig, welche als wahre Missbildungen anzesehen sind. Man darf ihr Entstehen auf Abschnürung von Divertikelt des Centralcanals zurückführen, da hier, im Gegensatz zu den oben etwähnten Hohlräumen, die Epithelauskleidung auf den Ursprung aus dem Centralcanal zurückweist. Vergegenwärtigt man sich die unregelmässige, zuweilen zackige und buchtige Schrumpfung desselben, so wird man keine Schwierigkeit haben, das Entstehen accessorischer Centralcanalstücke auf entwickelungsgeschichtlicher Basis zu erklaren

Hydrorrhachis interna.

Unter Hydrorrhachis interna, Hydromyelus congenitus oder Sy-

ingomyelie versteht man eine Ansammlung seröser Flüssigkeit im Inmen des Rückenmarks während des Fötallebens und zwar vorwiegend
men fötalen Hydrops des Centralcanals in Verbindung mit consecutoer mechanischer Zerstörung der Rückenmarksstructur theils durch
die Inlatation des Centralcanals, theils durch den als Folgeerscheinung
auftretenden Druckschwund des Rückenmarks. Die neue Bildung centraler Höhlen im Rückenmark durch pathologische Processe nach der
Geort ist unbedingt hiervon ausgeschlossen.

Auch bei dieser Missbildung ist, wenn sie allein besteht und nicht mit Hydrorrhachis externa und Spina bilida complicirt ist, das klinische Interesse an derselben nur ein geringes. Sie entzieht sich in ihren mässigeren Graden ihrer Symptomlosigkeit wegen jeder Diagnose und gestattet deshalb auch keine Therapie. Dennoch ist die nähere Beschreibung dieser Anomalie vom pathologisch anatomischen Standpunkte aus nicht unwichtig, zumal sie bei Sectionsbefunden jüngerer und älterer Individuen einen der besonderen Beachtung werthen Gegenstand bildet und noch bis auf den heutigen Tag das ätiologische Moment in manchen Fällen eine Streitfrage bildet, d. h. in solchen Fällen, wo es sich schwer entscheiden lässt, ob die Syringomyelie angeboren der acquirirt ist

Die Frage nach der Actiologie der ächten Hydrorrhachis int. list sich z. Th. an der Hand der Entwickelungsgeschichte lösen, z. Th. lurch die Annahme eines Hydrops centralis in utero, dessen Residuum wir in dieser Missbildung vor uns haben, ohne grosse Schwierigkeiten beantworten. Man muss sich zunächst erinnern, dass im Beginne der embryonalen Entwickelung die Rückenfurche noch offen ist und erst tach und nach das Medullarrohr von oben nach unten sich schliesst. Schon in diesem Stadium kann ein Ereigniss, welches in der Tiefe der derch die Medallarplatte gebildeten Rinne störend einwirkt und den Verschluss der offenen Rückenfurche durch die beiden Rückenwülste serhindert, den höchsten Grad der Hydrorrhachis int. bewirken, bei welchem der ganze Wirbelkanal nach hinten offen in einen Sack mündet, Tritt jedoch das hemmende Ereigniss in einer etwas späteren Fötalzeit ein, in welcher die Rückenfurche ganz geschlossen und von den Hautplatten überzogen ist, so wird ein Hydrops des Centralcanals entweder, falls er hochgradig ist, das schon geschlossene Rückenmark und die Wirhelbogen wieder auseinander drängen oder, wenn er in geringerem brade auftritt, nur eine Dilatation des Centralcanals und Compression des Rückenmarks bewirken. Es sind dies jene Fälle, welche man als Hydrorchachis int, zweiten Grades bezeichnen könnte, Schliesslich and die geringsten Grade diejenigen, in welchen die vollständige Obliteration des Centralcanals durch irgend eine mässige Flüssigkeitsat sammlung aufgehalten wurde und das Lumen desselben, mit mehr ode weniger gut erhaltenem Epithel ausgekleidet, deutlich persistirt, en Hemmung, die man etwa auf den Schluss des 3. Fötalmonates verlege kann. Abgesehen von dem bemerkbaren Lumen des spalt- oder zackenförmigen Centralcanals sind im übrigen das Rückenmark und sem Häute normal. — Hiermit ist jedoch noch nichts Aetiologisches über die Fälle von Syriugomyelie erwähnt, bei denen es zweifelhaft it, ob nicht die centrale Höhlenbildung eine erworbene, auf periependimärer Erweichung und Verflüssigung beruhende ist.

Nach dem Gesagten erscheinen die pathologisch-anatomie schen Verhältnisse ziemlich klar und verständlich. Der geringste Grad besteht darin, dass der Centralcanal entweder in seiner Totaltiloder partiell mit dentlichem Lumen erhalten und dilatirt ist. Es kans diese Dilatation Röhren- oder f'ederspulartig sein, oder sie zeigt sch auf dem Durchschnitte spaltförmig, zackig, unregelmässig, buente, Die Stärke der Ausdehnung ist sehr verschieden, von minimaler Grossbis zu Centimeterdicke. Sind die Ectasieen nur partiell, so konnen se mit normalen Partieen des Rückenmarks abwechseln und auf des Weise ein rosenkranzahnliches Bild darbieten. Die Lage dieser Hoilräume ist zwar meist central, allein da auch durch Abschnürungen de Centralcanals ähnliche Vacuolen entstehen können, so dürfen auch seilich oder nach vorn und hinten gelegene Inlatationen als von dem tertralcanal abstammend angeschen werden. Massgebend ist immer fit den congenitalen Character der Anomalie die glatte, mit Cylinderep.thel ganz oder vollständig ausgekleidete Wand der Hohlräme. Wo des absolut fehlt und der rudimentäre Centralcanal in der Nähe der getwedenen Hohlräume noch zu bemerken ist, wird man die letzteren mit grösserer Wahrscheinlichkeit als die Ergebnisse eines pathologischen Vorgangs auffassen müssen und, wie dies die meisten Fälle der Sympomyche zeigen, in der Umgebung der Hohlräume Degenerations- oder Erweichungsprocesse in Folge acuter oder chronischer Rückenmarkt erkrankungen vorfinden. Der Inhalt der Hydrorrhachishöhle besteht in einer meist hellen oder etwas getrübten oder sanguinolenten FIFesigkeit.

Während hier das Rückenmark noch so ziemlich gut erhalten unt nicht in höherem Grade comprimert ist, so dass das Leiden symptomior verläutt und erst durch zuffälligen Befund an der Leiche entdeckt wird besteht der höhere Grad der Hydrorrhachis int. durin, dass das Rückenmark theils mechanisch auseinandergedrängt und gespalten wird, wodurch schon im frühen Fötalstadium die Diastematomyelie sich entwickelt, oder dass es stark comprimirt und verdünnt wird. Zuweilen hann dieser Druckschwund so weit gehen, dass es bis auf fetzige Reste in der betr. Stelle ganz zu Grunde geht. Es bleibt dann manchmal nur noch eine dünne, von Pia überzogene Schicht zurück, welche keine Structur mehr erkennen lässt. Die Rückenmarkshäute selbst, sowie der Wirbelcanal können hierbei noch erhalten sein. Zuweilen ist die Extension und Compression besonders bei partieller Hydrorrhachis int. nicht so regelmässig und entstehen dann cystöse, Spuren von Cylinderepithel und zerfallene Rückenmarkssubstanz enthaltende Ectasieen, in deren Nachbarschaft ober- und unterhalb das Mark gut erhalten sein kann. Es versteht sich von selbst, dass die Druckatrophie die verschiedensten Grade zeigt.

Als eine hierher gehörige Complication, auf die wir aber weiter unten noch besonders zurückkommen werden, verdient noch diejenige Form der Hydrorchachis int. erwähnt zu werden, in welcher durch den centralen Hydrops Markmasse zu einer Zwischenwirbelöffnung hervorgedrängt wird (Myelocele), oder gleichzeitig die Häute an diesem berniösen Prolaps theilnehmen (Hydromyelocele), welche beide Formen das Charakteristische haben, dass sie einem Hydrops centralis ihr Enstehen verdanken und eine im wesentlichen intacte Wirbelsäule voraussetzen.

Im höchsten Grade der Hydrorrhachis int. ist auch diese letzterwähnte Bedingung nicht mehr vorhanden. Die Wirbelsäule selbst at gespalten und ähnlich wie bei der Spina bifida, welche lediglich auf Ilvdrorrhachis ext. beruht, ist der ganze Inhalt der Markhöhle als sackartiger Tumor ausgestülpt; nur der Umstand, dass die Wand des Sackes ausser der Oberhaut und, nach innen, der Dura mater und der Arachnoidea, noch eine Auskleidung von Pia besitzt, lässt erkennen, dass die erste Franche der Anomalie innerhalb der letzteren, also in einer Hydrorrhachis interna beruht. Abgesehen von der plattgedrückten Beschaffenheit des Rückenmarks ist die Destruction desselben, da der Gegendruck von Seiten des knöchernen Canals fehlte, gewöhnlich mässiger; man findet das Rückenmark ähnlich wie es später bei der Hydrorrhachis externa geschildert werden wird, in den Sack herausgetrieben und mit dessen Innenwand verwachsen. Doch kommen auch hier Fälle von completer Zerstörung des Rückenmarks, zugleich der Pia und Arachnoidea, vor. so dass alle diese Gebilde an der betr. Stelle nur noch in Ueberresten vorhanden sind und z. Th. flockig in der getrübten Flüssigkeit, welche der von der Oberhaut und Dura gebildete Sack enthält, umherschwimmen. In manchen Füllen lassen sich extreme Grade von Hydrorrhachis

int, mit Wirbelspaltung nicht mehr von der auf Hydrorrhachis ext. beruhenden Spina bifida deutlich unterscheiden.

Es ist hier der Ort, kurz von jenen Fällen von Syringomyelie zu sprechen, die man in Verbindung mit pathologischen Vorgängen vorfindet und bei denen es fraglich erscheint, ob sie von diesen unabhängig als congemtale präexistirende Dilatationen des Canalis centralis aufzufassen sind. Man muss diese Fälle mit grösster Vorsicht und strenger Kritik sichten, zumal auch bei dem Nachweise pathologischanatomischer Veränderungen noch immer die Möglichkeit nicht auszuschliessen ist, dass dieselben sehon vor der Geburt sich abspielten. Es gilt dies besonders von solchen Fällen, wo schon von der Geburt an Spinalsymptome vorhanden waren. Es ist Thatsache, dass Erweiterungen des Centralcanals auch im späteren Leben secundär nach Krankheitsprocessen entstehen können (Hydromyelus acquisitus), während allerdings der Fall häufiger ist, dass die neugebildeten Höhlen nur, weil sie sich in nächster Nähe des Centralcanals befinden eine hydropisch angeborene Dilatation desselben vortäuschen.

Abgesehen von apoplectischen Herden und von Cystenbildung sind hier besonders 2 pathologische Vorgänge zu nennen, welche in den meisten Fällen die Ursache der Höhlenbildung sind, die Schrumpfung und die Erweichung neugebildeter Gewebe (Gliome, Gliomyxome, Ghosarkome etc.). Auch chronische Myelitis und degenerative Processe werden neben den Neubildungen sehr häufig als ursächliche Momento für die centrale Höhlenbildung genannt, und ganz besonders waren es französische Autoren, welche die Sclerose periependymaire als ursüchliche Erkrankungsform hinstellten. Dass in der That eine centrale Hohlraumbildung nach chronischer centraler Myelitis durch periependymare Erweichung entstehen kann, ist von zahlreichen deutschen Klinikern durch Sectionen gut beobachteter Fälle bestätigt worden und da auch experimentell die Möglichkeit der Erzeugung von Hohlräumen nachgewiesen worden ist, so darf man gegenwärtig feststehend annehmen. dass die meisten als Syringomvelie beschriebenen Fälle keine congenitalen, sondern acquirirte Höhlenbildungen in nicht präexistirenden Räumen des Rückenmarks sind. Schon an sich ist diese Annahme sehr nabeliegend, wenn man erwägt, dass es sich bei den in Rede stehenden Füllen fast immer um ausgesprochene krankhafte Veränderungen des Rückenmarks handelt und dass die Fälle in der Minorität sind, in welchen bei normalem Ependym und seiner Umgebung ein oder mehrere canalähuliche Höhlen gefunden wurden. Mag auch der eine oder andere Fall, we die Hohlräume mit Cylinderepithel ausgekleidet sind, als abgeschnürtes Divertikel des Centralcanals und demnach als angeborene

Missbildung gelten, so sind doch die hänfigsten derartigen angeblichen Centraleanalanomalieen ausser Zusammenhang mit diesen, entschieden späteren Datums, entweder auf Stauung der Lymphbahnen oder auf Druck und Schrumpfung von umgebenden, entzündlichen Vorgängen aus, oder aber auf die Verflüssigung und auf regressive Vorgänge in umgebenden Neubildungen zurückzuführen. Hiefür spricht auch die gänzliche Regellosigkeit in der Anordnung dieser Hohlräume.

Von Symptomen der Hydrorrhachis int. ist in den geringeren Graden nichts zu nennen. Dieselben gelangen bei Sectionen nur zufällig zur Beobachtung. Die höheren Grade machen auch nur dadurch Erscheinungen, dass das Rückenmark zerstört ist oder in seinen Functionen stark beeinträchtigt wird. Störungen der Motilität und Sensibilität, Lähmungen und Muskelatrophieen, Aufhebung des Sphincterentonus sind, wenn das Individuum überhaupt leben bleibt, die natürlichen Consequenzen. Sehr häufig aber ist durch Hydrocephalus oder Anencephalie das Kind so missgebildet, dass es überhaupt keine Lebenstähigkeit besitzt.

Eine Diagnose ist in den geringen Graden unmöglich, in den höchsten wiederum ist die Unterscheidung von Hydrorrhachis externa nar mit Wahrscheinlichkeit möglich. In den letzteren Fällen gestaltet sich auch die Prognose sehr ungünstig, während in den geringeren Graden die Erreichung eines höheren Alters sehr gut möglich ist, da the Anomalie als gänzlich irrelevant zu bezeichen ist. Der Therapie ist die Hydrorrhachis int. an sich nicht zugänglich.

Hydrorrhachis externa und Spina bifida.

Diese Missbildung des Rückenmarks und seiner Häute ist die einuge, welche eine practische klmische Bedeutung besitzt, da sie nicht
sur der Diagnose, sondern auch der Therapie zugänglich ist. Sie gezinnt diese Bedeutung auch in sofern, als sie nicht gar zu selten ist.
Ihr Vorkommen darf man mit Chaussier auf 1,% der Neugeborenen veranschlagen. Denn er fand unter 22,293 Neugeborenen in der Materinté
22 Fälle von Spina briida, die etwa den 6. Theil der überhaupt zur Beotachtung gelangten Bildungsfehler repräsentirten.

Der Begriff der Krankheit ist ein feststehender und gut zu präcisirender. Man versteht nämlich unter Hydrorrhachisexterna eine Ausammlung seröser Flüssigkeit in der Rückenmarkshöhle und zwar in dem zwischen Pia mater und Arachuoidea oder zwischen dieser und der Dura gelegenen Raum. Man hat diese abnorme Ansammlung von Flüssigkeit im Arachuoidealsack mit dem Oedem der Pin des Gehirns verglichen. Der Begriff der Spina bitida ergiebt sich aus dem Namen von selbst. Man

versteht darunter eine angeborene Spaltbildung an der Wirbelsäule und zwar vorwiegend an den Bögen der Wirbel, zuweilen aber auch an den Körpern.

Zum Verständniss der Aetiologie dieses Leidens ist es nöthig, daran zu erinnern, dass das centrale Nervensystem in der Richtung von oben nach unten angelegt wird, so dass also an sich schon erklärlich ist, warum gerade an dem Lumbosacraltheile der Wirbelsäule, als an der letzten Verschlussstelle des Medullarrohrs, der häufigste Sitz der Spina bifida ist. Allein auch in früheren Stadien, in welchen die Rückenfurche noch vollkommen offen ist, kann ein Hydrops foetalis auftreten, wie die Fälle von total offner Hydrorrh, ext. darthun. Ferner darf man nicht vergessen, dass zwischen beiden Extremen zahlreiche Abstufungen bestehen können, sowohl der Localisation als der Intensität nach. Einerseits also hindert eine abnorme Flüssigkeitsansammlung im Arachnoidealraum schon frühzeitig die Verschmelzung der Rückenwülste zu einem geschlossenen Rohr. Andererseits sind viele Fälle beschrieben. aus denen man schliessen muss, dass eine abnorme Verwachsung der Hautplatte mit dem Medullarrohr durch ihr längeres Bestehen die regelmässige Ausbildung der Wirbelanlagen, speciell der Bögen, hinderte, und dass erst secundär in Folge des fehlenden knöchernen Widerstandes die Hydrorrhachis sich ausgebildet haben mag. Hierbei hat man noch nicht nöthig, als Analogon den Sinus rhomboid, lumb, der Vögel heranzuziehen, der erstens keine vollkommene Analogie bildet und zweitens nicht, wie die Spina bifida, als exceptionelle Missbildung anzusehen ist. Die Rückenmarkshäute entsteben übrigens bekanntlich in sehr frühem embryonalen Stadium, insbesondere die Arachnoidea und der Subarachnoidealraum bei Kaninchen schon am 12. Tage aus einer gallertigen Zwischensubstanz, dem submedullaren, gallertigen Gewebe, so dass man in dieser Form der ersten Anlage und in der leichten Möglichkeit einer zu reichlichen Abscheidung dieses Gallertgewebes wohl die häufigste Ursache einer Hydrorrachis ext. suchen darf. Auch der Umstand, dass der Wirbelcanal in der Hals- und Lendengegend am weitesten angelegt ist, mag der Disposition des Arachnoidealraumes zu scrösen Ansammlungen gerade an diesen Stellen unterstützend zu Hülfe kommen. In der That ist das lockere areoläre Gewebe des Subarachnoidealraumes gerade hier ein günstiger Platz für eine vermehrte Ausscheidung von Cerebrospinalflüssigkeit aus den Blutgefässen, besonders aus denen der Pia. Nach dem Gesagten wird man in den meisten Fällen den Hydrops dieser Räume als das Primäre, den behinderten Wirhelverschluss als das Segundäre bezeichnen müssen, während man in einer geringeren Anzahl von Fällen ein Hemmniss in der Ausbildung und dem

Verschluss der Wirbelringe und ein in Folge dessen abnormes Druckserhältniss in der Wirbelhöhle als die Ursache eines Hydrops sowie einer Ausbuchtung der Rückenmarkshäute und der Oberhaut betrachten darf. Hierbei ist noch ganz von jenen Füllen abgesehen, wo ein Hydrops des Centralcanals schliesalich bis zu einer Spina bifida führte. Selten sind jene Fälle, wo sich eine Hydrorrhachis ext. und Spina bifida erst Tage-, selbst Jahrelang nach der Geburt gebildet haben soll. Hier liegen überhaupt ganz andere Verhältnisse vor. Ein Trauma oder die langsme Usurirung in Folge eines Tumors brachten schnell oder langsam eme Continuitätstrennung der Wirbelbögen hervor, durch welche Lücke unter gleichzeitiger Transsudation in die Rückenmarkshöhle, ein Tumor sich vorstülpte, der einem Spina bifida-Sack glich, aber in seiner Entstehung und in dem Verhalten des Rückenmarks gäuzlich von der angeborenen Spina bifida abwich. Ein Entstehen der Hydrorrhachis ext. and Spina bifida auf entzendlichem und exsudativem Wege innerhalb des Wirbelkanals ist, da die Druckverhältnisse hier nie einen solchen Grad erreichen können, unbedingt abzulehnen. Hingegen ist noch die Ansicht der Entstehung aus frühzeitigen partiellen Hygromen (Virchow) zo erwähnen.

Was die Pathologische Anatomie dieser Affection anlangt, o muss man die einfache Hydrorrhachis ext, an sich von der Ectopie, wie man sie bei Spins bifida findet, sondern. Die erstere besteht in der Ansammlung einer abnormen Menge von Spinalflüssigkeit im Arachnoidealraume und Duralsacke und wurde früher unter die Hydropsicen gerechnet, auch mit dem Namen Hydrorrhachis incolumis belegt. Die Affection besteht darin, dass in den weiten Maschen der Anachnoidea eme Flüssigkeit sich ansammelt, welche hell, farblos, klar, der Cerebrospmalfüssigkeit völlig gleicht und auch in ihrer chemischen Zusammenetzung sich wie diese sehr reich an Wasser und Albumin, arm an festen Bestandtheilen zeigt. Von Salzen sind besonders Natronsalze darin vertreten. Blut enthält sie nur selten. Ob und wann diese Flüssigkeit das normale Quantum übersteigt, ist nicht leicht zu sagen. Die zahlreichen Fälle von Hydrorrh, ext, bei alten Paralytikern und Geisteskranken zeigen, dass auch während des späteren Lebens, zumal unter veränderten Verhältnissen des Blutdrucks und bei eintretendor Schrumpfung des R.-M., Mengen von Spinalflüssigkeit gefunden werden können, welche das Product einer krankhaften Erscheinung sind. Hier sieht man deutlich, dass die Norm überschritten ist. Weniger deutlich ist dies aber in den milderen Fällen von Hydrorrh, ext, congenita der Fall, und man wird nicht immer in der Lage sein, die Grenze der Norm bei einer Kindersection festzustellen. Das Rückenmark selbst ist in der Regel unver350

ündert oder nur secundär durch Druck atrophirt, abgeplattet oder erweicht, Alterationen, die natürlich um so hochgradiger sind, je grüsser das Quantum der Spinalflüssigkeit ist und je mehr eine Complication mit Hydrorrhachis int. vorliegt. Was die Ausdehnung des Leidens anlangt, so kann sich die Hydrorrhachis externa, besonders in cystöser Form, auf kleinere Strecken des Rückenmarkscanals beschränken. In der Regel aber ist die Wasseransammlung eine totale und reicht so hoch hinauf, dass sie mit dem Arachnoidealraume des Gehirns communicirt. Ueberhaupt ist die Complication mit Hydrocephalus int. und ext. eine sehr häufige.

In solchen Fällen, deren erste Entstehung in eine sehr frühe Embryonalperiode fällt, trifft man nun constant eine Rhachischisis (Spina bifida) an, d. h. eine von Haut bedeckte Wirbelspaltung, durch welche die Rückenmarkshäute sackartig vorgebuchtet sind. (Früher Hydrorrhachis dehiscens genannt.) Auch hier sind sehr verschiedene Grade möglich. Der höchste Grad ist wohl derjenige, in welchem die Wirbelspaltung eine totale ist. Die Wirbelringe fehlen vollständig bis zu den Querfortsätzen, vom Nacken bis an das Kreuzbein, ja sogar mit Spaltung des Atlasbogens. Die Wirbel bilden eine nach hinten offene Rinne, zu deren Seiten kaum noch eine Andeutung der verkümmerten Wirbelbögen zu sehen ist, oder die Reste derselben sind stark nach vorn gedrüngt; ja zuweilen stellt die Wirbelhöhle nicht einmal einen seichten Canal dar, und es gibt sogar Fälle von hochgradigen Missbildungen, in denen selbst die Wirbelkörper gespalten sind, so dass eine Ectopie der Baucheingeweide durch diese Oeffnang stattfindet. Diese hochgradigen, mit Schädelspaltung verbundenen Fälle von Hydrorrhachis ext, sind aber verbältnissmässig seltener, als die von partieller. Man findet alsdann nur an einer circumscripten Stelle, an welcher lediglich die hintern Theile der Wirbelringe fehlen und die Reste der Ringe auseinandergedrängt sind, eine nur auf mehrere Wirbel beschränkte Spina bifida, am häufigsten in der Lumbo-Sacralgegend, seltener an den Rucken- und Nackenwirbeln. Die Lage derselben ist vorwiegend median und die Grösse des Wirbeldefects zwar sehr variabel, aber in der Regel fiber einige Wirbel sich erstreckend, (2-5 Wirbel). Durch diese Spalte nun wölht sich ein sackartiger Tumor hervor, der Hydrorthach issack. Derselbe besteht aus der Oberhaut und den Spinalhäuten, enthült Reste des Rückenmarks, sowie reichliche Spinalflüssigkeit und communicirt meistens mit der flückenmarkshöhle. Der Sack ist meist rundlich, zuweilen aber je nach der Form und Ausdehnung der Wirbelspalte auch oblong. Selten ist er flach, meist kuglig, zuweilen birnförmig und gestielt, manchmal lappig und zweitheilig. In den häufigsten Fällen ist

der Tumor gänseeigross. Doch sind Schwankungen zwischen der Grösse einer Wallnuss und der eines Kinderkopfes zu beobschten. Der Tumor ist in der Regel einfach, zuweilen jedoch mehrfach evstös. Die ihn bedeckende Oberhaut zeigt sich aufangs häufig normal, verdünnt sich aber später sehr; zuweilen ist sie schon bei der Geburt dünn durchscheinend. bläulich oder blassröthlich; in manchen Fällen findet man sie stark gespannt, in anderen faltig, in noch anderen uleerirend. Manche Hydrorrhachissiicke zeigen eine deutliche narbige Einziehung, entsprechend der Insertion des Rückenmarks an ihrer Innenfläche. Nach innen schliesst sich die Dura mater an, welche oft, wenn die Oberhaut defect ist, die jussere Bedeckung bildet, wie denn überhaupt die Häute des Rückenmarks an dieser Stelle ausserordentlich ausgedehnt werden. Die Dura ist oft etwas verdickt, oft aber auch bei starker Extension des Tumors verdünnt und gefässreich. Auch sie kann geschwunden oder gespalten sem, so dass durch diese Spalte hindurch die weichen Kückenmarkshäute sch vorwölben, ein Fall, der aber doch zu den Seltenheiten gehört. Tritt er aber ein und ist die Sackwand nur aus Arachnoidea und event. Pia gebildet, so ist die letztere verdickt und zeigt starke Gefässentwickelung. Sind mehrere Cysten vorhanden, so kann die eine dem Duralsack, die andere dem Subarachnoidealraume entsprechen. Nach innen a bildet die Arachnoidea, indem sie meist ziemlich intact ist, die Wand des Tumors. Die Pia ist nur dann betherligt, wenn gleichzig Hydrorrhachis int. (Hydromyclus) besteht. Wie schon früher angedeutet, ist das lockere, grossmaschige Gewebe der Arachnoidea der Hauptsitz der Ellesigkeitsansammlung. Die Flüssigkeit selbst entspricht genau der Spinalflüssigkeit in der oben geschilderten Zusammensetzung. In diesen sick hinein tritt in den meisten Fällen das Rückenmark auf eine ziemheh charakteristische Weise ein, wenn es nicht durch eine gleichzeitig bestehende Hydrorrhachis int, mehr oder weniger complet zerstört war Es inscrirt an der Innenwand des Sackes, entsprechend dieser Stelle eine nablige Einziehung veranlassend, erscheint in Folge dessen meist sehr verlängert, plattet sich beim Austritt aus dem Wirbelcanal zu einer dünnen Membran ab, von der aus die Nerven entweder frei durch die Flüsagkeit des Sackes, oder, was das häufigere ist, längs der Wandungen desselben, durch die Durae zu ihren entsprechenden Intervertebrallöchern zurficklaufen, nachdem sie zuvor ihre Spinalganglien gebildet haben. Manchmal findet man Diastematomyelie damit verbunden. Das untere Ende des Rückenmarks zeigt meistens eine Verlängerung, welche auf die frühreitige Insertion des Rückenmarks an den Hydrorrhachissack und auf das behinderte Zurückweichen des Rückenmarks beim Wachsthum der Wirbelsäule zurückzuführen ist. Bei Hydrorrhachis sacralis

352

geht das Rückenmark unter der Lendenanschwellung meist nicht in das Filum terminale, sondern in einen cylindrischen Strang aus, welcher kolbig an der Innenwand des Sackes endigt und von dort aus erst die Sacralnerven zu den ihnen entsprechenden Intervertebrallöchern entlässt. Die Communication mit der Höhle des Wirbelcanals ist in den meisten Fällen eine offene, wenn auch relativ schmale und kleine. Man darf nicht vergessen, dass zuweilen die Wirbelbögen bis auf die Dornfortsätze gut entwickelt sind und nur au Stelle der letzteren einen schmalen Spalt zeigen. Zuweilen ist die Communication noch vor der Geburt obliterirt und der Hydrorrhachissack dadurch zu einer indifferenten äusseren Cyste geworden, wenn nicht erhebliche Partieen des Rückenmarks durch den fötalen Verschluss der Etopieöffnung mit abgeschnürt sind.

Von den Symptomen örtlicher Natur sind nur solche zu nennen, welche sich auf die Spina bifida beziehen, da die Hydrorrhachis ext. keine pathognomonischen Zeichen darbietet. Das Ausschen der Geschwulst, sowie der Sitz derselben sind charakteristisch. Meist gewahrt man eine platte, oder leicht gerunzelte, genabelte Geschwulst von rundlicher, gelappter Form, die mit breiter Basis oder mässig dünnem Stiel der Wirbelsäule, besonders dem Lumbartheil derselben aufsitzt. Der Tumor fühlt sich prall und elastisch an, er fluctuirt deutlich, seine Hautbedeckung ist entweder normal oder merklich verdünnt, durchscheinend, bläulich-roth, zuweilen auch durch Ulceration so zerstört, dass an den Stellen des Defectes die Rückenmarkshäute sichtbar werden und eine purulente Secretion daselbst stattfindet. Besteht eine Communication mit dem Wirbelcanal, so fühlt und sieht man deutlich Bewegungen, welche mit dem Puls synchronisch sind. Auch respiratorische Mitbewegungen lassen sich in manchen Füllen nachweisen. Bei noch vorhandener Communication mit der Spinalhöhle zeigt sich, dass die Flüssigkeit durch Druck zum Theil in diese entleert werden kann, wodurch sich der Tumor verkleinert. Besteht gleichzeitig Hydrocephalus, oder ist die grosse Fontanelle noch nicht geschlossen, so kann man durch Compression der Geschwulst eine Hervortreibung der nicht verknöcherten Schädelpartieen bewirken und umgekehrt durch Druck auf die letzteren eine Auschwellung des Tumors hervorrufen. Dieselbe Erscheinung gowahrt man bei der Exspiration, besonders beim Schreien und Pressen, sowie bei aufrechter Stellung. Bei horizontaler Lagerung des Kindes oder Tieflagerung des Kopfes erschlafft die Geschwulst und verklomert sich. Die Ränder der Wirbelspalte manifestiren sich deutlich als glatte, meist aber unebene, hökerige Kanten, die zuweilen kleine Fortsätze nach hinten, die Residuen der Processus spin., wahrnehmen lassen. Die

Prominenz dieser Knochenränder ist manchmal ziemlich bedeutend. Mauchmal springen sie knopfartig vor, in anderen Fällen fühlte man deutlich, wie die Rudimente der Wirbelbögen nach vorn und unten gedrängt sind. — Die allgemeinen Symptome zerfallen in 2 Classen, in solche, welche durch fortgepflanzte Druckerscheinungen zu erklären sind und in solche, welche auf Störungen in der Function des Rückenmarks bezogen werden nüssen. Was die ersteren betrifft, so bestehen sie darin, dass bei Compression des Tumors Symptome von Hirndruck und Hirnreiz auftreten, wie Somnolenz, krampfhafte Zuckungen etc. Eigentliche Spinalerscheinungen, wie Lähmungen und Atrophie der untern Extremitäten, sowie der Blasen- und Rectalsphincteren, verkümmerte Entwickelung der untern Extremitäten, spätes Gehenlernen etc. sind, wenn die Kinder am Leben bleiben, auch bei Obliteration der Communicationsöffnung nicht selten zu beobachten.

Die Diagnose ist verhältnissmässig leicht, zumal in solchen Fällen, wo eine deutliche Communication mit der Rückenmarkshöhle und ein deutlich flüssiger Inhalt vorhanden sind. Schwieriger gestaltet sich das Verhältniss, wenn die Communicationsöffnung sehr eng oder obliterirt 1st. Es kann in solchen Fällen nur eine Probepunktion auf die richtige Spur leiten. Ausserdem hat man die congenitalen Sacral- und Coccygealtumoren, die oft eine täuschende Aehnlichkeit mit Hydrorrhachissäcken haben, auszuschliessen. In erster Linie sind hier jene hyperplastischen Geschwülste der Rückenmarksubstanz, welche vorwiegend aus luxurirender grauer Rindensubstanz bestehen und gestielt aus dem Wirbelcanal austreten, zu berücksichtigen, da auch sie, indem sie vom Filum terminale ausgehen, der Sacralpartie aufsitzen. Von den Rückenmarkshäuten gehen ebenfalls zuweilen Geschwülste aus, welche den Wirbelcanal verlassen, nachdem sie das Perimeningealgewebe durchdrungen haben. So sind, allerdings weniger bei Kindern als bei Erwachsenen, Lipome, Enchondrome, Ecchinococcusgeschwülste, Fibrome, Sarkome, Myxome, Cysten etc. beobuchtet worden, welche Tumoren am Lumbosacraltheile der Wirbelsäule bildeten. Endlich kann eine Spina bifida spuria von Tumoren herrühren, welche ganz ausserhalb der Rückenmarkshöhle den Wirbelringen aufsitzen und einen Zusammenhang mit ersterer nicht mehr nachweisen lassen, oder erst nachträglich in den Wirbelcanal bineingewuchert sind. Es sind dies grösstentheils Balggeschwülste, Steissbeintumoren und Sacralhygrome. Letztere bieten zuweilen sogar interessante Complicationen, wie tiefe Insertion von Haaren, deren Entstehung nur durch eine frühzeitige Verwachsung der Hautplatten mit dem Medullarrohr zu erklären ist.

Sehr häufig ist die Spina bitida mit anderweitigen Complica-

tion en beobachtet worden. Vor Allem sind es andere Missbildungen, wie Ectopieen der Unterleibsorgane, Verkümmerungen der unteren Extremitäten, Bildungsfehler der Geschlechtstheile, Inversionen der Blase, Defecte an den Nieren und Hydrocephalus, welche gleichzeitig beobachtet worden sind. Ferner ist sehr häufig Hydrorrhachis int. damit verbunden, sowie Meningocele und Hydromeningocele.

Der Verlauf richtet sich ganz nach der Ausdehnung und dem Grade der Missbildung, sowie nach den eventuellen Complicationen. Wenn die Missbildung sich nicht über die ganze Wirbelsäule und auf den Schädel erstreckt, sondern nur auf einen mässigen Theil der ersteren, so werden die Kinder meistens lebend geboren und sind in der Regel im Uebrigen wohlgebildet, sowie ohne auffallende Funktionsstörung; das Leben bleibt alsdann in der nächsten Zeit erhalten, wenngleich sich ziemlich bald zeigt, dass Störungen in der Funktionirung des Blasenund Mastdarmverschlusses, sowie in der Innervation der unteren Extremitäten auftreten. Meistens bleibt der Tumor einige Zeit stationär, wenn er nicht schon in utero oder während der Geburt geplatzt ist. Die intrauterine Ruptur gehört nicht zu den Seltenheiten, und es erscheint alsdann der Hydrorrhachissack collabort mit einer fistelartigen Perforationsöffnung versehen, welche ab und zu Spinalflüssigkeit entleerte. Die so gebornen Kinder sind aber, wenn noch eine ziemlich grosse Kommunicationsöffnung besteht, sehr gefährdet und gehen unter Convulsionen, citriger Meningitis und allgemeiner Schwäche zu Grunde, Günstiger ist der Verlauf, wenn sowohl die feine Fistelöffnung, als auch die Wirbelspalte obliterirt sind. In diesem Falle findet man eine von wulstigen Rändern umgebene narbige Einziehung, durch welche man aber nicht mehr in die Wirbelhöhle gelangt - eine Spontanheilung , nach welcher das Kind am Leben bleiben kann.

Ist der Tumor noch völlig erhalten, so gehören diejenigen Fülle zu den Ausnahmen, in welchen das Kind ein höheres Altar erreicht. Es giebt eine Anzahl derartiger Beobachtungen, in welchen sich die Sackwand verdickte und der Tumor völlig stationär verblieb, in welchen also das Individuum ohne örtliche und allgemeine lebensdrohende Erscheinung, ein höheres Alter (bis zu 50 Jahren) erreichte. Meistens erfolgt früher oder später eine spontane Entleerung des Sacken, sei es durch Ulceration, oder durch Ruptur. Im ersteren Falle verschwärt die Wand von Aussen nach Innen; die Flüssigkeit, welche der Sack enthält, trübt sich eitrig und unter Berstung des Tumors entwickelt sich eine für das Kind verhängnissvolle eitrige Meningstis. Wesentlich häufiger kommt es aber nicht bis zur Ulceration, sondern die Sackwand verdünnt sich unter langsamem Wachsthum der Geschwulst, und die

verhängnissvolle Katastrophe einer spontanen oder traumatischen Ruptur tritt, manchmal unerwartet, ein. Nur bei allmäligem Absiekern der Flüssigkeit, langsamerem Collabiren des Sackes und Verlöthung der Perforation hat das Kind, falls nicht eine zu starke Ectopie des Rückenmarks stattgefunden hat, Aussicht auf Wiederhorstellung. Dieser günstige Fall einer allmäligen Entleerung tritt aber für gewöhnlich nicht ein. Vielmehr ist, sei es, dass unter der Geburt oder späterhin der Tumor berstet, die Entleerung eine plötzliche und totale. Die Veränderung des Druckes auf das Rückenmark und der mit der Ruptur verbundens Reiz genügen, um unter Convulsionen, Coma, Asphyxie und rapide zugehmender Schwiiche den Tod binnen wenig Stunden herbeizuführen. In anderen Fällen treten aber Nervenerscheinungen in den Hintergrund und das Kind geht erst nach Tagen an einer Meningitis spinalis unter Erscheinungen von Lähmungen der Blase und des Rectum sowie der unteren Extremitäten, Decubitus und Marasmus zu Grunde, zuweilen unter Fieberbewegung oder Collaps.

Von der grösseren oder geringeren Betheiligung des Rückenmarks und seiner Nervenwurzeln hängt es ab, ob bis zum Tode stärkere oder geringere Lähmungserscheinungen, Contracturen, Reflexkrämpfe oder Trophoneurosen bestehen.

Die Prognose ist bei dieser Krankheit im Allgemeinen eine ungünstige. Speciell hängt sie natürlich von dem Grade der Missbildung ab. In je grösserer Ausdehnung die Hydrorrhachis und Spina bissabeteht, je weiter die Communicationsöffnung zwischen dem Sack und der Wirbelhöhle ist, je grössere Partieen des Rückenmarks und seiner Nerven in den Tumor hineingezogen sind, desto ungünstiger wird die Prognose. Dasselbe ist der Fall, wenn namhafte Complicationen und grosse Schwäche des Kindes vorliegen, der Tumor nach etwaiger Entleerung sich wieder füllt und ein hoher Stand desselben in der Cervicalgegend eine Mitbetheiligung des Gehirns bewirkt. Die operativen Erfolge haben bisher nur wenig zur Besserung der Prognose im Vergleich zum spontanen Verlauf beigetragen.

Die Behandlung kann sich auf die Hydrorrbachis externa nicht erstrecken, sondern nur auf den Hydrorrbachissack, da für den ersten fäll eine sichere Diagnose und Indication nicht möglich ist. Für letzteren geht die Indication dahin, die Communication mit dem Wirbelcanal zu obliteriren und den Tumor auf eine möglichst gefahrlose Weise zu entfernen, um die Gefahr einer unvorhergesehenen Berstung zu umgehen. Es liegt auf der Hand, dass nur in günstigen Fällen diese Indication zu erfüllen ist, und dass die operativen Eingriffe eine um so ungünstigere Prognose bieten, je grösser die Wirbelsplate und je mehr

Rückenmark in den Tumor hinein gezogen ist. Desshalb sind auch diejenigen Fälle, in welchen die Operation günstig verlief, meist nur solche, in denen eine partielle Obliteration stattgefunden hatte und die Betheiligung des Rückenmarks an dem Tumor nur eine unwesentliche war. Man kann die Operationen, welche bisher an Hydrorrhachissäcken ausgeführt wurden, in vier Gruppen theilen:

- 1. Die Compression. Dieselbe ist als schonendste Form der Behandlung theils mit eigens construirten Bandagen (Pelotten), theils mit Heftpflasterstreifen, theils mit Collodium ausgeführt worden. Sie kann im günstigen Falle nur palliativen Erfolg haben, ühnlich wie ein Bruchband bei den meisten Hernien, kann aber unter Umständen, sobald die Compression einen gewissen Grad übersteigt, bedeukliche Reflexkrämpfe und Hirndruck hervorrufen. Eine Heilung ist auf diese Weise wohl kaum zu erzielen, wohl aber durch eine zweckmässige Bandage ein Schutz vor Insulten.
- 2. Die Ligatur. Nur in vereinzelten Fällen hat die Unterbindung des Stieles, wenn überhaupt ein solcher vorhanden war, einen günstigen Erfolg aufzuweisen gehabt, wenn auch, zumal nach Einführung der Lister'schen Methode, Fälle beschrieben sind, in denen nach der Abschnürung mit Fäden, Draht, Kautschuckrohr, Quetschpingetten und Ovarienklammern eine Heilung unter Abtragung oder spontanem Abfallen der Geschwulst erzielt worden ist. Es sind diess jedenfalls gunstige Ausnahmen. In der Regel stösst sich der Sack brandig los, oder es führt, ehe noch eine Vernarbung der Communicationsöffnung möglich ist, eine eitrige Meningitis zum Tode oder das Kind endet, da die in der Sackwand verlaufenden Rückenmarks-Endigungen mit gefasst sind, unter Reflexkrämpfen und Lähmungs-Erscheinungen. Man kann diese Methode derartiger Gefahren wegen nicht empfehlen, wenn nicht von vorn herein günstige Bedingungen für dieselbe vorliegen. Hierzu gehört: 1) Nicht zu grosse Communication mit dem Wirbelkausl, 2) wenigstens eine Andeutung von Stiel. 3) die thunlichste Ausschliessung der Anwesenheit von Rückenmark und Nervenstämmen im Hydrorrhachis-Sack. 4) die bisherige gute Gesundheit des Kindes, zumal das Fehlen von schweren Nerven- und Meningenl-Symptonien. Alsdann aber ist. wie ein neuerdings von Ahlfeld mitgetheilter (s. ob. Literatur), glücklich operirter Fall lehrt, bei Anwendung strenger Antisepsis ein guter Erfolg zu erzielen. Durch die Basis der Geschwulst werden - darin beruht das Princip der Operation - in einer der Längsachse der Wirbelsäule entsprechenden Lime Nähte (mit Seide) angelegt und zwar dergestalt, dass sie von einer Seite eingestochen, sümmtlich auf der andern Seite geschlossen werden. Dicht über diese Nahtreihe, nach der Peripherie

des Tumors zu, kann zur grösseren Sicherheit noch eine Reihe von Nähten in analoger Weise angelegt werden. Hierauf ist der Tumor vom Markraume völlig isolirt und kann ohne Bedenken abgetragen werden. Wenn die ganze Operation unter Spray vorgenommen worden ust und der Verband aseptisch erhalten wird, erfolgt die Heilung durchaus günstig.

3. Die Exstirpation ist ebenfalls mit sehr grossem Risico verbunden, selbst wenn sie unter antiseptischen Cautelen vorgenommen wird. Man hat zwar nach Excision und Ecrasement Heilung per primam erfolgen sehen, allein offenbar hat in diesen Fällen nur eine kleine Communicationsöffnung bestanden, so dass eine Fortpflanzung entzundlicher Vorgänge auf die Rückenmarkshäute nicht stattfinden konnte. In den meisten Fällen jedoch erfolgt eine Vereiterung des Sackes und eine Meningitis mit lethalem Ausgange. — An dieser Stelle mag auch der verultete Versuch, den Tumor mittelst eines Haarseiles zur Vereiterung und Verödung zu bringen, Erwähnung finden, eine Methode, welche gegenwärtig ganz verlassen ist.

4. Die Punction mit nach folgenden Injectionen. ist dies eine Methode, welche, wenn die Verhältnisse nicht gar zu unganstig liegen, unter Vorsicht und strenger Antisepsis Erfolg verspricht. Nachdem man sich so gut wie möglich durch Palpation über die Grösse der Wirbelspalte ein Urtheil gebildet hat und nach einer Probepunktion mit Pravazischer Spritze über den Inhalt des Tumor möglichst klar geworden ist, extrahirt man in mehreren Sitzungen auf das Vorsichtigste und Langsamste die im Sacke befindliche Spinalflussigkeit und injicirt eine diesem Quantum nicht ganz entsprechende Menge einer Jodlösung. Man wiederholt das Ausziehen der Flüssigkeit und das Injigiren des Medicamentes in angemessenen Zeiträumen und zwar derartig, dass nach und nach der Sack collabort und durch einen antiseptischen Compressivverband vor Wiederanfüllung geschützt wird. Die Operation führt, wenn sie in passenden Zwischenräumen und mit grosser Vorsicht ausgeführt wird, noch am ehesten zu einer Verödung des Sackes, natürlich nur wenn man mit derselben nicht so lange zögert, bis die Bedeckungen aufs Aeusserste verdünnt sind. Zur Inject:onsflüssigkeit bedient man sich entweder der Lugol'schen Lösung (Jodi 0,1. Kalii jodat, 0,2. Aq. destill, 200) oder der Jodglycerinlösung (Jodi 0,5. Kali jodat. 2,0. Glyc. puri 30,0). Auch Jodtinetur und Aq. destill as sowie Alkohol sind zur Injection empfohlen worden, doch dürften die erstgenannten Lösungen mehr Empfehlung verdieuen.

Myelocele and Meningocele (spinalis).

Beide Anomalien gehören zu den sehr seltenen Missbildungen des Rückenmarks. Man versteht unter der erstgenannten Bezeichnung die herniöse Ausbuchtung des Rückenmarks zwischen zwei unversehrten Wirbelbögen. Durch den freien Raum zwischen denselben buchtet sich eine Partie des Rückenmarks als kurzer dicker Zapfen vor, meist jedoch in einem so geringen Grade, dass äusserlich an der entsprechenden Stelle kein Tumor wahrzunehmen ist, welcher auf die Diagnose führen könnte. In der Regel ist eine Hydrorrhachis interna partialis die Ursache der Ausbuchtung, die im Uebrigen an sich bedeutungslos für das Individuum ist, und da sie keine Symptome verursacht, nur einen seltenen Sectionsbefund darstellt. Das letztere gilt auch ron der Meningocele spinalis, die häufig auch als Hydromyelocele bezeichnet und als ein Analogon der Hydroencephalocele hingestellt wird, während die Myelocele der Encephalocele entspricht. Sie stellt eine Ausbuchtung der Spinalhäute für sich allein, ohne Rückenmark, dar, und zwar ebenfalls durch die Foramina intervertebralia und andere präexistirende Zwischenwirbellücken, während die Wirbelbögen nicht gespalten sind. Die Affection ist eine Folge von Hydrorrhachis externa, weshalb auch das Rückenmark unbetheiligt ist. Sie stellt einen kleinen herniösen Sack dar, dessen Wand aus Dura und Arachnoidea gebildet ist und dessen Inhalt aus Spinalflüssigkeit besteht. Sie steht mit der Spinalhöhle in offener, wenn auch meist schmaler, Communication. Man kann diese partielle Ektasie des Arachnoidealraumes fliglich als einen Uebergang zu der Spina bifida und dem mit dieser verbundenen Hydrorrhachistumor bezeichnen, muss jedoch den Unterschied festhalten, dass es sich um eine Hernie ohne Continuitätstrennung der Wirbelsiule handelt und dass die Ektopie meist viel kleiner ist als ein Hydrorrhachissack, auch im Gegensatz zu diesem meist einen lateralen Sitz hat. Affection hat nur ein teratologisches Interesse; klinisch ist sie ohne Bedeutung.

HYPERÄMIE UND BLUTUNG

DES

RÜCKENMARKES UND SEINER HÄUTE

VON

Dr. ALOIS MONTI

Hyperamie und Blutung des Rückenmarkes und seiner Häute, Congestio seu Irritutio spinalis et Apoplexia spinalis, Hämatorhachis.

Literatur.

Ollivier, Das Rückenmark und seine Krankheiten, übersetzt von Radins beitzig 1824 pag 234. Billard, Krankheiten der Neugebornen und mögunge Weimar 1829 Weber, Gazette behehmadaire, 1829 Band 4 pag 10 Breschet, Archives genérales, Band 25 p. 101, 1831 — Maut bart, Krankheiten des Gehrns und Rockenmarks bei Kindern. 1841 pag, 370. ond 402 — Schütz, Leber Convalsionen der Neugebornen Prager Viertelsatzschrift. 1844 3 Band pag, 22 — Bednai, Krankheiten der Neugebornen — Sanglinge. Wien. 1851, 2 Theil pag, 20. — F. Wober, Beiträge zur fathologischen Anatomie der Neugebornen. Kiel. 1851, 1. Theil pag 61. — Fru voilhier, Anntomie pattologique Livre III. Pl. VI. — Friedleben. Urber Apoplexie dei Nervenen ihren bei Neugebornen. Archiv für physiologische Heilunde, XIV. 1855. — Levier Beitrag zur Pathologie der Rickonwarks-Apoplexie. Bern. 1804. — West, Lehrbuch der Kinderkrankheiten, übersetzt von Henoch Berlin. 1805. — Parrot, Uman medical, 1870. Nr. 11. Gerhard der Krankheiten der Kinderkrankheiten Tatingen. 1874 — Leyden, Ahmik der Krankheiten der Rückenmarks. Berlin. 1874, 1. u. 2 Band.

Ich erachte ea f'ir nothwendig, die Hyperamie (Irritatio spinalis) getrennt

von der Hämorrhagie (Hämatorhachis) abzuhandeln.

A) Hyperămie des Rückenmarks und seiner Häute (Congestio seu Irritatio spinalis).

Stauungs-Hyperämien im Rückenmarks-Apparate sind bei Neugebornen sehr häufig. Es ist diess durch die anatomischen Verhältnisse des Venen-Systems daselbst, sowie durch den Umstand bedingt, dass jede Störung der Respiration zu einer Kreislaufstörung im Rückenmarke und seinen Häuten beiträgt.

Jede schwere langdauernde Entbindung wird durch die damit verbundene Asphyxie eine Hyperämie im Rückenmarks-Apparate hervorrufen. Auch alle geburtshilflichen Operationen, bei welchen auf die Wirbelsäule ein bedeutender Druck ausgeübt wird, können in Folge der damit verbundenen Respirations- und Circulationsstörung zu einer Hyperämie des Rückenmarks und seiner Häute Anlass geben, daher sie am häufigsten bei der Asphyxie der Neugebornen beobachtet wird. Sie kommt ferner bei Rückenmarksentzündungen, bei Periostitis und Caries der Wirbel vor. Einzelne Autoren wollen die in Rede stehende Erkran-

kung sogar in Folge einer gewohnheitsmässigen Masturbation beobachtet haben (West).

Auffällige Hyperämien im Rückenmarks-Apparate findet man auch nach solchen Processen, welche unter krampfartigen Symptomen zum Tode geführt haben, wie: Tetanus, Eclampsia neonatorum et infantilis, Chorea, ferner Vergiftungen, welche unter dem Bilde der Asphyxie oder von Krämpfen lethal enden, u. z. Vergiftungen durch Kohlensäuredunat, Strychnin, Blausäure etc. Hasse will schliesslich eine solche Hyperämie des Rückenmarks-Apparates auch bei febrilen Krankheiten, welche mit einer Störung der Blutmischung einhergehen, beobachtet haben, u. z. bei der septischen Diphtheritis, bei der scarlatinösen Blutvergiftung, bei Variola haemorrhagica, bei Cholera epidemica, Typhus etc.

Pathologische Anatomie.

Die Hyperämie der Rückenmarkshäute, welche man bei Obductionen vorfindet, ist eine sehr wechselnde, sowol die Gefässe und Venenplexus der Dura mater, als auch jene der Pia mater zeigen sich bald wenig gefüllt, bald vom dunklen Blute strotzend und hiebei geschlängelt, insbesondere die Gefässe der Pia mater. Bei Neugebornen findet man gewöhnlich eine ansehnliche Blutanfüllung der venösen Plexus der Dura mater, entsprechend der hinteren Fläche der Wirbelkörper, selbe wird am bäufigsten in dem unteren Theile des Wirbelkanals beobachtet. Seltener findet man bei Neugebornen eine deutliche und hochgradige Injection der Gefässe der Pia mater.

Neben der Hyperämie kommen an der äusseren oder inneren Pläche der Dura mater oder auch der Pia mater zuweilen kleine Ecchymosen vor. Diese sowie die in folge der Hyperämie hochgradig ausgedehnten Venennetze sind in einzelnen Fällen in der Umgebung der Intervertebral-Löcher u. z. entsprechend der Austrittsstelle der Nerven am stärksten bemerkbar. Einen derartigen Befund habe ich bei der epidemischen Cholera häufig beobachtet.

Gewöhnlich entwickelt sieh zwischen Arachnoidea und Pia mater eine seröse Transsudation, und Bednar fand als unmittelbare Folge der Hyperämie geronnenes und flüssiges Blut, oder eine gelbe, mit nicht oder weniger Blut gemengte oder eine klare Serosität in dem Arachnoidealsacke angesammelt.

Die Hyperämie des Spinalkanals ist entweder eine aligemeine oder partielle, letztere findet man vorzugsweise im Cervical- und Lumbaltheil. Bei jenen Processen, welche unter Krampferscheinungen zum Tode führen, sind vornehmlich die Venenplexus der Dura mater der Sitz der Hyperimie.

Im Marke selbst verräth sich die Hyperämie durch eine dunkle Färbung der grauen Substanz, in welcher äusserst selten punktförmige Ecchymosen vorkommen. Die Consistenz des ganzen Markes erscheint hiebei mehr oder weniger vermindert, bis zu einer ansehnlichen weissen Erweichung.

Schliesslich kann ich die Bemerkung nicht unterlassen, dass man dort, wo nicht eine sehr deutliche Blutüberfüllung aller erwähnten Theile vorhanden ist, mit der Deutung derselben vorsichtig zu Werke gehen soll, da dieselbe möglicher Weise das Product der Leichenbypostase sein kann, namentlich in solchen Fällen, wo nur die unteren Theile des Spinalkanals und hauptsächlich nur die Venennetze der Sitz einer solchen Hyperämie sind. Billard hat bereits hervorgehoben, dass die Injection des Rückenmarks und seiner Häute in der Mehrzahl der Leichen beobachtet wird, und dass bei Neugebornen häufig Hyperämien und Apoplexien an den unteren Theilen des Wirbelkanals gefunden werden, ohne dass sie während des Lebens wahrnehmbare Symptome veranlasst hätten.

Symptome.

In den meisten Fällen liegen keine Symptome vor, oder dieselben bieten so wenig Characteristisches dar, dass sie für die Diagnose nicht verwerthet werden können. Nur in exquisiten Fällen beobachtet man zunächst eine Störung der Reflexthätigkeit, welche bald vermehrt, bald vermindert ist, während die Sensibilität nicht im geringsten beeinträchtigt erscheint. Hiezu gesellen sich flüchtige Contracturen der betreffenden Extremitäten, welche je nach dem Sitze der Hyperämie zu einer leichten Lähmung der oberen oder unteren Extremitäten führen. Solche Lähmungen sind stets unvollkommen und bestehen nur in einer gewissen Steifigkeit, sie treten meist beiderseitig auf.

Nur selten kommt es zu einer Lähmung der Blase oder des Rectum.
Zuweilen findet man eine gewisse Steifigkeit im Nacken, grössere
Kinder halten die Schultern steif und klagen über Empfindlichkeit, oft
auch über Schmerzen bei Berührung der Wirbelsäule.

Bednar bezeichnet als Symptome der in Rede stehenden Erkrankung:

Störungen der Bewegung der oberen oder der unteren Extremitäten, je nach dem Sitze der Hyperämie, welche sich entweder plötzlich ohne nachweisbare Ursachen oder in Folge traumatischer Einwirkungen z. B. nach einem Falle auf den Rücken entwickeln, ausser-

dem Convulsionen. Sowol die letzteren als auch die Paralysen verlaufen entweder ohne Unterbrechung, oder sie schwinden abwechselnd, und treten von neuem auf. Rückenschmerz und Empfindlichkeit der Haut über den der affierten Stelle entsprechenden Wirbeln, vorübergehendes Fieber pflegen diese Krankheitsform zu begleiten.

Verlauf.

Die erwähnten Erscheinungen treten in der bezeichneten Reihenfolge auf, und können entweder nur mehrere Stunden oder auch Tage andauern.

Die Hyperämie der Rückenmarksorgane führt zur Genesung oder zur Apoplexie, in welchem Falle die Kranken gewöhnlich asphyctisch zu Grunde gehen.

Diagnose.

Es ist einfenchtend, dass bei so unbestimmt ausgesprochenen Erscheinungen die Diagnose dieses Leidens nicht mit Sicherheit gestellt werden kann, weil die hier angeführten Symptome auch bei anderen Rückenmarkserkrankungen vorkommen können. West beschreibt in seinem Lehrbuche 3 Beispiele der hier in Rede stehenden Krankheit, und es erscheinen mir selbe interessant genug, um sie hier wörtlich anzuführen.

- I. Fall (West, Lehrbuch pag. 101). Bei einem 3 rjährigen, starken und gesunden Knaben bemerkte man ohne sichtlichen Grund neben einer allgemeinen Gesundheitsstörung ein Schlottern beim Gehen, dann Verlust und endlich völlige Unfähigkeit, sich zu bewegen. Diese Verminderung der motorischen Kraft stand in gar keinem Verhältnus zu dem sonstigen Zustand seiner Gesundheit. Nach einiger Zeit bemerkte man, dass er Masturbation treibe, und nachdem derselben Einhalt gethan war, erhielt er bald seine Gesundheit und auch die Kraft zum Gehen wieder.
- 2. Fall (West, Lehrbuch I. c.). Bei einem zarten, zwischen i -5 Jahre alten Knaben trat am 24. December zuerst Steitigkeit des Halses auf, welche bis zum 28. öfters wiederkehrte und dann permanent wurde, obgleich nicht immer von gleicher Stärke, vielmehr Morgens weniger als Abends. Das Kind sah leidend aus, bewegte sich sehr langsam, als ob es vor dem leisesten Austoss bangte, die Schultern wurden nach oben, der Kopf, welcher sehr ruhig gehalten wurde, etwas nach hinten gezogen. Dabei klagte das Kind über Schmerzen bei jedem Versuche, den Nacken zu beugen, sowie beim Druck auf die oberen Halswirbel. Aussehen und Benehmen waren genau so, als ob eine Erkrankung der

Halswirbel vorhanden wäre, und ein sehr erfahrener Arzt, welcher den Fall zugleich mit West sah, hielt ihn für sehr schlimm, konnte jedoch nicht entscheiden, ob der Sitz der Krankheit im Rückenmark oder in den Wirbeln liege. Nach der Anwendung von 4 Blutegeln im Nacken schlief das Kind ein, blieb während der Nacht ruhig und am nächsten Morgen erlangte er die vollkommenste Herrschaft über seine Muskeln, hatte keine Schmerzen bei Bewegungen des Kopfes und keine Empfindhehkeit des Rückgrates.

3. Fall (West, Lehrbuch I. c.). Ein vierjähriges Mädchen wurde im Mai 1845 West mit der Augabe vorgestellt, dass ein Dienstmädchen dasselbe vor 10 Tagen habe fallen lassen, am folgenden Morgen konnte das Kind weder stehen, noch ohne Hülfe gehen, und war seitdem immer so geblieben. Bei der Aufnahme fand man folgenden Befund: Aussehen ängstlich. Gesicht leicht geröthet, Haut warm und trocken, Zungeleicht belegt, Puls frequent und kräftig. Stellte man sie aufrecht, so klammerte sie sich an die Mutter an, sank in gebückte, kauernde Stellung nieder und begann sofort zu schreien. Ausreichend unterstützt konnte sie gehen, aber hastig und unsicher, sie trat mit den Zehen auf, bewegte die Füsse mit einwärts gerichteten Zehen in einem Halbkreis, und setzte den einen Fuss gerade vor den andern.

Bei der Untersuchung der Wirbelsäule zeigten die Weichtheile vom 10.—12. Dorsalwirbel eine kleine Anschwellung und an dieser Stelle der Wirbelsäule war eine grosse Empfindlichkeit. Auch ohne Berührung klagte das Kind über Schmerzen im Rücken, Anorexie, grosser Durst, Verstopfung, normaler Urm waren die weiteren Symptome.

Nach der Application von Schröpf köpfen befand sich das Kind bedeutend besser, bewegte die Beine leichter und litt weniger an Rückenschmerzen. Am 17. Jänner konnte sie bereits stehen und sogar etwas geben. Beim Gebrauche leichter Abführmittel wurde das Kind binnen zenigen Tagen wieder völlig hergestellt.

Therapie.

Bei einer primären Hyperämie der Rückenmarksorgane werden, wo möglich in der Bauchlage, kalte Umschläge längs der Wirbelsäule angewendet, man gibt ferner im Beginne der Behandlung ein dem Alter des Kindes entsprechendes Laxans und interne Jodkali in einer 12-1% Lösung. Nur bei krättigen und ältern Kindern wird eine Blutentziehung vorzunehmen sein, während selbe bei Neugebornen und Säuglungen vermieden werden mass. Wenn Contracturen oder Convulsionen auftreten, sind Bromksli und Chloralhydrat zu versuchen.

figsten entsprechend dem ersten, oder dem 6. oder 7. Halswirbel vor.

Nach Bednar findet man bei spinalen Meningealblutungen der Neugebornen das Blut theils flüssig, theils halbgeronnen, im oberen Raume der Höhle der Spinnwebhaut, entsprechend dem verlängerten Marke, der Hals- oder Lendenanschwellung des Rückenmarkes; kleinere Extravasate liegen meist der harten Haut des oberen Hals- oder des Lendentheiles auf.

Die Apoplexie kann ferner nebst den Meningen gleichzeitig die Medulla betreffen, oder sie ist in letzterer allein. Wenn das Mark der Sitz der Blutung ist, so erfolgt selbe fast immer in der grauen Substanz, und zwar kann sie sich durch die ganze Dieke derseiben erstrecken, oder nur auf einzelne ihrer Hörner beschräuken, wobei die Strange der weissen Substanz fast unbetheiligt bleiben können.

Zuweilen wird die ganze Medulla durch die erfolgte Hämorrhagie in einen blutigen Brei verwandelt. Nur selten bildet das Extravasat einen anbeschriebenen Herd, welcher gleichmissing die graue und weisse Substanz des Rückenmarkes umfasst. Ein solcher Herd kann die Grösse einer Erbse oder einer Haschnuss haben.

Die Medullar-Apoplexie betrifft am häufigsten den Cervicaltheil, am seltensten den Lendentheil des Rückenmarks.

In dem von Weber veröffentlichten Fall von Meduliar-Apoplexe fand man Caries des ersten Halswirbels, die Medulia war stark comprimirt, und entsprechend dem Atlas befand sich ein 5-6 Linien grosses Blutextravasat. In der Umgebung derseiben war die Medulia etwas erweicht. Hicher gehört auch Parrots Fall, welchen ich noch spater anführen werde.

Auch Bednar hebt hervor, dass seemdäre Blutungen nach Trismus und Tetanus oder Eclampsie der Säuglinge und im späteren Kindisalter (wegen Caries der Wirbelsäule) sowohl die Hüllen als auch das Mark und vornehmlich die graue Substanz betreffen.

Schriesslich sei noch erwähnt, dass alle Formen der spinalen Menungealblutung häufig mit einer gleichnamigen cerebralen Apoplexie complicit sind.

Symptome.

Blutergüsse in das Zellgewebe des Wirbelkanals veranlassen keine für die klinische Diagnose verworthbaren Symptome. Das Auftreten von Extravasaten im fettreichen Bindegewebe zwischen der Innenfläche der Wirbel und der Dura mater beim Tetanus neonatorum und traumaticus ist nicht als die Ursache, sondern als die Folge desselben auzuschen (Bouchut).

Geringe Blutungen in den Meningen haben keine wesentliche Bedeutung und bedingen keinen selbstständigen Symptomen-Complex, sie werden nach Bednar bei Neugebornen gewiss oft unvermerkt aufgesaugt.

Mässige Blutungen in den Spinalmeningen können die folgenden Symptome veranlassen: Spinalschmerz Olliver), welcher spontan auftritt, und durch Bewegungen der Wirbelsäule gesteigert wird; diese Schmerzen pflegen oft auszustrahlen, und sie verbreiten sich beim Sitze der Blutung im Lenden- oder Sacraltheile auf die Blasen- und Perincalgegend oder auf die unteren Extremitäten.

Gleichzeitig mit dem Spinalschmerz wird eine eigenthümliche Steifigkeit der Wirbelsäule wahrgenommen. Diese tritt am Deutlichsten an jenen Parthien der Wirbelsäule hervor, wo sich der Blutergass befindet, sie ist zuweilen nur auf das Genick beschrünkt, meist aber über die ganze Wirbelsäule verbreitet.

Häufig entwickelt sich nebstber an der Peripherie eine auffallende Hyperästhesie der Haut, ferner der Blase und des Rectum, so dass die Urin- und Kothentleerung sehr schmerzhaft wird.

Am wichtigsten sind die Erscheinungen von Seite der motorischen Nerven. Dieselben bestehen gewöhnlich in einer tetanischen Starre derjenigen Muskeln, welche von der leidenden Stelle her ihre Nerven erhalten. Man findet am häufigsten Steifheit des Rumpfes und des Nackens mit Rückwärtsbeugung des Kopfes, ferner Contracturen an den Extremitäten, am häufigsten an den oberen. Diese Erscheinungen sind entweder anhaltend oder intermittirend, meistens treten sie anfallsweise auf, und bedingen Anfälle von allgemeinen Convulsionen, welche von lebhaften Schmerzäusserungen begleitet sind. Letztere wiederholen sieh beinahe jede Viertelstunde, dauern 2-3 Minuten und lassen Sopor zurück (Elsüsser, Mauthner, Schütz). Hiebei beobachtet man oft Verdrehen der Augen, Zittern der unteren Kinnlade und der Extremitäten.

Bei hochgradiger Apoplexie kommt es zur Lühmung sümmtlicher Muskeln, welche gewöhnlich mit Anüsthesie gewisser Bezirke vergesellschaftet ist, wie Unterschenkel, Füsse, Gesüss, Perineum, Blase und Geschlechtstheile. Diese Lähmungen sind meist unvollständig und es bleibt die Reflexthätigkeit noch gut erhalten.

Heftigere Anfälle von Muskelkrämpfen sind von Dyspnoë begleitet und es kann förmliche Asphyxie eintreten, was insbesondere bei Meningeal-Apoplexien in Cervicaltheil beolachtet wird. Ebenso kann dabei die Herzaction stürmisch und unregelmässig werden. Das hier geschilderte Krankheitsbild wird hauptsächlich bei Nengebornen beobachtet, welche gewöhnlich wenig Stunden nach der Geburt asphyctisch zu Grunde gehen. — Nur ausnahmsweise kann der Tod erst nach mehreren Tagen eintreten.

Emige Autoren bezeichnen noch als weitere Symptome der spinalen Meningeal-Apoplexie: Erbrechen, Außehreien und Störungen in der Thätigkeit der Blase und des Rectum.

Bei Blutungen im oberen Theile des Wirbelkanals findet man Steifigkeit und Unbeweglichkeit des Genickes und der Gegend zwischen den Schultern, Hyperästhesie der Arme, zuweilen abwechselnd mit Anästhesie. Die oberen Extremitäten zeigen ferner Contracturen und im weiteren Verlaufe Lähmungen.

Umfangreiche Blutergüsse in den Sack der Arachnoidea erzeugen schnelles Coma, und tödten gewöhnlich binnen wenigen Stunden. Insbesondere beobachtet man einen solchen Verlauf bei Neugebornen in jenen Fällen, wo die spinale Apoplexie in Folge einer schweren und gewaltsamen Geburt entstanden ist. Hiebei sind die Symptome der spinalen Affection gewöhnlich nebensächlich oder fehlen ganz.

Als interessantes Beispiel einer spinalen Meningeal-Apoplexie dient der Fall von Chevallier, welcher in Ollivier Lehrbuch folgendermassen beschrieben ist.

Ein 14jähr. Mädchen klagte über Kopf- und Rückenschmerz, letzterer nahm täglich zu und im weiteren Verlaufe trat auch Brechneigung und Unbehagen hinzu, wenn die Kranke sich im Bette aufrichten wollte. Innerhalb 4 Tagen wurde der Rückenschmerz bedeutend stärker, so dass die Patientin sich veraulasst fühlte, ärztliche Hilfe in Auspruch zu nehmen. Bei der Untersuchung fand man nichts Abnormes, ja sogar die Wirbelsäule war gegen Druck nicht empfindlich.

Die Kranke vermochte jedoch nicht aufrecht zu stehen und auch nicht zu sitzen. Der Puls war regelmässig, 120. Das Mädchen ermnert sich nicht, irgend einer Gewaltthätigkeit ausgesetzt gewesen zu sein.

Gleich nach der Untersuchung nahm der Schmerz noch zu, es stellten sich allgemeine Convulsionen ein, welche über 5 Stunden andauerten und mit dem Tode endeten.

Bei der Obduction faud man im Kopfe nichts Abnormes, auch die Wirbelsäule zeigte nicht die geringste Veränderung.

Nach Entfernung der Lendenwirbel, entsprechend der Stelle, wo am Leben Schmerz beobachtet wurde, fand man im Wirbelkanal hellrothes Blut, welches die Nerven der Cauda equina bedeckte. Die Blutung beschränkte sich auf die Lendengegend, und war in die Meningen erfolgt. Die Symptome der Medullar-Apoplexie sind bei grösseren Kindern: Rückenschmerz, ferner plötzlich oder binnen kurzer Zeit all mählig ein tretende Aufhebung der willkürlichen Bewegung. Unterhalb des Blutergusses sind beide Seiten meisteus vollständig gelähmt, zuweilen die eine mehr, als die andere. Die Sphin otteren werden bei Apoplexie in der unteren Hälfte des Rückenmarks sofort gelähmt, später wird auch die Reflexbewegung aufgehoben, jedoch nur allmählig und unvollständig. Je nach dem Sitze des Blutextravasates werden auch die Respirationsbewegungen mehr weniger beeinträchtigt, und je näher der Sitz dem verlängerten Marke ist, vollständig aufgehoben.

Als eine besondere Eigenthümlichkeit muss ich noch erwähnen, dass eine Rigidität der gelähmten Theile häufig beobachtet wird, und dass die Hauttemperatur im Bereiche der paralysirten Glieder oft erhöht ist.

Als ein interessantes Beispiel einer Medullar-Apoplexie führe ich hier Parrot's Fall an: Das Kind wurde in der Steisslage geboren und von der Hebamme am linken Fusse extrahirt, wobei ein lautes Krachen vernehmbar gewesen sein soll. Während des Lebens wurden folgende Erscheinungen beobachtet: Das Kind kam asphyctisch zur Welt, saugte, verdaute und athmete später regelmässig. Die Herz-Contractionen waren 60 in der Minute. Temperatur 30,8. Das Kind lebte 11 Tage. Zwischen dem 7. bis 11. Tage erfolgte keine Urin- und Stuhlentleerung. An den oberen Extremitaten war keine active Bewegung und keine Re-Bexthätigkeit vorhanden, die Haut zeigte stellenweise eine normale Sensibilität; die Gelenke waren abnorm beweglich. An den unteren Extremitäten konnte man keine Spur einer activen Bewegung wahrnehmen. Hält man aber das Kind an den Achseln schwebend, so sind die untern Gliedmassen im Hüft- und Kniegelenk gebeugt, setzen der passiven Streckung einen Widerstand entgegen, und scheinen sich activ etwas zu bewegen. Reflexe sind hier gut erhalten. An der Leiche fand man Hyperämie der Meningen und intermeningeale Blutungen. Der Rückgratskapal war mit Blut gefüllt, das Rückenmark und dessen Hüllen in der Höhe des 6. und 7. Halswirbels zerrissen, die beiden Enden derselben durch ein circa 3 Mm. dickes und circa 35 Mm. langes Blutgerinnsel mit einander verbunden, ausserdem Erweichung der anstossenden Rückenmarkspartbien.

Verlauf und Prognose.

Die spinalen Apoplexien entstehen plötzlich und nehmen im Kindesalter meist einen rasch tödtlichen Verlauf. Nur ausnahmsweise, be-24* sonders wenn ihr eine traumatische Ursache zu Grunde liegt, kann Heilung eintreten. Die Genesung geht dann nur langsam vor sich und wird durch eine allmählige Abnahme der Krankheitserscheinungen angezeigt. Nach mehrwöchentlichem Verlaufe (4—10 Wochen) können die Symptome der Apoplexiegänzlich verschwunden sein; zuweilen aber hinterlässt die Rückenmarksblutung bleibende Lähmungen und Muskelatrophien.

Betreffs des Verlaufes will ich hier noch anführen, dass bei einer reichlichen Medullar-Apoplexie der Tod in Folge der Beeintrüchtigung der Respiration bald eintritt. Das Leben wird noch am längsten bei einer Medullar-Apoplexie im Dorsal- und Lendentheil erhalten.

Die Prognose ist bei allen ausgesprochenen Fällen eine schlechte.

Diagnose.

Die Anhaltspunkte für die Stellung der Diagnose einer spinalen Apoplexie sind das plötzliche Auftreten von schweren Symptomen einer Störung der Functionen des Rückenmarks und seiner Hüllen, und zwar: Spinalschmerz, Steifigkeit der Wirbelsäule, ausstrahlende Schmerzen, Hyperästhesien, Muskelspasmen, Affectionen der Sphincteren, Lähmungserscheinungen ungen mit den bereits angeführten Eigenschaften. Da gleichzeitigkeine Gehirnerscheinungen vorliegen und das Sensorium vollkommen frei ist, so wird die Form der Lähmung und die eintretenden Schmerzen am besten die spinale Natur der Erkrankung erkennen lassen.

Therapie.

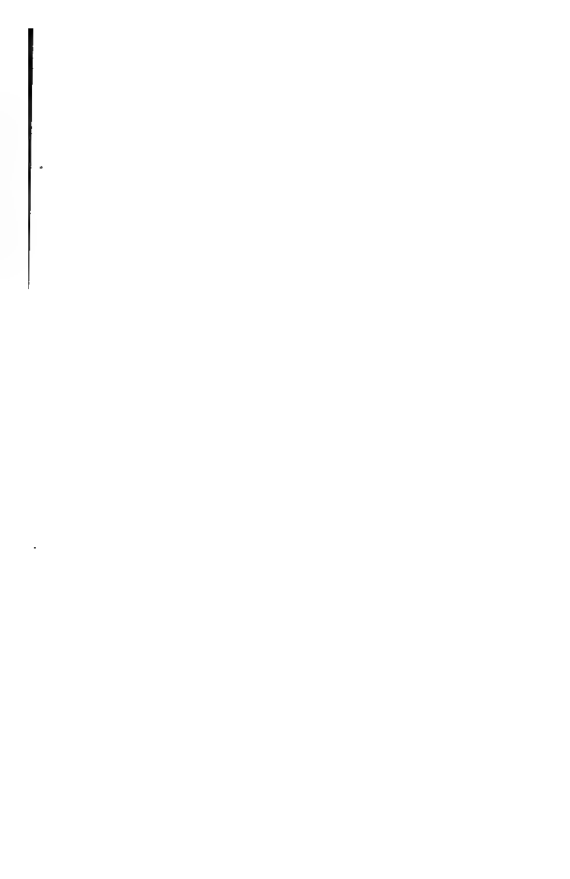
Bei der spinalen Apoplexie ist zunächst absolute Körperruhe zu empfehlen, und am geeignetsten ist die Seitenlage des Patienten. Sodann wird man örtlich die Kälte anwenden, und zwar in Form von Eisbeuteln längs der Wirbelsäule; — von Blutentziehungen kann man bei Kindern keine günstige Wirkung erwarten. Gleichzeitig verordne ich ein Laxans, dessen Wahl je nach dem Alter des Kindes verschieden ausfällt. Bei Neugebornen gebrauche ich bloss Clysmata mit Ricinusöl oder Hydromel infantum. Wenn Convulsionen oder Muskelspasmen vorliegen, so ist die Anwendung von Bromkali oder Chloralhydrat angezeigt. Im späteren Verlaufe kann man Jodkali und Jodeisen versuchen und längs des Rückens eine Jodsalbe einreiben lassen. Hiebei versteht sich von selbst, dass man eine sorgfältige Ernährung des Kindes einzuleiten habe.

lst das acute Stadium abgelaufen und bleiben Lähmungen zurück, so versuche man warme Bäder, kalte Einpackungen, Jodeisen und schliesslich die Electricität.

MENINGITIS UND MYELITIS

VON

PROF. Dr. O. KOHTS
IN STRASSBURG.



Meningitis.

Literatur.

Billard, Traité des maladies des enfants. Ed. II. Paris 1833. pag. 629.

M. Durand, Clinique des maladies des enfants. 1841. Hache, Journal hebdomadaire 1833. — Pozzuolo, Archives de médecine 1835. — Deutsche Klink. Jahrgang 1852. B. IV. S. 380. — Prager Vierteljahrsschrift 1853. p. 40. (Duchek.) — Journal für Kinderkrankheiten XIV. Jahrgang 1856. — Bierbaum pag. 336—375. — Archives générales de médecine. Paris 1858. Epidémie de congestion rachidienne observée à Niort par le Dr. Gauné. — Journal für Kinderkrankheiten. Bd. XXXII. 1859. S. 409. — H. Lebert, Traité d'anatome pathologique générale et spéciale. Paris 1861. — Köhler, Monographie der Meningitis spinalis. Leipzig 1861. — E. Barthez et. Rilliot, Traité climque et pratique des maladies des enfants. Pome I. Paris 1861 pag. 167 etc. Camerer, Ueber meningitis spin chron und deren Differentialdiagnose. Würtemb Correspondenzbl. XXXII. 1862. — Vierteljahrsschrift für die practische Heilkunde. XX. Jahrgang. 1863. III. B. pag. 71—73. — Bier baum, Die Meningitis simplex. Leipzig 1864. — Jaccoud. Leçons de chnique médicale. 1867. pag. 372—420. — Handbuch der speciellen Pathologie und Therapie von ilasse. Erlangen 1869. — E. Wagner, Archiv der Heilkunde. 1870. — Lioutille. Etude anatome-pathol. de méungite cérebro-spin. tebercul Arch. d. Phys. III. pag. 490. 1870. — Gerhardt, Lehrbuch der Kinderkrankheiten. 1871. — Michaud (Sur la méningite et la myelite dans le mal vertebral 1871). — H. Zimmermann und A. Heller, Deutsches Archiv für klinische Medicin p. 1—41. — Klinik der Rückenmarks-Krankheiten von Dr. E. Leyden. Berlin 1874. I. B. Handbuch der speciellen Pathologie und Therapie von Dr. H. v. Ziemssen. B. II. 1875. — Klinik der Nervenkrankheiten von Br. et al. Halfte von Erb. Lepzig 1876. — Lehrbuch der Krankheiten des Nervensystems I. II. Hälfte von Erb. Lepzig 1876. — Lehrbuch der Krankheiten beilkunde von Hütten bren ner 1876.

Entzündungen der Dura mater spinalis. Peripachymeningitis spinalis.

Man versteht unter Peripachymeningitis spinalis die Entzündung der äusseren Fläche der Dura spinalis und des umliegenden Zellgewebes. Derartige Beobachtungen sind von Traube (ges. Beiträge H. Band), Mannkopf (Berl. klm. Wochschr. 1864), sowie von H. Müller (Peripachymeningitis spinalis. Diss. Königsberg 1868) mitgetheilt worden. In diesen Fällen handelte es sich um Eitersenkungen durch die Zwischenwirbellöcher auf das perimeningeale Gewebe. Die phlegmonösen Entzündungen gingen aus vom Psoas (Traube), von Zellgewebsvereiterungen des Halses (Mannkopf) und in dem Fall von Müller war sie durch Entzündung im subpleuralen Gewebe bedingt. Im kindlichen

Alter findet man die Peripachymeningitis vorzugsweise bei Caries der Wirbel. In einem Falle beobachtete ich dieselbe bei Caries der Rippe; eine cariöse Erkrankung der Wirbelkörper war nicht vorhanden.

Fälle, die auf eine primäre exsudative Entzündung des Zellgewebes um die Dura hindeuten, sind im kindlichen Alter bisher nicht bekannt, und ebenso existiren keine Beobachtungen, welche darauf hindeuten, dass die Peripachymeningitis durch Verletzungen oder Erschütterungen der Wirbelsäule und des Rückenmarks hervorgerufen wurde, oder welche dieselbe ihren Ausgang von einer Neuritis migrans nehmen lassen.

Pathologische Anatomie. Die Peripachymeningitis ist in der Regel auf die Höhe eines oder einiger weniger Wirbel beschränkt. kann jedoch auch in mehr diffuser Form selbst einer längeren Strecke des Rückenmarks auflagern, oder sich in ungleicher Weise über die Dura verbreiten, so dass mehrere fast adiscrete Herdes bestehen (Levden). Entsprechend dem mehr lockeren Zellgewebe ist sie auf der hinteren Fläche meist stärker entwickelt, und im Gegensatz zu den Entzündungen der weichen Rückenmarkshäute hat sie nicht die Neigung, sich auf die Meningen des Gehirns tortzupflanzen. Die Veränderungen. welche man bei der Autopsie findet, bestehen in exsudativer Entzündung des die Dura umgebenden Zellgewebes, welche bei stärkerer Etterentwicklung die Dura von der hinteren Fläche des Wirbelkanals vollständig abheben und das Rückenmark comprimiren kann. In manchen Fällen kommt es zur Entwicklung von schwammigem, blutreichem Granulationsgewebe, welches die mannigfachsten Metamorphosen durchmachen, in Eiterung und Verküsung übergehen kann. Bei reichlicher Bindegewebsentwicklung entstehen förmliche Tumoren.

Die Innenfläche der Dura ist zuweilen verdickt, die ha und Arachnoiden pflegen sich an dem entzündlichen Process nicht zu betheiligen. Das Rückenmark kann in doppelter Weise in Mitleidenschaft gezogen werden. Entweder kommt es in Folge der Compression zu Myelitis, oder dieselbe kann durch Fortpflanzung der Entzündung oder durch die vorhandene Hyperämie der Umgebung angeregt werden.

Die Symptome der Erkrankung bestehen, soweit sie nicht von der etwaigen Wirbelerkrankung abhängen, hauptsächlich in Steifigkeit der Wirbelsäule, in mehr oder weniger heftigen Kreuz- und Rückenschmerzen, die bei jeglicher Bewegung beträchtlich zunehmen. Dabei bestehen wie bei der chronischen Spinalmeningitis excentrische Schmerzen. Die Sehnenreflexe sind verstärkt, die Reflexerregbarkeit ist gesteigert, und man beobschtet im Verlauf der Krankheit vorübergehende und bleibende Contracturen, ferner Lähmungserscheinungen in der motorischen wie sensiblen Sphäre, sowie Paralysen der Sphincteren. Sämmt-

Entsändungen der Dura mater spinalis. Peripachymeningitis spinalis. 377

liche zuletzt genannten Symptome sind durch die Betheiligung des Rückenmarks an dem entzündlichen Process bedingt.

In Folge von Caries der Wirbel besteht in der Regel ein unregelmassiges remittirendes Fieber.

Die Diagnose stützt sich auf die vorher erwähnten spinalen Symptome, sowie auf deutlich nachweisbare Erkrankungen der Wirbel oder phlegmonöse Entzündungen in der Nachbarschaft derselben.

Der Verlauf der Krankheit ergiebt sich ans den primären Erkrankungen, speciell der Wirbelcaries, sowie aus den consecutiven Paralysen und dem sich allmählich entwickelnden Decubitus. In den bisher beobachteten und bekannt gemachten Fällen trat stets der Tod ein.

Die Therapie ist eine causale und symptomatische. Die Wirbelcaries sowie die spinalen Symptome werden nach den Grundsätzen behandelt, wie sie in den darauf bezüglichen Abschnitten dieses Handbuchs angegeben sind.

Der folgende Fall, welcher in mehrfacher Beziehung Interesse bietet, mag hier eine Stelle finden.

Rippencaries. Peripachymeningitische Tumoren. Lähmung der untern Extremitäten und Contracturen in denselben. Abnorme gesteigerte Reflexeriegbarkeit. Secundare aufsteigende Degeneration der Hinterstränge zum geringen Theil der Seitenstränge.

Joseph Eckert, 5 Jahre alt, soll seit ca 1 Jahre krank sein, und twar wird angegeben, dass seit Monaten hinten am Rücken einige Geschwüre bestehen, für deren Entstehen ein Grund nicht angegelen werden kann. Der Patient konnte ca 5 Wochen vor seiner Aufnahme in das Sp.tal noch gehen, doch stellte sich zu dieser Zeit eine solche Schwiche in den Beinen ein, dass er das Bett hüten musste. Gleichzeitig mit dieser Schwäche in den untern Extremitäten klagte Patient über hettige Rückenschmerzen, und da der Zustand des Knaben sich täglich verschimmerte, wurde er am 15. Sept. 1878 in der Kinderklinik aufgenommen.

Status praesens. Der P. blond, von abnorm blasser Gesichtsfarbe, ist auffallend abgemagert und liegt in zusammengezogener Rückenlage im Bett. Temp. 40,2. Puls 120. Klein, eng und niedrig. Das Gesicht erscheint gedunsen, links zur Seite des Ohies befindet sich ein ca 10 pf.-Stück grosses Geschwür mit scharf abgeschnittenen stark gerütheten Rändern. Das Sensorium ist frei, der Patient klagt über Schmerzen im Rücken, welche vorzugsweise links von der Wirbelsanle auftreten. Beim Liegen wählt er hauptsächlich die rechte Seitenlage und stützt sich in der Regel mit der linken Hand, um nicht nicht der linken Seite zurückzufallen. Bewegungen beider Arme sind frei.

Bei der Inspection der untern Extremitäten füllt es auf, dass die Adducturen sich in geringer Contractur befinden; das linke Bein wird meist gestreckt gehalten, während das rechte gegen den Oberschenkel leicht flectirt ist. Volumdifferenzen zwischen beiden Beinen sind nicht wahrnehmbar, ebensowenig bestehen auffallende vasomotorische Verapderungen. Dabei besteht eine ausgesprochene Atrophie beider Beine, dieselbe entspricht aber dem allgemeinen schlochten Ernährungszustande des Patienten. Wenn man die beiden Beine mit Gewalt geradestreckt, so nehmen die Contracturen in den Adductoren zu und es gerathen ausserdem die Beugemuskeln des Oberschenkels sowie die Wadenmuskeln in geringe Contractur. Uebt man emen stärkeren Druck auf beide Kmee aus, so tritt eine tonische Extensionsstellung beider Beine auf. Fordert man den Patienten auf, das eine oder andere Bein zu erhoben, so umfasst er mit beiden Händen den Oberschenkel, um durch Anziehen derselben die verlangte Bewegung auszuftliren. Die Reflexerregbarkeit ist derartig gesteigert, dass schon bei leisen Berührungen der Fussschle der Unterschenkel schnell gegen den Oberschenkel flectirt wird. Die Patellarreflexe sind vermehrt. Erectionen des Penis durch Kneifen an der Innenseite der Oberschenkel sind nicht hervorzurufen. Nadelstiche werden schnell empfunden und richtig localisurt. Die electrische Prüfung muss bei dem elenden Zustande des Patienten, bei den gesteigerten Reflexen. sowie bei der Hyperästhesie der Haut unterbleiben. Richtet man den Kranken auf, so vermag er ohne Unterstützung nicht sitzen zu bleiben, oder er stemmt beide Hände auf und sitzt dann mit stark nach vorn übergeneigtem Oberkörper. Eine abnorme Steifigkeit der Wirbeisäule ist nicht vorhanden und namentlich sind die Bewegungen des Halses and Kopfes frei. Die Wirbelstule erscheint im mittleren Brustheil ein bleib wenig scoliotisch. Rechts neben der Wirbelsäule befindet sich zwischen der 6. und 7. Rippe ein thalergrosser Defect, der mit Eiter bedeckt ist und dessen Ränder ein rothblaues Aussehen darbieten. Am Rande desselben bemerkt man schwammige Granulationsmassen, die mehrere Fistelöffnungen erkennen lassen. Durch eine der Fistelöffnungen gelangt man durch einen schräg nach aufwärts gegen die Wirhelsäule gerichteten Canal ca. 31/2 Cm. von der Oeffnung entfernt auf rauben Knochen. Der Urin war splirlich, trübe, zeigte kein Elweiss,

In diesem Zustand lag der Patient bis zum 5. April 1879 in der Klinik, hatte stets unregelmässiges remittirendes Fieber und klagte beständig über Schmerzen im Verlauf der Wirbelsäule. Von dem 27. Nov. an bestand reichliche Albuminuric. Unter zunehmendem Collaps trut am

5. April der exitus letalis ein.

Section am 7/4. 1879 (Dr. Stilling). Die Brustwirbelsäule zeigt im oberen Theil eine scoliotische Verbiegung, deren Convexität nach rechts sicht. An der convexen Seite befindet sich eine thalergrosse narbige Stelle an der äusseren Haut mit mehreren fistuläsen Oeffnungen. Durch diese Oeffnungen gelangt die Sonde auf rauhen Knochen. - Die Haut auf dem Sacrum, beiden Trochanteren, dem Scrotum und in den ingumalfalten ist sehr stark geröthet, stellenweise blau fleckig. Vor dem linken Ohr befindet sich ein thalergrosses einfaches flaches Geschwür.

Gehirn gross, Gehirnventrikel weit, sonst nichts besonders. Gehirn-

haute normal.

In der Bauchhöhle gelbliche Flüssigkeit in ziemlicher Quantität. Die Därme sind stark aufgetzieben.

Entzündungen der Dura mater spinalis. Peripachymeningitis spinalis. 379

In den Pleurahöhlen und im Herzbeutel kaum etwas Flüssigkeit, Herz schlaff.

Lungen. — Die rechte Lunge hinten entsprechend der inneren narbig fistulösen Stelle mit der Wirbelsäule und der hinteren Brustwand verwachsen. Von aussen gelangt man durch eine der fistulösen Oeffnungen mit der Sonde in die Lungensubstanz. — Die Perforationsstelle hegt zwischen der 6. und 7. Rippe. Rings herum ist die Pieura stark verdickt. — Entsprechend der Perforation erscheint die Lunge verdickt und mit Bronchopneumonischen Herdehen durchsetzt. Die Perforationsbung selbst führt in einen größeren Verdichtungsherd.

Die linke Lunge ist sehr klein und zeigt einige Bronchopn. Herde.

– Die sechste linke Rippe ist cariës, dem entsprechend die Pleura verdickt, schwielig, aber keine Lungenadhäsion und keine Perferation an

dieser Stelle,

Milz memlich gross — Kapselverdickungen. — Auf Zusatz von Jod Reaction der amyloiden Entartung.

Die Nieren zeigen auf dem Schnitt etwas trübe Beschaffenheit. Keine

deutliche amyloide Reaction.

Die Dura Mater spinalis erscheint, bei Eröffnung des Wirbeleanals, entsprechend der Brustwirbelsäule auf einer Länge von eiren 10 Cm. mit täsigen Granulationsmassen bedeckt. Diese Massen bestehen aus mehreren grösseren und kleineren aneinander gereihten Tumoren, deren unterster grösster eine centrale Höhlung zeigt, in welche zerklüftete, grösstentheils verkaste Massen hineinragen. Die Parbe der Massen ist an der Insseren Oberfläche roth, hie und da mit kleinen verkästen Knötchen durchsetzt. Auf dem Durchschnitt zeigen die inneren Partien eine ziemuch gleichmässige gelbe Farbung. Mieroscopisch bestehen diese Massen aus reichlich entwickeltem Granulationsgewebe,

Boi der microscopischen Untersuchung des erhärteten Rückenmarks fand v. Reckling hausen in den Hintersträngen, entsprechend den Partien, welchen die erwähnten Tumoren auflagerten, sehr reichliche Körnchentugeln. Diese Degeneration liess sich bis zum Cervicaltheil des Marks weiter verfolgen. Auch in den Seitensträngen fand man in derselben Ausdehnung, wenn auch nicht so zahlreich, ziemlich reichliche Körnchentugeln. Unterhalb des Tumors waren Veränderungen im Rückenmark nicht vorhanden.

Epikuse. Aus der Anamnese ergiebt sich, dass vor dem Auftreten der Lähmung in den untern Extremitäten bereits seit Monaten rechts neben der Wirbelsäule grössere stets nässende Geschwürsflächen bemerkt wurden. Bei der Aufnahme des Patienten in die Klinik bestanden die ausgesprochenen Symptome in Rückenschmerzen, Hyperlisthesie. Paralyse der untern Extremitäten, in geringen vorübergehenden Contracturen in den Adductoren des Oberschenkols, welche bei passivem Strecken des Beines zunahmen, ferner in abnorm gesteigerter Reflexerregbarkert. Als Ausgangspunkt der Entzündung konnte man Caries der 6. Rippe annehmen, die sich bis zum Wirbel hin erstreckte. Es entwickelten sich tald die Symptome einer Meningomyclitis. Hei der Autopsie fand man keine Compressionsmyclitis, wie man sie nach den verliegenden Symptomen annehmen musste, und keine Volumverminderung des Rückenmarks,

die etwa durch Druck der auflagernden Tumormassen bedingt wäre. Man konnte inder Ausdehnung der auflagernden Tumormassen im Rückenmark nur Degenerationen in den Hinter- und Seitensträngen constaturen, die sich aufsteigend bis zum Cervicaltheil des Marks verfolgen liessen.

Die Entzündungen der Arachnoidea und Pia mater spinalis. Leptomeningitis spinalis.

Pathologische Anatomie. Vorzugsweise sind die Pia und die Arachnoidea des Rückenmarks von exsudativen Entzündungen betroffen, und der Name Spinalmeningitis pflegt gerade bei dieser meningealen Erkrankung gebraucht zu werden. Die Veränderungen, welche man bei der Autopsie an den Rückenmarkshäuten constatirt, sind je nach dem Stadium der Erkrankung verschieden. In den acuten fulminant verlaufenden Fällen findet man die Pia stark injicirt, mehr oder weniger intensiv geröthet und von kleineren und grösseren Ecchymosen durchsetzt.

Die Arachnoidea und die Innenfläche der Dura mater spinalis nebmen an diesem entzündlichen Process oft Theil, und bei dem nahen Zusammenhang, in dem das Bindegewebsgerüst des Rückenmarks zur Pia spinalis steht, hebt Erb ganz besonders hervor, dass sich a priori eine häufigere Mitbetheiligung des Rückenmarks bei Entzündungen der Pia spinalis aunehmen liesse, als man es bisher bei nicht ausreichenden Untersuchungsmethoden gethan hätte. Erb weist auf die Untersuchungen von Mannkopf, Fronmüller, Liouville, Vulpian hin, welche bei Erkrankungen der Pia spinalis auf die gleichzeitigen Affectionen der Rückenmarksubstanz aufmerksam machen. Ebenso theilt Leyden (l. c. 430) eine Beobachtung mit, wo sich bei einem fünfjährigen Knaben nach einer Cerebrospinalmeningitis eine Myelitis entwickelte. Die mikroskopischen Untersuchungen E. Schultze's stellen überdies zur Evidenz klar, wie erheblich das Rückenmark und die Nervenwurzeln bei Leptomeningitis acuta an der Entzundung theilnehmen können.

Die Dura mater pflegt bei diesen Processen weniger oft betheiligt zu sein, als die Arachnoidea: sie ist zuweilen hyperämisch und zeigt an der Innenfläche, der Entzündung entsprechend, fibrinös-eitrige Exsudation.

Im weiteren Verlauf erscheint die Pia getrübt und eitrig infiltrirt, die Exsudation geht auf das lockere subarachnoidale Gewebe über und gibt demselben ein sulzig-gallertiges Aussehen; zuweilen kommt es zu seröser, serös-fibrinöser oder auch eitriger Infiltration, und es setzt sich

ein mehr fibrinöses oder deutlich eitriges Exsudat ab. Die Ausbreitung dieses Exsudats ist verschieden; es erstreckt sich häufig über einen grossen Theil des Rückenmarks, oft nimmt es die ganze Länge desselben ein, so namentlich bei gleichzeitiger Entzündung der Arachnoiden cerebralis.

Entsprechend der fast beständigen Rückenlage pflegt das Exsudat auf der hintern Flüche des Rückenmarks erheblich stärker zu sein, und ist dort sogar häufig ganz allein nachweisbar. An der Medulla oblongata ist dasselbe oft äusserst spärlich, und häufig genug stehen die gerungfügigen Veränderungen, welche man bei der Obduction findet, nicht mit dem klinischen Bild in Einklang. Le yden weist darauf hin, dass dieser geringe oder selbst negative Befund seinen Grund darin haben möge, dass das Exsudat durch die beständige Circulation der Cerebrospinalfüssigkeit fortgespült wird.

Auf kleinere Stellen beschrünkt finden wir die Meningitis sp. bei lokalen Erkrankungen des Rückenmarks, so bei eireumscripter Myelitis, bei Blutergüssen. Tumoren, Tuberculose des Rückenmarks; ferner bei Caries der Wirbel und Usur derselben durch Geschwülste.

Bei dem directen Zusammenhang des Arachnoidalsacks des Gehirns und Rückenmarks liegt es nahe, dass die Entzündung vom Gehirn leicht auf das Rückenmark und umgekehrt übergeht, zumai das lockere Zellgewebe der Pin mater die Fortpflanzung eitriger Processe ungemein begastigt (Leyden). Die Pin mater cerebralis und spinalis sind dabei sets in gleicher Weise entzündet und infiltrirt, und ebenso zeigen die Subarachnoidalräume das gleiche Verhalten. Am häufigsten complicirt sich die Basilarmeningitis mit den Entzündungen der weichen Rückenmarkshäute; seltener ist die Convexität und die Scheitelbeingegend Ausgangspunkt des entzündlichen Processes der Pin spinalis.

Die Nervenwurzeln sind an den entzündlichen Vorgängen mehr oder weniger betheiligt; sie erscheinen geschwellt, erweicht, von Exsudat umgeben; die Consistenz ist vermindert, die Faserung undeutlich (Erb).

Kam es zur Heilung der Meningitis spinalis, so kann das Exaudat vollständig verschwinden, ohne dass Veränderungen am Rückenmark zurückbleiben. In andern Fällen persistiren Trübungen, Verdickungen und Adhärenzen zwischen den Häuten und dem Rückenmark selbst, welche während des Lebens keine besonderen Symptome machten.

Relativ häufig findet man Complicationen von Seiten des Rückenmarks, welche in Form von Myelitis oder Sclerose, disseminirt oder mehr diffus auftreten, zuweilen den ganzen Querschnitt des Rückenmarks betreffen. Praedisposition und Actiologie. Die häufigste, bestgekannte Form, die epidemische Cerebrospinalmeningitis, kann ich hier übergehen, da sie besonders in diesem Handbuch behandelt ist (Emminghaus). Ich hebe daher nur diejenigen Formen der Spinalmeningitis hervor, die sich wesentlich durch andere ätiologische Momente von der epidemischen Cerebrospinalmeningitis unterscheiden. Die Symptome schliessen sich denen der epidemischen Form an. Anders gestaltet sich die Prognose, der Verlauf und die Behandlung.

Das kindliche und das jugendliche Alter scheint eine gewisse Praedisposition zu der Spinalmeningitis zu haben; man hat die Erkrankung bei Neugeborenen und bei Kindern in jedem Lebensalter beobachtet. Billard fand sie besonders häufig bei Neugeborenen. Hinsichtlich des Geschlechts lässt sich aus den vorliegenden Beobachtungen eine besondere Bevorzugung des weiblichen oder männlichen Geschlechts nicht annehmen.

Eine schwächliche Constitution, eine gewisse Anlage zu Scrophulose und Tuberculose, ferner eine mangelhafte Ernährung, sowie der Aufenthalt in schlecht ventilirten feuchten Wohnungen scheinen eine erhöhte Disposition zu Entzündungen der weichen Rückenmarkshäute zu geben. Der Zusammenhang dieser letztgenannten schädlichen Momente mit der Erkrankung der Meningen ist allerdings, wie Erb schon besonders hervorhebt, nicht klar.

Zunächst werden wir die primäre Spinalmeningitis von der secundären, die von anderweitigen Erkrankungen abhängig ist, trennen müssen.

Als nüchstliegende Ursache kennt man Erkältungen, das Liegen mit dem Rücken auf feuchtem kaltem Boden, auf Schnee, namentlich bei schwitzendem Körper. Bekannt ist es, dass ein unvermutheter Fall in's Wasser zum Ausbruch einer seuten Leptomeningitis führen kann

Verletzungen der Schädel- und Rückenmarkshöhle bilden eine unzweifelhafte Ursache der Spinalmeningitis, wiewohl das Fortschreiten einer Meningitis cerebralis nach einer Schädelverletzung auf das Rückenmark und selbst die Entwicklung einer Leptomeningitis spinalis nach Wirbelverletzung nicht häufig beobachtet wird (Leyden). Oefters tritt dieselbe bei Luxutionen und Fracturen der Wirbel auf.

Secundär entwickelt sich die Spinalmeningitis relativ am häufigsten bei Caries der Wirbel, zuweilen nach tietgreifendem Decubitus; in seltenen Fällen entsteht sie durch Bersten oder operative Eröffnung der Spina bifida.

Als eine ergiebige Quelle der Spinalmeningitis im kindlichen Alter ist die Otitis interna und Caries des Ohres anzusehen, wenn die Entzündung durch das Labyrinth zu den Hirnhäuten vordringt, oder der Ester in der Scheide des Nervus acusticus durch den Porus acusticus internus eindringt. Verbreitet sich der entzündliche Process vom Felsenbein in die hintere Schädelgrube und nach der Basis des Gehirns, pflanzt er sich in den Wirbelkanal fort, so bildet sich eine exquisite Cerebrospinalmeningitis aus. Eine genaue Anamnese wird in manchen Fällen darüber entscheiden müssen, ob die Otitis primäre Erkrankung war, und dies pflegt meist der Fall zu sein; oder ob dieselbe sich erst später in Folge einer Meningitis entwickelte (Leyden).

Acute Entzündungen der Rückenmarksubstanz können sich auf die Meningen fortpflauzen, und bei dem directen Zusammenhang des Arachnordalsacks von Gebirn und Rückenmark, sowie bei der beständigen Bewegung der Cerebrospinalfitssigkeit (Magendie, Ecker, Quincke) ist
die Spinalmeningitis relativ häufig complicirt mit Entzündungen der
tichirnhäute. Die tuberkulöse Basilarmeningitis ist mit der tuberkulosen
Spinalmeningitis häufig complicirt. Auf den Zusammenhang beider
Krankheiten komme ich später zurück.

Die isolirte Meningitis spinalis tritt sehr selten auf, und zwar kann man bei ihr eine primäre und eine secundäre Form unterscheiden. Die erstere wird auf Erkältungen unter gewissen Witterungsverhältnissen zurückgeführt; sie tritt meistentheils ganz sporadisch auf, kann sich aber zuweilen weiter ausbreiten und nähert sich dann der epidemischen Ferm. So berichtet Gauné von einer epidemischen Spinalmeningitis we einem Müdchenpensionat zu Niort, bei der 19 Müdchen erkrankten und sämmtliche Patienten wieder hergestellt wurden. Gauné macht in diesem Falle bei dem Mangel aller anderen ätiologischen Momente die Erkrankungen allem von Witterungseinflüssen abhängig.

Die secundäre Form der sporadischen Meningitis tritt im Verlauf und im Gefolge von acut fieberhaften Krankheiten, so bei Pneumonie, Gelenkrheumatismus etc., ferner als Complication acuter Intectionskrankheiten, z. B. bei Scarlatina, Cholera, seltener bei Typhus und Masern auf. Dieselbe combinirt sich mit den genannten Krankheiten namentlich dann, wenn gleichzeitig kleinere oder grössere Epidemieen von Cerebrospinal-Meningitis bestehen.

Der ätiologische Zusammenhang der seuten Spinalmeningitis mit der Dentition, mit unterdrückten Fussschweissen, Verschwinden von seuten Exanthemen ist zweifelhaft. Oft genug sind die Ursachen der idiopathischen Spinalmeningitis ganz dunkel. Von Barthez und Rilliet (l. c.) wird ein Fall erwähnt, wo dem Ausbruch der Krankheit unmittellar vorher ein lebhafter Schreck vorausging.

Verlauf und Symptomatologie. Husichtlich des Verlaufs

können wir bei dem mannigfach mitgestaltenden Krankheitsbild hauptsächlich drei Kategorieen aufstellen, und zwar die acute, die chronische und die abortive Form.

Die acute Entzündung der weichen Rückenmarkshäute kommt nur äusserst selten isolirt vor, in der Regel ist sie mit einer gleichen Affretion der Pia cerebralis complicirt und bietet dann im Wesentlichen dieselben Symptome wie die epidemische Form der Cerebrospinal-Menmgitis. Meist entwickelt sich dieselbe ganz plötzlich, nur selten ist ein kurzes Stadium prodromorum zu constatiren. Die allgemeinen Prodromalsymptome sind unbestimmter Natur und haben nichts besonders Charakteristisches. Die Patienten sind missgestimmt, klagen über ein allgemeines Gefühl von Mattigkeit, über Unbehagen und haben zuweilen geringe gustrische Beschwerden, Kopf- und Rückenschmerzen. Bisweilen stellt sich im Lauf des Tages ein leichtes Frösteln ein, oder die Krankheit beginnt mit einem längeren Schüttelfrost. Der Puls ist voll, gespannt, beschleunigt, nur selten schon im Beginn unregelmässig oder verlangsamt. Ein bestimmter Fiebertypus ist nicht vorhanden; hald sind die Temperaturen Morgens und Abends hoch, in anderen Fällen ist das Fieber unregelmässig remittirend. Nur bei der cerebrospinalen Form bestehen anhaltende Konfschmerzen und Erbrechen. Sehr baid entwickelt sich nun die Genickstarre, die bei der cerebrospinalen Form als ganz charakteristisch gilt, und die Steifigkeit der Wirbelsäule. Levden macht darauf aufmerksam, dass die Genicksteifigkeit häufig im Prodromalstadium des Typhus beobachtet wird, und dass dieselbe nur die Folge einer Affection der Medulla oblonguta, resp. des oberen Theils des Halsmarks, nicht aber von einer Entzündung der Pia spinalis abhängig zu machen ist, zumal man sie bei der rein cerebralen Form der Meningitis mit Hydrocephalus und auch bei der Meningitis tuberculosa cerebri beobachtet. In manchen Fällen lässt sich für die Nackenstarre eine anatomische Ursache nicht eruiren (s. Em minghaus).

Die Schmerzhaftigkeit der Rückenwirbelsäule tritt bald in den Vordergrund, jede spontane wie passive Bewegung der Wirbelsäule, das Aufrichten und Aufsetzen ist mit abnormen Schmerzen im Verlauf derselben und mit excentrischen Schmerzen verbunden. Zuweilen stellt sich vollständiger Opisthotonus ein, und bei Versuchen, den Patienten aufzurichten, können abnorme tonische Muskelzuckungen vorkommen.

Ein constantes und wichtiges Symptom bildet die Haut und Muskelhyperästhesie, welche so intensiv werden kann, dass die Kranken schon bei der leisesten Berührung aufschreien und selbst im tiefsten Sopor noch zusammenzucken. Die Reflexthätigkeit pflegt Antangs erhöht, später herabgesetzt zu sein. Zuweilen kommen beschränkte klonische Convulsionen, selbst krampfhafte Contracturen in den Muskeln der Extremitäten vor; bei der cerebrospinalen Meningitis werden öfters allgemeine epileptiforme Convulsionen, Facialiskrämpfe, sowie Nystagmus beobachtet.

Die allgemeine Ernährung leidet in erheblichem Grade. Die Dauer der Krankheit, das Fieber, die ungenügende Nahrungsaufnahme, endlich die grosse Schmerzhaftigkeit und die Schlaflosigkeit tragen dazu bei, dass die Patienten in kurzer Zeit ganz abnorm abmagern. Der Gesichtsausdruck ist meistens leidend, den heftigen Schmerzen entsprechend; im Beginn der Krankheit ist das Gesicht meist turgescent, später blass und eingefallen. Die Patienten nehmen gewöhnlich die active Rückenlage ein, die sich bei ausgesprochenem Opisthotonus in die Seitenlage umwandelt und bei sich entwickelndem Collaps in die zusammengesunkene passive Rückenlage übergeht.

Die Zunge ist weiss belegt, bei hohem Fieber trocken und bei uefem Coma mit Fuligo bedeckt. Diarrhoeen sind selten.

Frühzeitig stellen sich Störungen der Harn- und Kothentleetung. Urinverhaltung und hartnäckige Obstipation ein. Bei hochsradigem Coma kann es zur vollständigen Harnretention und somit zu manischen Anfällen kommen. — Die Respiration ist in leichteren Fälme etwas beschleunigt, regelmässig; bei schwerer Erkrankung wird die Athmung abnorm frequent, zuweilen ungleich und unregelmässig. Diese Uregelmässigkeiten der Respiration treten bei Kindern leicht ein und Wanen auch bald wieder verschwinden. Gegen das Ende beobachtet nan öfters das Cheyne-Stokes'sche Respirationsphänomen. Unter sen Erkrankungen der Lungen ist es vorzugsweise die Pueumonie, welche ach mit der Meningitis spinalis complicirt, und zwar entwickelt sich dieselbe bisweilen im Verlauf der Meningitis, oder die Meningitis tritt zu der Lungenentzündung binzu.

Die pathologischen Hauteruptionen, Herpes zoster, Roseola, Petechien, Erytheme, Urticaria, Erysipelas scheinen vorzugsweise bei der epidemischen Form der Cerebrospinal-Meningitis vorzukommen.

Hinsichtlich der häufig dabei vorkommenden cerebralen Symptome, sowie der zuweilen beobachteten Meliturie, verweise ich auf die ausführliche Abhandlung der epidemischen Cerebrospinal-Meningitis in diesem Handbuche.

Im weiteren Verlaufe, bei Zunahme des Exsudats oder beim Fortschreiten des entzändlichen Processes beobachtet man biswellen ausgeprochene Lähmungen in der sensellen wie motorischen Sphare; es tritt
Incontinentia vesicae et alvi ein, und unter Entwickelung von Decubitus
gehen die Patienten zu Grunde. Datei beobachtet man oft in der Agene

und postmortal abnorme Temperatursteigerungen, die 42° C. umidarüber erreichen.

Daner und Ausgang. Die Dauer der Krankheit ist verschieden; in den schwersten foudroyanten Fällen trutt der Tod meistens nach einigen Stunden, zuweilen erst nach einigen Tagen ein. Die abortive Form, bei welcher die einzelnen Symptome nur in geringem Grade ausgesprochen sind, verläuft durchschnittlich in wenigen Tagen, und nur selten zicht sich der Process ein bis zwei Wochen hin, um dann in Genesung überzugehen. In der Mehrzahl der Fälle beobachten wir einen über Monate, selbst Jahre protrahirten Verlauf.

Die Ausgänge der Krankheit sind die in Genesung, Besserung und Tod. Selbst bei günstigem Verlauf besteht entschieden eine Neigung zu Recidiven. Je mehr sich die Rückenmarksubstanz an dem entzündlichen Process betheiligt, desto erheblicher werden die Paralysen in der motorischen und sensiblen Sphäre sein, und um so mehr wird es zu ausgesprochenen Atrophieen der Muskeln kommen. Es ist wohl möglich, dass beim Stillstand des entzündlichen Processes und bei rationeller Behandlung eine Besserung der Lähmungen eintritt; in vielen Fallen jedoch siechen die Patienten allmählich dahin und gehen nach Entwicklung von Decubitus zu Grunde.

Die Prognose. Bei der Mannigfaltigkeit der ätiologischen Momente, sowie bei dem von vorneherein gar nicht zu überschenden Verlauf der einzelnen Formen der Spinalmeningitis, ist es leicht ersichtlich, dass eine bestimmte Richtschnur für die Stellung der Prognose nicht existirt. Selbstverständlich werden eine gute, kräftige Constitution, vor allen Dingen aber ein geringer Intensitatsgrad der Symptome die Prognose günstiger gestalten, wiewohl auch unter den günstigsten Verhältnissen mit Rücksicht auf etwaige Nachschübe, Recidive und Nachkrankheiten, speciell der Lähmungen, dieselbe höchst zweifelhatt ist. Das zarte Kindesalter, eine schwächliche Constitution, die ausgesprochenen Symptome, welche auf eine Betheiligung der Gehirnhäute und des Rückenmarks hindeuten, als Sopor, Coma, Convulsionen etc., müssen zu den angünstigen Factoren gezahlt werden, welche die Prognose verschlimmern, ja absolut schlecht machen.

Bei unvollständiger Reconvalescenz lässt sich über den Verlauf der zurückbleibenden Lähmungen nichts Positives sagen, da in manchen Fällen eine rationelle Behandlung ganz schnell zur Resorption des Exsudats und zur vollständigen Genesung führt, während dieselbe in anderen Fällen absolut im Stich lässt.

Absolut ungünstig verlauten die foudroyanten Fälle, sowie die tuberculose Spinalmeningitis, welche mit tuberculöser Basilarmeningitis complicirt ist. Günstiger gestaltet sich die Prognose bei den rheumutischen und traumatischen Formen der Meningitis. Am günstigsten ist dieselbe bei dem abortiven Verlauf.

Die Diagnose Die bemerkenswerthen Symptome der Spinalmeningitis, welche die Diagnose siehern, sind Rücken- und Krenzschmerzen, Steifigkeit der Wirbelsäule, Hyperästhezieen der Haut, Muskelspasmen, ansstrahlende Schmerzen. In einzelnen Fällen ist es schwierig, die Form der Erkrankung zu erkennen; zuweilen bei nicht ausgesprochenen Symptomen kann eine Verwechslung mit der acuten Myelitis, mit Tetanus und im Beginne der Krankheit wohl auch mit Typhus möglich sein.

Die epidemischen Formen unterscheiden sich von den sporadischen eben durch ihr epidemisches Auftreten; die tuberculösen bieten bei dem schwächlichen, scrophulosen Habitus der Patienten bestimmte diagnostische Anhaltspunkte in der gleichzeitigen tuberculösen Erkrankung anderer Organe, vorzüglich aber durch die meist vorhandene Basilar-Meningitis.

Die Unterscheidung von der acuten Myelitis kann bisweilen auf Schwierigkeiten stossen. Die differenzirenden Momente beider Krankheiten sind etwa folgende: Die Rückenschmerzen und besonders die excentrischen Schmerzen treten bei der acuten Myelitis in den Hintergrund, die Nackenstarre und Rückensteitigkeit fehlt, und schon früh gehören Lähmungen zu den hervorstechendsten Symptomen. Dieselben treten isch weit rapider und vollständiger auf, als bei der Meningitis spinalis. Ferner gesellen sich hald Störungen der Sphincteren hinzu, und es entwekelt sich schliesslich schnell Decubitus. Im kindlichen Alter kommt die acute Myelitis nur relativ selten vor und ist meistens mit einer Meningitis spinalis complieret.

Der Tetanus leitet sich stets durch Trismus ein, während derselbe bei der Meningitis nur zuweilen im weitern Verlauf vorkommt. Beim Tetanus besteht ferner im Beginn der Erkrankung kein Fieber, während dasselbe bei der Spinalmeningitis stets beobachtet wird. Die Reflexerregbarkeit ist beim Tetanus abnorm gesteigert und die tonischen Zuckungen treten viel häufiger und energischer als bei der Spinalmeningitis auf.

Bei der Cerebrospinalmeningitis treten die bekannten Gehirnsymptome in den Vordergrund; beim Tetanus ist das Sensorium frei.

Der Typhus kann, wie Leyden ausführlicher auseimundersetzt, bei ausgeprägter Genickstarre, heftigen Kopfschmerzen, Hyperästhesie, flachem Leib, Obstipation und auffällend niederer Temperatur« zu Verwechslungen mit Cerebrospinalmeningitis führen. Der weitere Fieberverlauf lässt meist nach einigen Tagen die Diagnose mit Sieherheit Stel-

len. Zur Differenzirung beider Erkrankungen weist Leyden auf das Auftreten von Herpes bei der Meningitis hin, was beim Typhus nicht vorkommt, sowie auf die eigenthümliche rothe Färbung der Zunge und der Lippen.

Die Therapie muss mit Berücksichtigung der ätiologischen Momomente, der individuellen Verhältnisse und der vorliegenden Symptome festgestellt werden. In vereinzelten Fällen wird man gewissen Causalindicationen genügen können. Meistentheils wird aber die Behandlung eine rein symptomatische sein, weche die Aufgabe hat, antifebril und antiphlogistisch zu wirken, die Schmerzen zu lindern, oder bei eintretender Depression und bei beginnendem Collaps durch Excitantien hilfreich einzugreifen.

Die von französischen Autoren empfohlenen starken und wiederholten Venaesectionen kommen bei der entschieden schädlichen Wirkung derselben im kundlichen Alter gar nicht in Betracht.

Oertliche Blutentzichungen längs der Wirbelsäule durch Blutegel oder Application von blutigen Schröpfköpfen können eventuell guten Nutzen schaffen, die Schmerzen lindern und die Intensität des entzündlichen Processes herabsetzen. Je jünger die Patienten sind, um so vorsichtiger muss man mit den Blutentzichungen sein, bei Kindern un ersten Lebensjahre sind sie vollständig zu unterlassen.

Zur Minderung der Hyperämie findet die Kälte in Form von Esbeuteln, Guttaperchakissen mit Schneewasser gefüllt, ferner die Application dfinner mit kaltem Wasser angefeuchteten Compressen (Harthez und Rilliet) vielfach Auwendung. In vielen Fällen ist das Auflegen von Eisblasch auf den Nacken oder im Verlauf der Wirbelsäule bei der grossen Unruhe der Patienten ganz unmöglich. Man hat deswegen durch Auftröpfeln von Aether oder Chloroform (Ziemssen) auf die Wirbelsäule eine Abkühlung hervorzurufen versucht. Im weiteren Verlauf der Krankheit kann man die von Heim gerühmten Uebergiessungen mit kaltem Wasser als Auregungsmittel der gesunkenen Innervation vornehmen, doch ist bei abnormer Steifigkeit der Wirbelsäule sowie bei heftigen Schmerzen ein derartiges Verfahren nicht in Betracht zu ziehen. Hohes continuirliches Fieber ist durch kühle Bäder oder durch Chinin oder salicylsaures Natron herabzusetzen. Heftige Rhachtalgieen geben eine Contraindication für die Bäder; bei unregelmässigem remittirendem Fiebertyphus kann man sich von den antifebrilen Mitteln keine Wirkung versprechen.

Diese Behandlungsweise wird durch krättig ableitende Mittel auf den Darm und die Haut unterstützt. Zu ersterem Zwecke sind vorzugsweise Calomel mit Jalappe, starke salinische Purgantien, Infusum sennae salinum etc. zu empfehlen. Aeusserlich wählt man unter den bekaunten ableitenden Mitteln auf die Haut, je nach der Constitution der Putienten und der Intensität der Erkrankung Sentpflaster, Senfteige, Senfspiritus, Veratrinsalben, Blasenpflaster u. dergl.

Calomel sowie die Einreibungen mit grauer Salbe werden seit Alters her als antiphlogistisches und resorptionsförderndes Mittel gerühmt, ohne dass man im Stande ist, über die Wirksamkeit dieser Mittel ein sicheres Urtheil zu füllen.

Ueber die günstige Wirkung des von Hammond empfohlenen Ergotin stehen uns keine Erfahrungen zu Gebote.

Das allgemeine Verhalten muss dem Krankheitsverlauf streng angepasst werden, die Phät muss im Beginn antifebril sein, die Patienten müssen in gut ventilirten, luftigen, mehr kühlen Zimmern gehalten werden, und jeder körperliche, sinnliche wie psychische Reiz ist möglichst zu vermeiden. Erst beim Nachlass des Fiebers, sowie in der Reconvalescenz ist eine kräftige Diät gestattet und selbst die Darreichung kleiner Quantitäten Wein indicirt. Eisen- wie Chininpräparate tanden in diesem Stadium mit Erfolg Anwendung.

Die Narcotica sind bei heftigen Schmerzen, bei Hyperästhesie, sowie bei Schlaflosigkeit von wohlthätigem Enfluss und oft ganz unentbehrlich. Man verordnet zu diesem Zweck die schon von Chauftard und Forget empfohlenen Opiumpräparate, oder nach der besonteren Empfehlung von Hasse Morphium in kleinen Dosen von 2-3 Milligramm, am besten in Form von Injectionen. Auch Chloralhydrat, Belludonnapräparate, Bromkalium, ferner Extractum cannabis indicue, selbst Chloroforminhalationen finden Anwendung.

Zur Linderung der Schmerzen und gegen die Schlaftesigkeit können eventuell protrahirte warme Vollbäder verordnet werden. Eintretende Depressions- und Collapserscheinungen erfordern eine excitirende Behandlung. Bleiben bei Nachlass des Fiebers gewisse Schwächezustände oder Lähmungen der Extremitäten zurück, so sind bei roberirender Diat, kräftigende Bäder sowie die electrische Behandlung indicirt.

Die tuberculose Meningitis spinalis

bietet häufig so wenig Symptome, dass dieselbe während des Lebens im ganzen selten diagnosticirt wird. Liouville behauptet, dass die tuberculose Basilarimeningitis regelmässig mit tuberculöser Spinalmeningitis vorkomme und auch Erb hebt hervor, dass die gleichzeitige Erkrankung der weichen Hirn- und Rückenmarkshäute jedenfalls häufiger bestände, als man bisher angenommen hätte. Die Krankheit be-

fällt vorzugsweise schwächliche scrophulöse Kinder, bei denen hereditär eine gewisse Disposition zu tuberculosen Erkrankungen besteht.

Anatomisch findet man in der Pia spinalis kleine miliare Tubercelknötchen; die Pia erscheint hyperämisch, trüb und verdickt und zeigt zuweilen um die Tubercel herum gelbgrünliche fibrinös eitrige Infiltration.

Die Symptome unterscheiden sich nicht von denen der Cerebrospinalmeningitis. Der Nachweis von Tuberceln in der Chorioidea dürtte in einzelnen Fällen die Form der spinalen Erkrankung erkennen lassen.

Der Verlauf und Ausgang schliesst sich dem der tuberculosen Basilarmeningitis an. In allen bisher sicher constatirten Fällen trat der Tod ein. Die Behandlung kann nur eine rein symptomatische sein, und erfolgt nach bekannten Grundsätzen.

Die chronische Entzündung der Pia. Leptomeningitis chronica.

Die chronische Entzündung der weichen Rückenmarkshäute geht zuweilen aus der acuten Spinalmeningitis hervor, in den meisten Füllen greifen chronisch entzündliche oder neoplastische Processe benachbarter Theile auf die Meningen des Rückenmarks über. Hierzu gehren namentlich Caries und chronische Periostitis der Wirbel, dann Neubildungen der Wirbel und Ruckenmarkshäute. Man findet ferner bei Erkrankungen des Rückenmarks die Pia in entsprechender Ausdehnung getrübt, verdickt und mit dem Ruckenmark verwachsen. Der ätiologische Zusammenhang der chronischen Meningitis mit dem Verschwinden chronischer Exantheme ist zweitelhaft. —

Anatomisch findet man bei Rückenmark- und Wirbelerkrankungen sowie nach Verletzungen häufig chronische Veränderungen der Pia und Arachnoidea. Dieselben sind trübe, derb, sehnig verdickt, und sind zuweilen mit kleineren oder grösseren Blutextravasaten durchsetzt, in anderen Fällen erscheinen sie stellenweise pigmentirt. Die Spinalflüssigkeit ist oft vermehrt, dieselbe ist trübe, flockig, zuweilen blutig verfarbt. Nimmt die Dura entsprechend der Entzündung der weichen Häute an dem Processe Theil, so erscheint dieselbe verdickt, körnig getrübt und mit miliaren Knötchen besetzt, die sich mikroskopisch als eireumseripte Bindegewebswucherungen erweisen.

Die Rückenmarksaffectionen in Form von Myelitis oder Sklerose kommen oft bei chromscher Spinalmeningitis vor und in vielen Fallen ist es schwer zu entscheiden, welche von beiden Erkrankungen die primäre ist.

Symptomatologie und Verlauf. Die chronische Spinal-

meningitis verläuft oft ganz symptomlos, und erst bei der Autopsie sehen wir die pathologischen Veränderungen. Oft sind die Symptome durch Complicationen von Seiten des Rückenmarks vollständig verdeckt. Die Krankheit verläuft fieberlos. Die für sie characteristischen Symptome sind wie bei der acuten Spinalmeningitis Kreuz- und Wirbelschmerzen. Steifigkeit der Wirbelsäule, abnorme Empfindlichkeit bei Bewegung derselben, heftige ausstrahlende Schmerzen. Hyperästhesie der Haut und der Muskeln. Nicht selten treten Zuckungen einzelner Muskelgruppen auf, und man bsobachtet unwillkürliches Heraufziehen und Strecken der Beine. Die eben erwähnten Erscheinungen treten mit wechselnder Intensität auf. Dieselben können vorübergehend vollständig verschwinden, um dann bei irgend einer Gelegenheitsursache mit um so grösserer Intensität zu exacerbiren.

Aus den pathologischen Veränderungen, welche mun p. m. findet, lässt sich entnehmen, dass in manchen Fällen eine vollständige Heilung eintritt. In anderen Fällen, die sich Monate lang hinziehen, treten oft Paresen und Paralysen auf, die entsprechend dem Sitz der Affection die oberen oder unteren Extremitäten betreffen, und sich mit Atrophien der gelähmten Muskeln complicaren. Lähmungen der Sphincteren, ferner Decubitus, oder auch bleibende Contracturen kann man dabei beobachten. Diese letzteren Symptome deuten mit Evidenz auf eine Betheiligung des Marks hin.

Die Therapie hat bei dem chronischen Verlauf der Affection be Aufgabe, durch ein roborirendes und tonisirendes Verfahren die Kräfte der Patrenten zu heben, den Stoffwechsel anzuregen und auf diese Weise de bestehende Hyperämie oder das Exsudat zur Resorption zu bringen. In diesem Zweck sind bei kräftiger Nahrung China und Eisenpräparate sowie Leberthran etc. zu verordnen.

Zur Unterstützung der Resorption kann dem Patienten, deren Appetit nicht gelitten hat. Jodkalium gereicht werden. Ferner bringen warme Büder mit oder ohne Zusatz von Malz oder aromatischen Kräntern, sowie bei protrahirtem Verlauf Sool- und Salzbäder entschiedenen Nutzen. Bei gleichzeitig entstehender Myelitis macht Er b besonders darauf aufmerksam, dass höhere Badetemperaturen schädlich sind. Symptomatisch kommen zur Linderung der Schmerzen Warme, Ruhe, öhge Emreibungen etc. und die üblichen Sedativa in Betracht.

Eine rationelle electrische Behandlung trägt zuweilen zu einer wesentlichen Besserung der zurückgebliebenen Lähmungen, in seltenen Fallen zur vollständigen Heilung bei ; zuweilen lässt dieselbe aber ganz im Stich.

Myelitis.

Literatur.

Brera und Harless, Cober die Entzündung des Rückenmarks. Nürnberg 1814. — Louis, Memoires au recherches anatomico pathologiques. Mem. VIII. observat. 1. pag 411 Paris 1826. Pictionnaire de médecine tem. XA. pag. 33 etc. — Vorgt, Ph. Fr. W., Ceber die Erweichung des Gehirns and Rückenmarkes. Hendelberg a Leupzig 1840. — Schlesier, Myenius infantum, P. Veriuszeitung 1841. No. 30. Schmidt's Jahrbeiter Suppl. V. pag. 1850. — E. Barthez u. F. Rilliet, Paris 1861 Traité clinique et pratique des maladies des enfants. — E. Bouch u.t. Herausgegeben und bearbeitet von Dr. B. Bischoff. Würzlung 1862. pag. 208 — Ruhle, Zur Compression des Rückenmarks, Greifswald Medicin Beitr. I. 1863. — Mannkopf, Autlicher Bericht der deutschen Naturf ischer-Versammlung 25 Hannover 1866, pag. 25t, und Berl, klin, Wochenschr. 1864. No. 4 — E. Rollet, Wiener medicin Wochenschr. 1864. No. 42 from mann. Untersuchungen über normale und patholog. Anatonic des Rückenmarks. Jens. 1864. — Engel kein, Beitr. zur Path. der acut Myelitis, Zimch 1867. — Mischande über normale et is myehte verteller. Paris 1871. — E. Heinoch, Pathologie und Therapie d. Kunderkrankheiten nach Charles West. Berlin. 1872. pag. 167. — Dujur d.i.n. Be a. a. m. et z., De la myehte signer, Paris 1852. — Charcot, Legons par Bourneville de la con pression lente de la moelle Dictionn encyclop des sciences infelie fund. 1874. — Leyden, Khurk der R. zonmarkskrankheiten, Beihn. 1874. — Leyden, Khurk der R. zonmarkskrankheiten, Beihn. 1874. — Er b. Krankheiten des Rekenmarkst. Leipzig 1876. — 77. — Ausführliche Literaturangaben siehe bei Leyden und Yrb.

Die acute Myelitis.

Genauere Kenntnisse über die Entzündungen des Rückenmarks besitzen wir erst durch die hervorragenden Arbeiten von Ollivier und A bercrombie, welche die Myclitis als besondere Krankheitstorm aufstellten und auf die anatomischen Veränderungen hinsichtlich der Consistenz und der Farbe hinwiesen. Erst im Beginn der sechziger Jahre waren es unter anderen vornehmlich Mannkopf, Frommann. Dujardin-Beaumetz, welche die Myelitis zum Gegenstand genauerer mikroskopischen Studien und klinischer Untersuchungen machten, und namentlich der Bindesubstanz ein ganz besonderes Studium widmeten. Die von diesen Autoren gewonnenen Resultate sind zum Theil durch die Experimente von Brown-Sequard, Havem, Liouville, Groucher, Leyden, Hamilton bestätigt und erweitert worden. In Folge einer Verletzung (Dujardin), oder nuttelst Injection von Jod und Glycerin in die Rückenmarkssubstanz entwickelte sich eine circumscripte acute Myelitis, die zu Paraplegie, Temperatursteigerung an den gelähmten Extremitäten, Bildung von Brandschorfen und Ausfallen der Haare führte.

Ausgedehnte diffuse Entzündungen erzeugte Leyden durch Injection von einigen Tropfen der officiellen Solutio arsenicalis Fowleri. Die Resultate, zu denen Leyden durch seine Experimente kommt, sind etwa folgende:

- 1. Die verschiedene Verbreitung der Myelitis kann durch eine und dieselbe Ursache horvorgerufen werden, und da sie auch mikroskopisch keine wesentliche Abweichung trägt, muss sie als eine und dieselbe Form betrachtet werden. Die Unterscheidung der centralen, peripheren Formen etc., kann also keinen grossen klinischen Werth beanspruchen. Diese Beobachtung ist auch für die chronischen Formen nicht unwichtig.«
- 2. Die Experimente lehren, dass die Myclitis mit Erweichung ein größerer Intensitätsgrad der ohne Erweichung bestehenden Myelitis ist, das letztere in der Regel in der Umgebung der Myelitis gleichsam als deren Ausläufer auftritt, und meist in disseminirten Herden erscheint. Diese Ausläufer im frischen Rückenmark sind makroskopisch nicht erkenntlich, treten aber nach der Erhärtung deutlich hervor.
- 3. Bei der mikroskopischen Untersuchung ergiebt sich, dass deutliche Zeichen der Myelitis noch erheblich weiter im Rückenmark zu verfolgen sind u. s. w. (1. c. pag. 123).

In jüngster Zeit erzeugte Hamilton bei Katzen traumatische Myelitis, und fand unter Anderem, dass von den geschwollenen Axen-ylindern sich rundliche Gebilde loslösen, welche theils zu colloiden Körperchen zerfallen, theils in sich eine endogene Brut jugendlicher runder Zellen (Eiterkörperchen) erzeugen.

In den letzten Jahren ist, mit Hülfe des Mikroskops, erleichtert durch die Erhärtungsmethode die Lehre von der Myelitis von Lockhard Clarke, Gull und Anderen in England, durch Charcot und seine Schule in Frankreich, sowie durch die vortrefflichen Arbeiten von Frommann, Friedreich, Leyden, Westphal, Simon, Erb in Deutschland gefördert und erweitert worden. Eine detaillirte vorzügliche Bearbeitung hat die Myelitis jüngst durch Leyden (Klinik der Rückenmarkskrankheiten) und durch Erb (Krankheiten des Rückenmarks und seiner Hüllen) erfahren.

Trotz zahlreicher bedeutender Arbeiten über die Myelitis sind unsere Kenntmese hinsichtlich der feineren pathologischen Anatomie, wie des klinischen Krankheitsbildes noch sehr lückenhaft. Der Begriff der Rückenmarksentzündung ist bis heute noch nicht genau zu präcisiren, und es bedarf noch eingehender histiologischer Studien, um die chronischen Entzündungen des Rückenmarks, von den übrigen Formen der chronischen Erkrankungen, der Atrophie, Degeneration, Erweich-

ung. Sklerose, auseinander zu halten. Während die Einen die verschiedensten Formen der Rückenmarksaffectionen einfach nur als verschiedene Entzündungsproducte auffassen, die nur mannigfach localisirt sein können, wollen Andere gewisse Erkrankungen, wie die Erweichung. Sklerose. Atrophie und Degeneration davon vollständig getrennt wissen. Acute Fälle von Myelitis, die rapide zum Tode führten, sind bei Kindern bisher noch nicht beobachtet worden; die meisten Fälle verlaufen subacut und werden chronisch, und es kommt in der Regel erst zur Autopsie, wenn über die Pathogenese und über den Verlauf der Lähmungen nichts Sicheres zu eruiren ist.

Wir unterscheiden bei der Myelitis zunächst die zente, und die chronische Form, welche hinsichtlich des Verlaufs, der klinischen Symptome, sowie in ihrem pathologisch-anatomischen Verhalten bei mannigfachen Annäherungen und Uebergängen, gewisse Verschiedenheiten darbietet.

Die acute Myelitis pflegt sich meist, wenn auch nicht immer, unter fieberhatten Erscheinungen zu entwickeln, und umfasst die Entzündungen der Rückenmarkssubstanz in allen ihren Abschnitten. Eine strenge Scheidung der interstitiellen Myelitis, die von der Neuroglia primär ihren Ausgang nimmt, und in parenchymatöse Myelitis ist zur Zeit unmöglich. Die acute Form wird häufiger bei Kindern nach dem sechsten Lebensjahr als vorher beobachtet; ich sehe dabei von der atrophischen Kinderlähmung, als einer besonderen Form der acuten Myelitis ab, die vornehmlich den ersten Lebensjahren angehört. Das Geschlecht steht nach den vorliegenden Beobachtungen in keinem genetischen Zusammen. hang mit der acuten Rückenmarksentzündung.

Unter den ätiologischen Momenten sind Verletzungen und Erschätterungen des Kückenmarks durch Quetschung, Luxation oder Fracturen der Wirbel zu nennen; unzweifelhaft gehört die Erkältung zu den häufigsten und wichtigsten Ursachen der acuten Myelitis.

Eine weitere Actiologie für die acute Form berüht darauf, dass sich entzündliche Processe von benachbarten Organen, so namentlich bei Caries der Wirbel, bei der Pott'schen Kyphose auf die Meningen und von hier auf das R. M. weiter fortpflanzen. In welchem genetischen Zusammenhang übermässige körperliche Anstrengungen, ferner Oname mit dieser Erkrankung des Rückenmarks stehen, oder ob ein solcher überhaupt besteht, ob ferner durch diese schädlichen Momente eine gewisse Praedisposition zu dieser Erkrankung gegeben ist, ist noch völlig dunkel. Der Einfluss psychischer Momente, speciell von Schreck, der bei Erwachsenen in der Actiologie der acuten Mychitis eine Stelle ein-

nimmt, hat im kindlichen Alter keine sicher constatirte Beobachtung aufzuweisen.

Nach acuten Krankheiten und im Verlauf derselben, so namentlich bei Typhus, bei acuten Exanthemen, bei Diphtheritis kommen Lähmungen vor, welche man auf acute Veränderungen im Rückenmark zurückführt. Welcher Art dieselben sind, Lisst sich zur Zeit nicht sagen, zumal in den zufällig zur Autopsie gekommenen Fällen die feinere anatomische Untersuchung nur negative Resultate ergab.

Ueber Reflexparaplegieen im kindlichen Alter ist Nichts bekannt. Aus Allem erschen wir, dass die l'athogenese der senten Myelitis nur in den entzündlichen Processen, welche sich von Aussen auf die Meningen und auf das Rückenmark fortpflanzen, einen festen Boden hat, während wir für die ubrigen ätiologischen Momente nur Hypothesen aufstellen und den näheren Zusammenhang kaum annähernd bestimmen können.

Anatomie. Die makroskopischen Veränderungen der acuten Myelitis bestehen hauptsächlich in der Consistenzverminderung und in der Veränderung der Farbe, welche das Rückenmark auf dem Querschnitte darbietet. Eingehendere Studien über die verschiedenen Formen der Erweichung sind von Engelken. Dujardin-Beaumetz, Leyden und Anderen gemacht worden. Vor Allem ist hervorzuheben, dass nicht alle Fälle von acuter Myelitis mit Erweichung verbunden und; es sind auch Fälle bekannt, wo man als Ursache der Lähmungen im normaler Consistenz des Rückenmarks au frischen, wie an mit Chromerhärteten Präparaten in beschränkten Partieen der Vorderhörner reichhehe Körnehenzellen constatirte, und keine entzündlichen Veränderungen vorlagen. Oft sind makroskopisch bei der acuten Myelitis mit Sicherheit keine Veränderungen nachzuweisen, und erst die mikroskopische Untersuchung klärt uns über die Form und die Art der Erkrankung auf.

Wir unterscheiden nun wie bei der Encephalitis auch bei der Myclitis drei Stadien. 1) die rothe hämorrhagische Erweichung. Dieselbe findet man bei Erwachsenen nach schweren traumatischen Läsionen, oder bei rasch verlaufenden Füllen von Myelitis centralis. bei Kindern ist sie noch nicht Gegenstand genauerer Beobachtung geworden. 2) Die gelbe Erweichung, das Stadium des fettigen Zerfalls. Die Consistenz des Rückenmarks ninmt mehr ab, die Hyperämie lässt nach und durch tettige Degeneration des Nervenmarks und durch Bildung von Fett-Virachenzellen geht die Farbe allmählich in das Gelbliche über. Die Schnittfäche erscheint uneben flockig, das Mark quillt über dieselbe hervor, die Rückenmarkszeichnung wird trübe und undeutlich. 3) Die

graue Erweichung, das Stadium der Resorption und Atrophie. Durch die fortschreitende Resorption des Marks und der Fettkörnehen erscheint der Erweichungsherd mehr eingesunken und verkleinert, und nimmt eine mehr graue oder grauroth durchscheinende Farbe an. In dieser grauen Substanz finden sich gelbliche und grauweissliche Inseln und Punkte eingesprengt (Leyden).

Im Anschluss an diese Veränderungen kommt es in weiterem Verlauf zu Narben- und Cysten-Bildungen, und bei Zunahme des interstitiellen Bindegewebes in den benachbarten, vorher wenig alterirten oder gesunden Rückenmarkspartieen kommt es zur chronischen Induration, zur Scierose des Rückenmarks.

Die Nervenwurzeln nehmen zuweilen an dem entzündlichen Process Theil, sie erscheinen Anfangs geschwellt, locker, im weiteren Verlauf utrophisch oder indurirt; die Spinalflüssigkeit ist öfters vermehrt und zeigt eine gewisse Trübung. Die örtliche Ausbreitung der entzundlichen Veränderungen im Rückenmark ist sehr wechselnd. Die acute Myelitis pflegt ihre grösste Intensität in der grauen Substanz zu haben, sie tritt in kleineren Heerden auf, und kann sich auch in der Ausdehnung einiger Wirbelhöhen über das Rückenmark ausbreiten. Je nachdem die myelitischen Heerde den ganzen Rückenmarksquerschnitt befallen, oder sich mehr der Höhe nach in der grauen Substanz ausbreiten, unterscheidet man die Myclitis transversa von der centralen Erweichung von Albers. Die Intensität der Entzundung ist nicht überall gleichmässig, sie ist auf dem Querschnitt hänfig auf einer Seite stärker ausgeprägt als auf der andern, und in der Mitte pflegt der Process stets intensiver ausgeprägt zu sein, als nach beiden Seiten hin. - Die Myelitis, welche eine grössere Ausdehnung einnimmt, pflegt am häufigsten im mittleren und untern Brusttheil des Rückenmarks localisirt zu sein. Treten Entzundungen in kleinen Heerden zerstreut im Rückenmark auf, so spricht man von einer Myelitis disseminata. Die microscopischen Veränderungen der hämorrhagischen Form kann ich übergehen, weil sich bezügliche Beobachtungen im Kindesalter nicht vorfinden. Im zweiten Stadium findet man die Nervenfasern zum Theil gequollen, zum Theil durch abnorm vermehrte und vergrösserte Körnchenzellen auseinandergedrängt, man findet ausserdem zerfallene Nervenfasern und Mark wie Axencylinder zeigen fettige Degeneration. Die Ganglienzellen, zum Theil blasig geschwollen (l. e y d e n), beginnen zu zerfallen und zu atrophiren. Das Bindegewebe ist therlweise gelockert und verfettet, einzelne Bindegewebszüge verdicken sich und hypertrophiren. Die Gefässe sind verdickt, sehr kernreich und mit Fettkörnehen durchsetzt. Bei reichlicher Entwicklung von Fettkörnchenzellen zerfällt das Gewebe zu feinkörnigem Detritus. Das Mark nimmt eine breiartige puriforme Beschaffenheit an, und bei der microscopischen Untersuchung findet man zahlreiche Körnchenzellen, zerfallene Nervenfasern und Axencylinder, Pigmentkörnehen und faserige Reste des Bindegewebes. Im dritten Stadium der Resorption werden die Körnehenzellen seltner, und ein succulentes mit Körnchenzellen durchsetztes mehr oder weniger derbes Bindegewebe tritt in den Vordergrund. Die Nervenfasern erscheinen degenerirt. die Ganglienzellen sind pigmentreich, atrophisch und verkleinert, und es finden sich einige Corpora amylacea. Man findet ausserdem in der Regel zahlreiche vergrößerte Sternzellen. Die Gefässwandungen sind verdickt, und die Venen erscheinen in Folge des verminderten Druckes erweitert. Die Schnittfläche sinkt auf dem Durchschnitt ein, ist grau durchscheinend, die Consistenz des Rückenmarks ist vermindert. Bei weiterer Hypertrophie des interstituellen Bindegewebes kommt es zur iesten Induration der Rückenmerkssubstanz, zur Sclerose in den afficirten Parthicen.

Die Myelitis entwickelt sich in der Regel nicht weit über den primären entzündlichen Sitz hinaus, und schliesst sich hinsichtlich ihrer Ausbreitung dem Gange der secundären Degeneration an. Danach beschränkt sich der Process nach oben in ganzer Ausdehnung auf die Hinterstränge, während nach unten zu die Vorder- und Seitenstränge Sitz der absteigenden Myelitis sind. Microscopisch sind die Veränderungen durch den Schwund der Nervenfusern und durch das Auftreten ahlreicher Körnchenzellen zu erkennen.

Die häufigsten anatomischen Ausgänge der acuten Myelitis sind die in die chronische Form. Zuweilen kommt es zur Bildung von kleineren und grösseren Cysten, welche eine trübe serumähnliche Flüssigkeit enthalten.

Zweitelhaft ist es, ob Regenerationen von Nervenfasern in dem erweichten Gewebe stattfinden. Die Nervenstämme betheiligen sich zuweilen an dem entzündlichen Process, und man kann öfters fettige Degeneration der Nervenfasern und viele Körnchenzellen constatiren. Bei schweren Formen der Myelitis erscheinen die Muskeln schwach, blass, derb, und zeigen microscopisch starke Kernvermehrung und deutliche Zeichen der Degeneration und Atrophie.

Die übrigen Organe bieten bei der Myelitis keine besonders characteristischen anatomischen Veränderungen. Blasen- und Nierenaffectionen sowie Decubitus kommen in schweren Fällen häufig zur Beobachtung und zeigen die bekannten Veränderungen.

Symptome. Die Symptome der acuten Myelitis sind so verschieden und mannichfaltig, dass sich ein einheitliches Krankheitsbild nicht gut geben lässt. Der Name sacute Myclitise bezieht sich weniger auf das Vorhandensein von Fieber oder auf den schnellen Ablauf der Krankheit, als auf das plötzliche oder schnelle Entstehen der Krankheitssymptome. Die dabei auftretenden Lähmungen können wie bei der Apoplexie zu Stande kommen, oder sie entwickeln sich successive im Verlaufe einiger Tage oder Wochen. Die Krankheit zieht sich stets längere Zeit hin und kann Monate und Jahre lang dauern. Bei der subacuten Form, die sich also langsam entwickelt, kommt es öfters zu Nachschüben, und Besserungen wechseln häufig mit neu auftretenden Lähmungen ab. In einzelnen Fällen leitet sich die Krankheit durch ein gewisses Prodromalstadium, durch Unwohlsein, Mattigkeit, Appetitlosigkeit und durch Kopfschmerzen ein. In den Gliedern macht sich zoweilen ein Ziehen und Zittern bemerklich, die Patienten frösteln bisweilen, nur selten geht der Erkrankung ein förmlicher Schüttelfrost voraus. Allgemeine Convulsionen werden hin und wieder beobachtet. Häufig deuten erst die auffallenden Veränderungen in der motorischen Sphäre auf den Sitz der Erkrankung hin. Je nach der Localisation und der Intensität des entzündlichen Processes beobachten wir complete oder unvollkommene Lähmungen der Extremitäten. Die überwiegend häufigste Form ist entsprechend dem bevorzugten Auftreten der Myelitis im Dorsaltheil des Rückenmarks die Puraplegie, doch können auch bei der Myelitis cervicalis, bei der vorherrschenden Lähmung beider Arme die Beine gelähmt, sogar stärker als die obern Extremitäten atticirt sem. Nur in seltenen Fällen kommt es zur halbseitigen spinalen Lähmung. Späterhin beobachtet man ziemlich oft Zuckungen in den Muskelp, welche spontan auftreten, oder die durch periphere Reize, am leichtesten durch Application von Kälte auf die Haut ausgelöst werden. Im weiteren Verlauf stellen sich Contracturen in den Muskeln, am häufigsten in den Adductoren der Oberschenkel ein, welche bei activen und passiven Bewegungen zunchmen, und die in manchen Fällen nur schwer zu überwinden sind. Seltener beobachtet man die Flexionscontractur im Knie mit starker Spannung des Semitendinosus. Semimembranosus und Biceps femoris bei gleichzeitiger Atrophie der Extensoren; nur ausuahmsweise beobachtet man abnorme Extensionsstellung der untern Extremitäten.

Die Reflexerregbarkeit ist im Beginn der Krankheit häufig erhöht, im weitern Verlauf kann dieselbe, wenn die graue Substanz des Rückenmarks mit afficirt ist, oder wenn es zur Degeneration und Atrophie der Nerven und Muskeln kommt, allmälig schwächer werden und schliesslich ganz versehwinden. In einzelnen Füllenkann man bei abnorm ge-

steigerter Reflexerregbarkeit bei mechanischen Reizen der Innonfläche des Oberschenkels Erectionen des Penis hervorrafen,

Die gelähmten Extremitäten fühlen sich häufig kühl an. Die electrische Erregbarkeit ist in frischen Fällen vollständig erhalten, un weitern Verlauf kann dieselbe gleichzeitig mit der Abnahme der Reflexerregbarkeit abnehmen und vollständig verschwinden. Die Connedenz dieser Symptome, die trophischen Störungen in Verbindung mit dem Sinken der Reflexe und der Abnahme der electrischen Erregbarkeit deuten auf eine schwere Erkrankung der grauen Substanz, vorzugsweise auf eine Affection der Vorderhörner hin. Zu den trophischen Symptomen gehört in schweren Fällen auch der acut auftretende Decubitus, welcher bei gleichzeitig bestehendem hectischen Fieber den letalen Exitus beschleunigen kann. Secretorische Abnormitäten, so namentlich abnorme Transspiration an den gelähmten Extremitaten sind bei Kindern bisher nicht beobachtet worden.

Die Sphincteren sind bei der acuten Myclitis hänfig, wenn auch nicht immer betheiligt. Im Beginn besteht zuwerlen Dysurie und Obstruction, während in den spätern Perioden der Krankheit öfters, wenn nuch nicht constunt. Incontinentia vesicae et alvi zu Stande kommt.

Symptome von Seiten der sensiblen Sphäre fehlen sehr häufig vollständig. Die Patienten klagen in manchen Fällen über ein Gürtelgefühl und ausstrahlende Schmerzen, namentlich in den untern Extremitäten, die zuweilen mit Muskelspasmen verbunden sind. Dieselben sind als Reizungserscheinungen aufzufassen und treten vornehmlich ganz am Anfang der Erkrankung auf, im weitern Verlauf pflegen dieselben nachzulassen. Subjective Klagen über gewisse Empfindungsanomatieen, über abnormes Kältegefühl, über das Gefühl von »Vertodtung« über Formicationen etc., werden von Kindern nicht geäussert. Objective Sensibilitätsprüfungen lassen in den meisten Fällen vollständig im Stich, und sind bei der Unruhe und Empfindlichkeit der Patienten absolut nicht zu verwerthen.

Bei der atrophischen Kinderlähmung leitet sich die Krankheit bisweilen mit allgemeinen Convulsionen und Delitten ein. Schwer ist es dabei zu entscheiden, wie viel auf die abnorme Erregbarkeit des Centralnervensystems, wie viel auf das Fieber zurückzuführen ist, und man ist darüber im Unklaren, in welchem Zusammenhang dieselben mit der Rückenmarksaffection stehen.

Oculopupilkire Symptome, sowie Störungen von Seiten der Schoder Augenmuskelnerven sind bei der acuten Myelitis im kindlichen Alter nicht bekannt. In dem von Hertz mitgetheilten Fall eines Erweichungsheerdes in der Medulla oblongata bedingt durch Hypertrophie und abnorme Stellung des Zahnfortsatzes des zweiten Halswirbels fehlten die oculopupillären Veränderungen, ebenso die von andern meist beobachtete vermehrte Schweisssecretion (Deutsches Archiv für klinische Medizin, Leipzig 1874, XIII. Band).

Die Symptome des Circulations- und Respirationssystems bieten wenig auffallendes. Der Puls ist häufig beschleunigt, die Respiration wird zuweilen unregelmässig und unvollkommen, und es kommt bisweilen im weitern Verlauf zu Catarrhen und zur Entwicklung von Lungenentzündung.

Das Allgemeinbefinden ist bisweilen nur wenig gestört. Fieber ist im Beginn der Krankheit nur selten vorhanden. In andern Fällen besteht Fieber, die Patienten verfallen schnell, und es kommt unter Entwicklung von Decubitus oder anderen Complicationen zu erheblicher Abmagerung und in kurzer Zeit zum Exitus letalis.

Dauer und Verlauf. Die Myelitis zieht sich meist Monate und Jahre lang hin und hat Lähmungen im Gefolge, die fortschreiten, oder allmälig auch zurückgehen können. Nur in seltenen Fällen kann es bei leichteren Formen der Erkrankung in einigen Wochen zur Genesung kommen. Zuweilen bestehen von Vorne herein hochgradige Lähmungen, oder es kommt im weiteren Verlauf allmälig oder auch schubweise zur Entwicklung ausgedehnterer Erweichungsheerde, die zu vollständiger Paraplegie, zu Blasenlähmungen und Decubitus führen, und somit den Eintritt des Todes beschleumgen.

Der bei weitem häufigste Ausgang ist der in chronische Myelitis. Es bleiben mehr oder weniger ausgesprochene motorische Lähmungen zurück, die Blasenbeschwerden dauern mit wechselnder Intensität fort, und der Process kann exacerbirend und remittirend sich Jahrelang hinziehen. Im günstigen Falle tritt bei einer Besserung der Lähmungen und der Störungen der Blase eine unvollkommene Genesung ein, und es bleiben Atrophicen und Contracturen kleinerer oder grösserer Muskelgruppen zurück. Andernfalls kann es aber auch nach Jahren zur Cystitis und Decubitus kommen, welche die Kräfte der Patienten aufreiben.

Die Diagnose der acuten Myelitis im kindlichen Alter dürfte nur selten auf Schwierigkeiten stossen. Die acut auftretenden mehr oder weniger ausgesprochenen Lähmungen in der motorischen Sphäre, die Blasenstörungen, im weiteren Verlauf die erhöhten Reflexe, die Contracturen, der Decubitus siehern die Diagnose. Bei der Menungitis acuta, mit der die Myelitis vielleicht verwechselt werden könnte, finden wir in der Regel hohes Fieber, die Patienten klagen über heftige Kreuzund Rücken-Schmerzen, es besteht Rückensteifigkeit, zuweilen Nackenstarre, ferner Hyperästhesie der Haut, während die Lähmungen dabei in den Hintergrund treten. Die Differentialdiagnose zwischen der acuten Myelitis und dem Symptomencomplex, welcher durch intramedulbire Tumoren, so namentlich durch den Rückenmarkstuberkel hervorgerufen wird, dürfte in den meisten Fällen nicht zu stellen sein. Hinsichtlich der Lähmungserscheinungen wäre etwa hervorzuheben, dass bei Tumoren, je nach dem Sitz derselben, die Lähmung zuweilen in einer Extremität mehr ausgeprägt ist, als auf der anderen, während bei der Myelitis die Lähmung die Extremitäten meist, wenn auch nicht constant, gleichmässig zu befallen pflegt. Bei Berücksichtigung der anamnestischen Verhältnisse, ferner der Constitution der Patienten, sowie bei dem Nachweis tuberculöser Erkrankung anderer Organe, vor allen Dingen beim Vorhandensein von Tuberkeln in der Choroidea, können Momente gewonnen werden, die eine gewisse Wahrschemlichkeits- aber immerhin keine siehere Diagnose auf R.-M.-Tuberkel zulassen.

Hämatomyelie und Hämatorrhachis, welche bei Erwachsenen zu Verwechselungen mit acuter Myelitis Veranfassung geben, sind im kindlichen Alter bisher nicht beobachtet worden.

Die Prognose ist von vorneherem eine recht ernste: nur in den allerseltensten Fällen dürfte vollständige Genesung eintreten. Die Erkrankung der Vorderhörner, der Cervical- und Lenden-Anschwellung, die atrophische Kinderlähmung lässt hinsichtlich der Erhaltung des Lebens eine gute Prognose zu. Je erheblicher die Ausbreitung des entzindlichen Processes auf dem Querschnitt des Rückenmarks ist, desto ungunstiger gestaltet sich die Prognose. Sie ist ferner ungünstig, wenn der Process rapide fortschreitet, wenn sich hochgradige Lähmungserscheinungen, vollständige Sphincterenlähmungen, Cystitis. Decubitismit septischem Fieber oder underweitige complicirende Krankheiten einstellen.

Im günstigen Sinne wird dieselbe beeinflusst durch das Auftreten unvolkkommener Lähmungen, durch die Integrität der Sphincteren, durch eine geringe Betheiligung oder den Mangel aller trophischen und sensiblen Störungen, sowie durch die progressive Abnahme der Lähmungserscheinungen. Gutes Allgemeinbefinden, Appetit und Schlat begünstigen natürneh den Verlauf. Immerhin muss man aber darauf gefasst sein, dass un Verlauf der beginnenden Besserung Recidive und Nachschübe auttreten, welche die Prognose verschlechtern, selbst ganz schlecht gestalten können.

Von vorne herein lässt sich über den Verlauf der Myelitis und den Ausgang derselben nichts Sicheres sagen. In manchen Fällen nimmt der entzündliche Process progressiv zu, die Lähmungen breiten sich weiter aus und bedrohen das Leben der Patienten, in anderen kommt

es nach einiger Zeit zum Stillstand; es kann wohl eine Besserung eintreten, doch bleiben eigentlich stets Lähmungen zurück, und man kann häufig locale Anästhesieen und partielle Atrophieen dieser oder jener

Muskelgruppe constatiren.

Die Therapie der acuten Myelitis erfordert im Beginn der Erkrankung wesentlich dieselben Massnahmen, wie die acute Meningitis spinalis. Man versucht zuvörderst antiphlogistisch zu wirken, und den Process zur Vertheilung zu bringen. Dementsprechend werden Eisbeutel, Schröpfköpfe, bei kräftigen Individuen selbst blutige Schröptköpfe auf die Wirbelsäule verordnet, und man lässt zur Unterstützung dieser Cur Einreibungen mit grauer Salbe vornehmen. Von Brown-Sequard wird auf Grund physiologischer Experimente, als antiphlogistisches Mittel zur Beseitigung der Hyperänne Secale Cornutum und Belladonna emptehlen. Ableitende Mittel auf die Haut und den Darm können in manchen Fällen einen gewissen Nutzen bringen.

In diätetischer Beziehung ist körperliche wie gemüthliche Rube dringend nothwendig. Die Patienten müssen das Bett hüten, ohne daber ausschliesslich die Rückenlage einzunehmen, dürfen nicht aufsitzen und aufstehen, und namentlich ist das Spazierenfahren in frühen Stadien der Erkrankung zu verbieten, um jegliche Erschütterung des Körpers zu vermeiden. Aus demselben Grunde sind die Patienten nicht zu trüh in Bäder zu schicken, weil in Folge der Anstrengungen der Reise Exacerbationen des entzündlichen Processes und dannt intensivere Lähmungserscheinungen auftreten können. —

Die Nahrung sei leichtverdaulich aber kräftig; Spirituosen, Kaffee und Thee sind contraindicirt. Es kommen sodann die Eisen- und China-Präparate, ferner Leberthran in Betracht, welche bei gleichzeitiger Anwendung von warmen Bädern und Soolbädern wesentlich zur Resorption der Exsudate und zur Besserung der Lähmungen beitragen können. Unter den innerlichen Mitteln, welche als resorptionsfördernd angesehen werden, ist vorzugsweise das Jodkali zu nennen, welches eventuell, wenn es gut vertragen wird, mehrere Wochen hindurch gegeben werden kann Die bei Rückenmarksaffectionen ganz besonders empfohlenen Mittel sind Argentum nitricum und Auronatrium chloratum. Für regelmässige Stuhl- und Harnentleerung ist sorgfältig Sorge zu tragen, der auftretende Decubitus ist nach bekannten Grundsätzen zu behandeln, und die bei der Mychtis auftretenden Schmerzen, ferner die lüstigen Muskelspasmen und die Schlaflosigkeit sind durch die üblichen Narcotica, Morphium, Bromkalium, Chloralhydrat etc. zu lindern, respective zu beseitigen.

Wird der Zustand chronisch, bleiben Lähmungen, Anüsthesien und

trophische Störungen zurück, so tritt die electrische Behandlung in ihre Rechte.

Die chronische Myelltis.

Unsere Kenntnisse über die chronischen Formen der Rückenmarksaffectionen im kir dlichen Alter sind trotz mannigfacher Untersuchungen im letzten Decennium noch sehr läckenhaft. Es wird weiterer Forschung vorbehalten sein, eine schärfere Trennung und Sichtung derselben zu ermöglichen. Aus dem sich so mannigfin higestaltenden Krankheitsbild der chromschen Myelitis hat man bereits mit mehr oder weniger Erfolg emige characteristische Formen, wie die grane Degeneration der Huiterstränge, die Lateralsclerose, die auf- und absteigen len Degenerationen nach Gehirn- und Rückenmarkskrankheiten losgerest, und versucht, dem klimschen Verlauf eine bestimmte anatomische Grundlage zu geben. Diese letzteren Affectionen bilden den Gegenstand besonderer Betrachtung in diesem Handbuch, und ich erwähne hier nur die chronischen Rückenmarksaffectionen, welche vorzugsweise, wenn auch nicht ausschinesslich motorische lähmungen nach sich ziehen, die je nach dem Sitz und der Ausbreitung des chronisch entzündlichen Processes verschiedene Ausdehnung annehmen. Nach Leyden ist die herdförmige and die multiple Sclerose als die eigentliche chronische Myelitis anzu-100 to 121.

Pathogenese. Von den ätiologischen Momenten, welche man im Allgemeinen für die Entwickelung der chronischen Myelitis Erwachsener aufahrt, können nur wenige mit den chronischen Rückenmarksaffectionen um kindlichen Alter in Beziehung gebracht werden. Dehronische Myelitis kann allmährich aus der acuten Form hervorgehen, und hier ist es natientuch die Erkältung allein oder in Verbindung mit korperhemen. Uber astrongungen, welche für die Pathogenese einen wesentlichen Pactor abgrat. Andere, häufige Ursachen der chronischen Myelitis im Kindesafter sind erstens eine allmährich von aussen auf das Rückenmark einwirkeinle Compression, zweitens die Fortpflauzung chronischer Entzündungen in der Umgebrug des Rückenmarks, auf dieses selbst.

Die Con.pr. ssionsmyelitis stummt in ihrem Symptomencomplex von Seiten des Ruckenmarks fast vollständig mit der spontanen transversiden Myelitis ein, und kann gewissermassen als Repräsentant der Myelitis transversa ehronica betrachtet werden. Sie ist in ihrem Verlaut und in ihren Ausgängen am Besten studirt und gekannt, und soll daher den Ausgangspunkt der folgenden Darstellung abgeben. Die chronische Myelitis, welche sich allmählich aus der acuten Form entwickelt, dürfte nur in den allerseltensten Fällen Gelegenheit bieten, den Beginn der Erkrankung bis zur anatomischen Untersuchung zu verfolgen. (s. Zeitschrift für klimische Medicin, herausgegeben von Dr. Fr. Th. Frerichs und Dr. E. Leyden, Berlin 1879.)

Die Compressions-Myelitis.

Die Ursachen, welche allmählich den Wirbelcanal verengern und durch Druck auf das Rückenmark zur Compressionsmychtis führen, sind erstens die Erkrankung der Wirbel, die Spondylarthroence, speciell das Malum Pottii, zweitens die ausserhalb, zuweiten auch die innerhalb des Rückenmarks gelegenen Tumoren, so die pachymeningstischen fungösen Granulationen, Hyperostosen, Hydatiden-Geschwülste, die Spina bitida, der Rückenmarkstuberkel etc.

Ueber die zuletzt genannte Form der Druckmychtis besitzen wir für das kindliche Alter nur äusserst spärniche und lückenhafte Beobachtungen. Die Meningeal-Tumoren mit Aus hane der fungösen pachymeningitischen Wucherungen bei Wirbelearies, ebenso die intramedularen Tumoren kommen im kindlichen Alter ungemein selten vor. Ueber die feineren anatomischen Veränderungen der Myelitis, welche dabei zur Entwickelung kommt, existiren keine besonderen Untersuchungen, und die bezüglichen Beoachtungen beziehen sich nur auf makroscopische Veränderungen, auf die Consistenzverminderung und auf die Erweichung der Rückenmarkssubstanz an der dem Druck ausgesetzten Stelle und deren nächsten Umgebung.

In dem von Hertz mitgetheilten Falle (Deutsch Arch für klin Med Band XIII, 1874) bestand bei einem fögsbeigen Knaben eine unvolstandige Lähnung der oberen und unteren Extremataten, und eine Contractur im Schulter- und Eilen ogen übenk in Fore eines Erweichungs erdes in der Medulla oblingata, und zwar in der Pyramalen-Kreuzung, Dereibe war besingt danch Hypertrophie und abnorme Stelle des Processus odontoideus Epistrophie (d. c.). Die Veränderung in der Pyramidenseitenstranglann fasst Hertz als seinndige auf, weiche von dem Erweiehungsberd in der Pyramidenkreuzung sehangig zu mischen ist.

Zu den entschieden häufigsten Ursachen der Myelitis gehört unzweifelhaft die Wirbel-Caries. Die Veränderungen, welche das Rückenmark erfahrt, kommen nur zum Theil direct durch die Compression zu Stande. In den meisten Fällen ist es die Eiterung der knochen und Gelenke, welche entzündungserregend wirkt, und zur Myelitis führt. In anderen Fällen wirken die Tumoren der knochen und der Meningen selbst als Entzündungsreize.

So unzweifelhaft es ist, dass Compressionen für sich zu Lähmungen führen können (Brown-Sequard und E. Rollet), ist es andererserts bekannt, dass die Lähmungen häufig in keinem Verhältniss zu der Deformität der Wirbelsäule stehen, ferner, dass bei hochgradiger spitzwinkliger Kyphose zuweilen keine Lähmungen vorhanden sind, und in anderen Fällen wiederum bei äusserlich kaum wahrnehmbaren Veränderungen an den Wirbeln vollständige Paraplegien bestehen. Diese Erscheinungen werden durch die Mychtis erklärt, welche sich an der Compressionsstelle, und um dieselbe herum entwickelt. In manchen Fällen zeigt die einfache Oculariuspection keine Veränderungen des Ruckenmarks, und erst die genauere mikroskopische Untersuchung lässt mehr oder weniger erhebliche Alterationen desselben erkennen. So fand z. B. Michaud (l. c.) bei einem Kinde, das an einer Kyphose ohne ausgesprochene Lähmung litt, an dem anscheinend normalen Rückenmark, durch dasselbe allgemein verbreitet, bei der mikroskopischen Untersuchung zwischen den Nervenfasern ein feines Fasernetz mit Kernen, und freie Kerne in den Gefässscheiden.

Pathologische Anatomie. Die Rückenmarkshäute, und zwar namentlich die Dura sind in der Regel bei Druckmyelitis mit betheiligt. Der Eiter der erodirten Wirbel führt nach Zerstörung des hinteren Ligamentes zur Entzündung der Dura mater, die Meningen erscheinen hyperümisch, getrübt und verdickt, und sind oft mit der Umgebung verwachsen. Die Nervenwurzeln sind meist injigirt, geschwellt and zeigen bald fettige Degeneration, im späteren Verlauf werden sie blass, grau und atrophisch. Das Rückenmark erscheint an der Compressionsstelle ein wenig eingeschnürt und abgeplattet, in seltenen Fällen kann es bis zum Fünftel seines Volumen reducirt sein. Oberhalb wie unterhalb der Compression lässt sich zuweilen eine entzündliche Schwellung wahrnehmen. Diese Anschwellungen zeigen mitunter eine derbere Consistenz. Die Druckstelle ist blass, blutarm, auf dem Durchschnitt ist die Zeichnung undeutlich, verwischt, das Mark ist mehr oder weniger erweicht und quillt zuweilen über die Schnittsläche hervor. Bei der mikroskopischen Untersuchung finden wir die Zeichen des fettigen Zerfalls, die Nervenelemente sind zum grössten Theil verschwunden, und an ihrer Stelle finden sich zahlreiche Körnchenzellen und einige Corpora amylagea. Die entzündlichen Veränderungen breiten sich nur wenig über die Compressionsstelle hin aus, und sind den Vorgüngen analog, welche bei der acuten Myelitis beschrieben sind.

Bei längerem Bestehen der Druck-Myelitis ergibt die mikroskopische Untersuchung, dass neben normalen Nervenfasern andere vorhanden sind, die deutliche Zeichen der fettigen Degeneration und Atrophie erkennen lassen. Die Ganglienzellen sind zuweilen geschwellt, zum Theil geschrumpft, atrophisch und pignentreich und zeigen im Innern Vacuolenbildung. Die Getässe erscheinen verdickt, die Wandungen sind zum Theil fettig degenerirt, und in dem Zellen- und Kernreichen Bindegewebe kann man Kornehenzellen um zeiemlich viel corpora amylacen wahrnehmen.

Im weitern Verlauf kommt es sodann zu den abenndiren Degenerationen, die in aufsteigender Lime die Hintersträuge einnehmen und sich nach der Medulla oblongata zu auf die Gollischen Stränge beschränken, nach unten bis zum Conus terminalis dehnen sich dusselben über die hinteren Seitensträuge aus. Diese Degenerationen treten meht immer symmetrisch auf, sie sind zuweilen an der einen Seite mehr ausgesprochen als an der andern, und man hat in einzelnen Fällen absteigende Degenerationen in den Seitensträugen beolaulitet (Mu haul) Zuweilen greift die Degeneration und zwar besonders nach abwärts auf die graue Substanz über. Auf dem Durchschnitt des Rückenmarks kann man häufig schon makroskopisch die Degeneration an der grau durchscheinenden Beschriftenheit des Gewebes erkennen. Deutlicher sind die Veränderungen nach Erhärtung in Chromsäure, indem die degeneritten Parthiern eine hellere Farbe zeigen.

Das Verhalten der peripheren Nerven, der Muskeln, der Blase etc. schliesst sich dem bei der acuten Myclitis erwähnten an.

Symptomatologie. Die Symptome von Seiten des Röckenmarks entsprechen bei der Druckmyehtis den Krankheitserscheinungen, welche wir bei der eireumscripten Myelites vorfinden. Gewöhnlich steht sich die Lähmung in Form einer Paraplegie ein, und nur in seltenen Fällen ist dieselbe auf der einen Seite starker ansgesprochen, als auf der andern. Mitunter beginnt dieselbe auch in Form einer Diplogia br. chialis, and geht erst allmälig auf die untern Extremntaten über. Diese Form der Lähmung unterscheidet sich von der atrophischen Kinderlähmung, welche die obern Extremitäten befällt, durch das Bestehen der Retiexe und den Mangel der Muskelatrophie. Dem Auftreten der ersten Lähmungssymptome geht zuweilen ein Gefühl von Pelzigsein. Kriebeln, Verfodtung voraus; nur selten klagen Kinder über ausstrahlende durchfahrende Schmerzen, a den Bemen und über schmerzhafte Zuckungen, Gleichzeitig . . t . r Lahmung 1 of achten wir, ausgenommen bei der Compressic, des Lendenmarks, als auffaligstes Symptom die abnorme Steigerung der Haut- wie Sehnenreflexe in den gelahmten untern Extremitaten. Bisweilen treten spontan oder mach Reizung der Innenflaghe des Oberschenkels Erectionen des Penis suf.

Im weiteren Verlauf der Krankheit nehmen die Anfangs schlaffen und gelähmten Muskeln eine mehr rigide Beschaffenheit an : es stellen sich Muskelspasmen ein und sowohl spontan, als bei passiven Bewegungen kommt es zu vorübergehenden Contracturen und zwar vorzugsweise in den Adductoren und Flexoren des Oberschenkels. Bei Versuchen. dieselben zu iösen, tritt leicht Zittern in den gelähmten Muskeln auf. oder es treten selbst starke Muskelzuckungen auf. Späterhin sind die Beine stark gestreckt, die Fusse befinden sich in Varo-Equinusstellung und die Kniee sind fest aneinander gepresst. Diese Streckscontracturen sind nur mit Mühe zu überwinden, und gehen allmählig in vollständige Bengecontracturen mit starker Flexion im Knie- und Hüftgelenk über. Die Oberschenkel sind dann gegen den Leib angezogen und die Unterschenkel können so stark fleetirt sein, dass die Fersen das Gesäss berühren. Die electrische Erregbarkeit der Muskeln ist erhalten. oder nur wenig alterirt. Die sensiblen und trophischen Störungen sind nur wenig ausgeprägt und selbst bei hochgradigen motorischen Lähmungen, ist Sensibilität kaum merklich afficirt. Die motorische Sohäre ist vorzugsweise betroffen, da die Compression des Rückenmarks in den meisten Fällen von vorne her erfolgt; die Sphincteren sind bei irgendwie erheblicher Druckmyelitis, vornemlich aber bei Compression des Lendenmarks gelähmt.

Zu einer hochgradigen Abmagerung und zu gleichzeitiger Abnehme der electrischen Erregbarkeit kommt es, wenn die Compression die Lenden- oder Cervicalanschwellung betrifft, oder wenn die Myelitis sich auf die graue Substanz dieser Parthieen erstreckt.

Die Symptome, welche bei der Compressionsmyelitis durch Druck auf die ausserhalb des Rückenmarks gelegenen Gebilde, auf die Meningen und die austretenden Nervenwurzeln zu Stande kommen, so die Steifigkeit der Wirbelsäule, die excentrischen Schmerzen, die trophischen wie sensiblen Storungen, kann ich hier übergehen, da sie andern Orts specielle Würdigung erfahren haben.

Je nach der Hohe der Läsion gestalten sich die Lähmungssymptome anders. Bei Compression des obern Cervicaltheils klagen die Patienten öfters über Occipitalschmerz, der Kopf und Nacken wird steif, zuweilen nach einer Seite gehalten, und es treten zuerst Lähmungen in den obern Extremitäten auf, die erst allmählig auf die Beine übergehen konnen. Die Muskeln zeigen keine Atrophie, die Reflexe sind erhalten und die elektrische Erregbarkeit ist nicht gestört. In manchen Fällen beobachtet man oculopopulläre Symptome, in anderen (cf. Hertz) können sie fehlen, ferner treten in Folge der Betheiligung des Vagus, Accessorius und Phrenieus Störungen in den Respirations- und Circula-

tionsorganen auf. Mitunter hat man bei dieser Form der Compression auch epileptitorme Anfälle beobachtet.

Die Compression des Brustmarks führt zu Paraplegie, die Retlexe sind vermehrt, trophische und sensible Störungen sind kanm vorhanden, die electrische Erregbarkeit ist meist erhalten. Handelt es sich um eine Compressionsmyelitis des Lendentheils, so kommt es bei ausgesprochener Paraplegie und bei Lähmungen der Sphincteren zu schneller Atrophie der Muskeln, die Retlexerregbarkeit erlischt, und entsprechend der Atrophie findet eine Abnahme der electrischen Erregbarkeit statt.

Die sonst charakteristischen sensiblen Symptome bei halbseitiger Compression des Rückenmarks, Hyperästhesie auf der gelähmten, Anästhesie auf der entgegengesetzten Körperhälfte, dürften bei der Schwierigkeit, Sensibilitätsprüfungen bei Kindern vorzunchmen, sowie bei den unzuverlässigen Angaben der Patienten in den meisten Fällen nicht zu eruren sein.

Verlauf und Ausgänge. Die Mychtis in Folge von meningealen und intramedullaren Tumoren führt stets unter nusgesprochenen Lähmungserscheinungen in emigen Monaten oder Jahren zum Exitusletalis.

Bei Wirbelearies kann es in günstigen Fällen, selbst noch nach Jahren trotz hochgradiger Kyphose zur Besserung selbst zur Heilung kommen. In andern Fällen tritt nur eine unvollkommene Genesung ein, und es bleiben partielle Lähmungen und Contracturen, locale Atrophieen und Anästhesieen zurück. Immer muss man aber selbst beim günstigsten Verlauf darauf gefasst sein, dass durch irgend eine äussere Schädlichkeit die Kranheit wieder von Neuem angefacht wird. Bei schweren Paraplegieen entwickelt sich Cystitis und Decubitus, es stellt sich lebhaftes unregelmässiges Fieber ein, und unter mannigfachen Remissjonen und Exacerbationen tritt der Tod in kürzerer oder längerer Zeit ein.

Die Diagnose der Compressionsmyehtis wird in ausgesprochenen Fällen keine Schwierigkeiten bereiten. Die mehr oder weniger complete Paraplegie, die gesteigerte Reflexerregharkeit, das intacte Verhalten der Muskeln, wie der Mangel der Atrophie, späterhin die spastischen Erscheinungen lief zu ein bestimmtes charakteristisches Krankheitsbild. Im kindlichen Alter ist es vorzugsweise, wenn auch nicht constant, die Spondylarthrochee, welche zu Druckmyelitis Veranlassung gibt. Die Symptome des Wirheileidens, die Reizungssymptome von Seiten der Meningen und der austretenden Nerven leiten auf die Ursache der Compression hin. Die Symptome der Rückenmarkstuberkel werden sich häufig nicht von den Erscheinungen der transversalen Myelitis unterscheiden lassen.

Die Prognose der chronischen Myclitis transversa ist höchst dubiös und in den meisten Fällen ungünstig zu nennen. Bei der chronischen Myclitis, welche aus der acuten Form hervorging, habe ich im kindlichen Alter wohl eine Besserung der Lähmungserscheinung, niemals aber eine vollständige Heilung eintreten sehen. Es blieben stets motorische Lähmungen zurück, und es kam zur Entwicklung von trophischen Störungen. Selbst im günstigen Falle muss man jederzeit auf Nachschübe gefasst sein, welche die fortschreitende Besserung in Frage stellen. Von entschieden schlechter Vorbedeutung ist es, wenn bei schwerer Paraplegie Cystitis und Decubitus eintritt. Meist kommt es dabei zu septischem Fieber, welches die Krüfte der Patienten aufreibt, und das letale Ende schnell herbeiführt.

Die Prognose der Compressionsmyelitis, welche durch Exostosen oder Tumoren bedingt ist, gestaltet sich absolut schlecht. Bei Malum Pottit kann man unter gewissen Bedingungen annehmen, dass es zu erheblicher Besserung oder selbst zur Heilung kommen kann. Diejemgen Factoren, welche im günstigen Sinne die Prognose beeinflussen, sind eine relativ gute Constitution, der Mangel anderweitiger scrophuloser Erkrankungen, eine geringe Wirhelaffection und nur geringe Lähmungserscheinungen. Die günstige Prognose wird unterstützt durch eine frühzeitige rationelle allgemeine und lokale Behandlung, welche unter möglichst guten hygieinischen Verhältnissen vorzunehmen ist.

Therapie. Die Pathogenese der chronischen Myelitis ist noch nach vielen Richtungen hin sehr dunkel, und so ist es nur in seltenen Füllen möglich, den betreffenden Causalindicationen zu genügen. Die acute Myelitis, aus der sich bei Kindern in den meisten Fällen die chronische Form entwickelt, ist von vorne berein mit grosser Sorgfult zu behandeln.

Bei der Compressionsmyelitis wird man versuchen, die Compressionsursachen, speciell im kindlichen Alter die Wirbelcaries zum Stillstand zu bringen, und möglichst bald zu beseitigen. Nur äusserst selten dürfte die antiphlogistische Methode bei den meist schwächlichen, scrophulosen, im Laufe der Krankheit noch mehr heruntergekommenen Kindern Anwendung tinden, und kann nur bei acuten Exacerbationen und Nachschüben eventuell berücksichtigt werden. Alle die bei der acuten Myelitis empfohlenen Ableitungsmittel auf die Haut, die Bepinselungen mit Jodlösung, die Anwendung von Pustelsalben, Vesicantieen etc., die Application des Glüheisens sind bei der chronischen Form empfohlen worden und finden ihre Anhänger. Immerhin bietet die Ab-

leitungsmethode auf die Haut und auch die Ableitungen auf den Darm nur eine zweifelhatte Aussicht auf Ertolg. Nach Erb sind trockene Schröpfköpfe längs der Wirbelsäule, die alle paur Tage wiederholt werden, von entschiedenem Nutzen, und Brown-Séquard rühmt ahr die Auwenlung einer Douche (37 – 40° Celsius) auf den Rücken, 2—3 Minuten aus aus einer eines zollbreiten Ausflussröhre.

Besonders wichtig ist es, durch eine tomstrende Behundlung und durch ein rationelles diätetisches Verführen die Resorption des Exsudats und die Besserung der vorhandenen Lähmung zu befördern. Zu diesem Zweck ist eine leichtverdauliche roborirende Nahrung, der Aufenthalt in guter Luft, womöglich Land- oder Seeluft, zu verordnen, und müssen gleichzeitig Tonica, wie China- und Eisenpräparate oder Leberthrun Anwendung finden. Starke Weine, Uafe und Thee sind contraindieirt. Gemüthuche wie körperliche Austrengungen sind zu vermeiden, und bei eintretender Besserung dürfen nur müssige Bewegungen der Muskeln gestattet werden. Bei completer Paraplegie ist zur Vermeidung des Decubitus dafür Sorge zu tragen, dass die Patienten die Lage wechseln und nicht stets auf dem Rücken liegen. Um solchen Patienten den Aufenthalt im Freien zu ermöglichen, können dieselben im Rollstuhl herumgeführen werden.

1st die chronisch entzündliche Erweichung zum Stillstand gekommen, so kann man mit der elektrischen Behandlung beginnen, oder er kommt die Auwendung von Badern und Kaltwasserkuren in Betracht. Unsere Erfahrungen über die Einwirkung des galvanischen Stroms bei der chromschen Myelitis sind noch sehr mangelhaft, und es bedarf noch sorgfältiger Beobachtungen, um diesen Einfluss festzustellen. In der Regel wählt man den constanten Strom, der in stabiler oder langsam labiler Form, je nach dem Sitz der Läsion auf die Wichelsäule appliert wird, ohne besondere Berücksichtigung der Stromesrichtung, und Er b betont nur, dass zu starke Ströme zu vermeiden sind, und die einzelnen Sitzungen nur einige Minuten währen dürfen. Bei Atrophie der Muskein und bei Anästhesieen der Haut kann man den faradischen Strom appliciren. Unter den Bädern, welche bei der chronischen Mychtis vielfach verordnet werden, sind die indifferenten Thermen (Wildbad. Ragatz, Pfaffers, Gastein u. s. w.), die zahlreichen Schwefelquellen (Aachen, Neundorf, Weilbach, Langenbrücken, Schinznach u. s. w.). ferner die Thermalsoolen (Rehme, Nauheim, Dürkheim), die Fichtennagelnbäder (Wolfach, Rippoldsau), endlich Stahl- und Moorbader und die Seelader zu nennen. Bestimmte Indicationen für das eine oder das andere Bad aufzustellen ist nach den vorliegenden Erfahrungen bis jetzt nicht möglich, und ich weise nur auf die Beobachtungen Erb's hin,

der vornemlich bei der Anwendung der Thermalsoolen die relativ günstigsten Erfolge zu verzeichnen hatte. Er b's Erfahrungen sprechen dafür, dass »niedere Temperaturen (20°—30° C.), nicht allzu lange Bäder, kein übermässiger Kohlensäuregehalt den relativ besten Erfolg versprechen«. Einer rationell geleiteten Kaltwasserkur spricht derselbe Autor sehr das Wort; über die Erfolge derselben in der Kinderpraxis ist bisher nichts Sicheres bekannt.

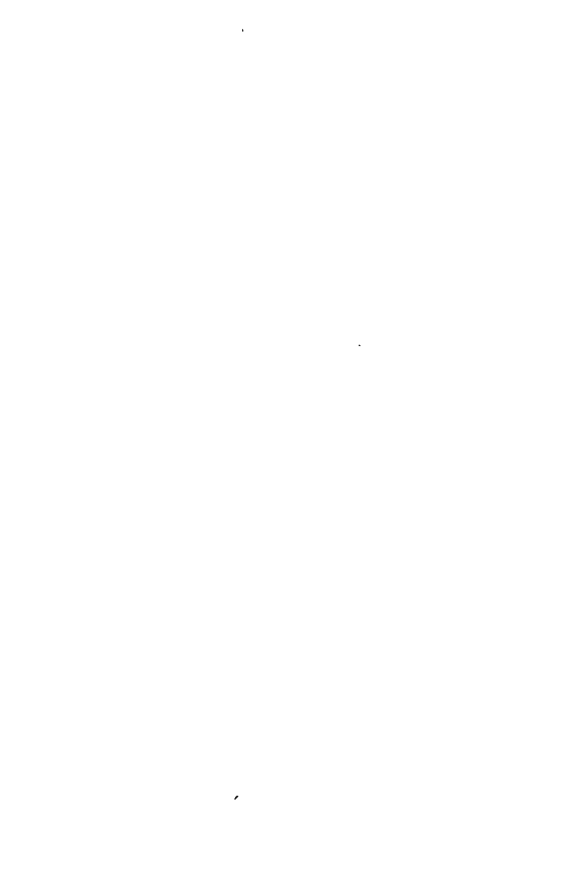
Von innerlichen Medicamenten ist bei der chronischen Myelitis nicht viel zu erwarten. Zu den Mitteln, welche sonst empfohlen werden, gehören ausser den bei der acuten Myelitis genannten, Arsenik, Phosphor und Strychnin. Die Indicationen für die Anwendung derselben sind noch nicht normirt, ihre Heilwirkung ist zweifelhaft.

Die Behandlung der Complicationen von Sciten anderer Organe, die im Verlauf der Myelitis auftreten, so namentlich der Cystitis und des Decubitus erfolgt nach bekannten Grundsätzen; spontane ausstrablende Schmerzen, ferner schmerzhafte Spasmen und Reflexzuckungen sind mit narkotischen Mitteln, am Besten mit kleinen Morphiuminjectionen zu bekämpfen.

DIE TUMOREN DES RÜCKENMARKS

VON

PROF. Dr. O. KOHTS



Literatur.

M. A. Velpen of Archives genérales, 1825, p. 340. M. Ollivier, pag. 362. Walshie, The nature and treatment of cancer, London 1846. Gazette medico-caliurg, ale publish par Nep El rart, Inspende Mar 1825, extrait dans le bract of des sciences medicales de M. de Fer sear janvier 1826.

A beginnen by Patro egisele und practicle Unters changen ober die Krankheiten des Gehrins und R. Genemaries, aus dem Inglesten von Gerhard von dem Bosch Breinen 1829. Langher, demaderations var le developpe ment des tuberenles dans les centres nerveux. These Paris 1832. Lend med Gaz Jun 18. I Archives gin de mid 1834 t. VI. pag 205. 26 Serie — Ol Livier, op etc. t. H. pag 440. — Ollinger d'Angers Toon II Paris 1837 pag 1835. Traite des unladess de la melle epinère. — W. Huntin, Mem. este obs. 11. Sann long mer heinstassischen von Andreas Gettschak, bein sig von Fr. Nasse Statigart ists pag 6.—73. — Robin, Land Dexperence det Isla. — Giers and Archives gibrials in Medeeme t. VII. Mars 1825. — Cruveilhier, Lw. 22. 183—22. — Pärster Microsc, path. Arakemie. Tatel. 26. Fig. 1. A Laping 18. 5. 59. — Labrence, daz med. d. Paris 1842. — Obré, Iransact of the Pathal Soc. 1854–52. pag. 218. — At hol John 50 n. British medi al Journal 1857. VII. XII. s. Canstatts Jainesbericht für 1857. Bd. IV. S. 187. — Led etc. T. dit. d'auatom path. Fin. II. — Gensarin, Tubercole companium, cate pur Brown-sequat. Journal de la Physiol. Tom. VI. p. 233. — W. Guill, Gurs Haspital Riperts. Longon 18. 8 pag. 200. — Förster, Handbech der specimen Pafiel geschen Anaterie H. A. d. Leipzig 1863. — Journal de la Physioland Riperts. Longon 18. 8 pag. 200. — Förster, Handbech der specimen Pafiel geschen Anaterie H. A. d. Leipzig 1863. — Journal de la Physioland Riperts. Longon 18. 8 pag. 200. — Förster Statistan de la Physioland Riperts. Langen 1804 pag. 243. — Vicchow Ibn Krank aften Geschen Anaterie H. A. d. Leipzig 1863. — Journal de Robertschapen aus einer Happing 18. 4. 11. pag. 181. 1804. — So. H. Brown 18. 18. 1804. — Brown 18. 1806. — J. Frieder des Robertschapen aus einer Happing 18. 4. 18. 4. pag. 181. Langen 1806. — J. Frieders des tables des Robertschapen aus einer Happing 18. 4. 18. — Elevis des Robertschapen 1872. — Halber Ceber Ecchiver des Robertschapen aus einer Happinen. — Arabives de Paris 1874. — Archives gen rales de moderne

Unsere Kenntnisse über die Geschwülste des Rückenmarks im kindlichen Alter basiren nur auf emigen wenigen Beobachtungen, und sind, zumal dieselben zum grösseren Theil älteren Datums sind, und der anatomischen Untersuchung entbehren, nur äusserst lückenhaft.

Wir unterscheiden die intramedullären Tumoren von den meningealen Neubildungen. Den ausserhalb der Dura mater sp. gelegenen Tumoren schliessen sich die peripachymeningitischen Entzümlungen an, in deren Verlauf es bisweilen zur Entwickelung von reichlichem Granulationsgewebe kommt, das als Tumor imponirt, oder die eitrige Infiltration bildet eine derbe Geschwulst, welche das Rückenmark comprimirt. In äusserst seltenen Fällen kommt es zu Wucherungen des perimeningealen Fettgewebes. So wird von Obre ein Fall erwähnt, wo sich innerhalb der Rückenmarkshäute eines dreijährigen Knaben circumscripte Fettanhäufung vorfand. At hol Johnson fand bei einem neugeborenen Kinde, unter dem Bilde der Spina bifida, am Rücken ein Lipom, welches durch ein Loch im Kreuzbein bis auf die Dura mater reichte. Das zwischen Dura und Knochen liegende Fettgewebe war offenbar die matrix der Geschwulst (Virchow). Nach Eröffnung der Dura mater tand sich auch innerhalb der Höhle derselben eine rundliche eingekapselte Fettmasse, welche das Rückenmark comprimirte.

Den ausserhalb der Dura gelegenen Tumoren schliessen sich hinsichtlich der Symptomatologie die Echinococcengeschwülste des Rückenmarks an. Dieselben kommen in der Mehrzahl der Fälle ausserhalb der Dura mater, seltener innerhalb des Arachnoidealsacks zur Entwickelung. Der jüngste Patient, bei dem man p. m. eine Hydatidengeschwulst fand, welche den 3, bis 4. Brustwirbel usurirte, und das Rückenmark zwischen dem Austritt des 3, bis 4. Brustnerven comprimirte, befand sich im Alter von 15 Jahren (Rosenthal, pag. 242. Bei der ausgedehnten Destruction der Wirbel lässt sich annehmen, dass das Leiden sebon längere Zeit bestand.

Ein löjähinger Lehrling bekam ohne lekannte Veranlassung Schmerzen und Schwäche in beiden unteren Extremitäten. Nach 3 Menaten konnte er das Bett nicht mehr verlas-en, es traten Benge- und Streckkrumpfe ein, und es kam zur vollständigen Paralyse der Beine, bis zu den Brustwarzen hinauf bestand Anästhesie. Allmähg stellte sich Incontinentia vesicae et alvi ein, es entwickeite sich Decubitus, und der Patient gang unter den Erscheinungen der Pyämie zu Grunde.

Unter den von Lebert zusammengestellten Fällen von Rückenmarkstumoren befinden sich 2 Patienten im Alter von 5 bis 10 Jahren, und 3 im Alter von 10-15 Jahren. Die bezüglichen Beobachtungen sind folgende.

I. (s. Wolf. Lebert c. l.)

Ein Knabe von 10 Jahren bekam nach einem Fall auf den Rücken Schmerzen beim Geben, konnte sich nur mit Mühe beitigen und wurde paraplegisch. Es entwickelten sich zwei Tumoren an der Wirbelsäule, der eine an der Dorsal-, der andere an der Lumbarparthie. Der Patient sterb, und bei der Autypsie constatirte man, dass die Dornfortsätze des 2ten his sten Wirbels vollständig verschwunden waren, und dass die Proc transversi sich in eurosem Zustand befanden. Die Geschwüße, we che man wahrend des Lebens wahrnahm, bestanden aus ziema in harten Massen von weisser Farbe, welche dem Rückenmark anhalteten. An dem Rückenmark selbst war eine wesentliche Veränderung in ist sichtfart kaum bemerkte man in den, den Tumoren entsprechenden Parthoen des Rückenmarks eine Erweichung. Die Meningen waren au den Stellen des Tumors zerstort. Die untere Geschwulst wog 250 ferm in.

Let ert hilt es fiit wahrscheinlicht, dass es sich um ein Careinom handelt.

II. (Qllivierl, c. cit. t. II. pap. 490.)

Ein Knabe von 11°, Jahren, der Anfangs an Kopfsehmerzen litt, bekam 6 M nate underch unregelmassige epileptiforme Anfalle, wobei der Kopf nach hinten gebeugt wurde. Allmalig stehte sich allgemeine Anfregang ein in den in ht pelahuten Gliedern bistanden Schmerzen. Der Patient konnte nicht ruhig sitzen, der Rumpf wurde ganz nach linten gezogen. Nach 6 M naten trat der Tod ein. Die Autopsie ergab zumichst einen Kiennurntumori; bei Eröffnung der Wirbelsaule fand man die Dara mater gesung, benso die Arachmodea. Unter dieser betand sich in der ganzen Ausd hnung des Rück nmarks, und zwar auf die lanteren Parthien des Rückennarks beschränst, eine Lage neugebilleten Gewebes. Disselt schatte durchschnittlich eine Dieke von 2°. Minimetern, an anderen Stehen war diese Lage ein wenig dieker. Die Consistenz war die eines in ist erweichten Gehrins, das Gewebe schien sich mit der Arachmodea zu verschmeizen. Die Rückennarksubstanz war weniger consistent, besonders am unteren Ende des Dorsalmarks.

III. J. Abercrombic, pag. 509.

Eine Knabe von 14 Jahren fiel aus dem 21en Stock auf den Rücken. Eine Fractur liess sien nach dem Untall nicht entdecken, doch war der Rücken bedeutend gespielselt worden. Seit dieser Zeit ging der Patient stets mit sehr vormitter gebeigtem Körper. Nach 3', Jahren wurde er von heitigen Schniersen im Rücken, im den Schenkeln und Beinen befällen, und es entwickelte sich nun eine Geschwulst oberhalb der Lendenwirbel, die nach und nach einen sehr bedeutenden Untang erreichte. Der hervorstehende Then desselben war roth, und aus der Spitze der Geschwuist traten zu wiederholten Malen Blutungen ein. Dann kam es zu einer completen Parajargie, der Harn und Stuhl ging unwilkührlich ab, und 6 Jahre nach dem Unfall starb der Patient.

Bei der Autopse find man, dass die Geschwulst aus einer grossen fungösen Masse Gestand, die der Marksubstanz des Gehirns glich, dass sie ihren Ursprung vom Ettikenmark selbst nahm, und sich vom Sten Ruskenwichel Lis zum Steissbein aus reitete.

Mehrere Rücken- und Lendenwirbel waren bedeutend earsis geworden, zum Theil vollständig zerstört. Das Kreuz- und Darmoein war allenthalben erweieht. (Nerv. London med. Journal 1792.) Die lange Dauer der Krankheit und die Abwesenheit anderer Tumoren kennte den Glauben an einen fibroplastischen Tumor aufkommen lassen (Lebert).

IV.

Ein Knabe von 14 Jahren bekam zwischen den Schultern einen bedeutenden Stoss auf das Rückgrath, indem er rüsawarts auf eine Stubllebue fiel. Ummittelbar nach dem Untall klagte der Patient beim Heben des Kopfes über einen Schmerz, der ihm durch die Brust zog. 4 Wochen später trat eine Parese in den Beinen auf, die bald in eine vollständige Paralyse überging, und um dieselbe Zeit ging der Urin und der Stuhlgang unfreiwillig ab. Nach circa 3 Wochen wurden die Arme gelähmt und der Patient verlor die Kraft, den Kopf zu bewegen. Etwa 3 Monate nach dem erhttenen Unfall stath der Knabe, welcher bis zum letzten Augenblick bei freiem Sensorium geldieben war. Während der Krankheit klagte er häufig über eine grosse Beklemmung und über Schmerzen in der Brust. Bei der Autopsie fand man nach Eröffnung des Wildelkanals eine weiene Substanz, die 4 Zoll lang war und zwischen dem Knochen und dem Rückenmark an der Stede der Lasion lag. Ein Theil dieser Neulähdung war zwischen den Processas transversi des IV, und V. Rückenwirbels hervorgedrungen, und bildete 2 ausserhalb des Wirbelkanals gelegene Tumoren, von einer ähnlichen weahen Substanz. Der grösste war 2-3 Zoll lang, 1', Zoll Freit und benahr 1 Zoll dick Das Rückenmark und die Wurbelstule sind gesund. Es bleibt zweifelhaft (Lebert), ob es sich um em Caremon oder eine fibroplastische Neubildung landelte.

V. (c. Guersant, Archives gen. 1825.)

Ein Kind von 7 Jahren, welches seit einiger Zeit die Zeichen einer chronischen liehtrnaffektion durbot, starb, ohne dass vorher eine Lahmung aufgetreten wäre. Bei dei Autopsie fand man encephaloide Massen in den hinteren und unteren Parthien des Kleinhirns. Sie erstreckten sich in den Wirbelkanal hinein, so dass selbst die Corpera restiformia und die Oliven alterirt waren, und in eine himaitige Masse umgewandelt schienen.

Förster beschreibt bei einem 18jahrigen Knaben Sektion am 18 November 1854 — ein Sarkom des Rückenmarks, welches 1" 5" unterhab des Calamus scriptorius begann, und sich bis zum unteren Ende des Rückenmarks erstreckte. Der Patient hatte 4 Jahre vorher einen Fall auf den Rücken erntten, war seitdem paraplegisch und starte nach Entwicklung eines enormen Decubitus im Zustande höchster Abnagerung.

Herschberg (Berliner klin. Wochenschrift 1879 N. 47) erwähnt eines 13 jehrigen Knaben, der bei freiem Sensorium, hochgradiger Sehsterung durch beideiseitige Stanungspapule Anfülle von Kopfschmerzen und Erbrechen hatte. Es wurde ein Hirntumer angenommen. Nach 2 Jahren erfolgte der Tod. Sechs Wochen vor dem lethalen Exitus hatte sich eine Paraplegie eingestellt. Bei der Autopsie fand sich einemer Hydrops der Ventrikel bei intakter grauer Hirnrinde; im vorderen Theil des Kleinburns eine markähnliche zellenreiche tiesehwulst, welche nach

unten und vom über die Vorderflube der Brücke übergriff; ahnliche Tumoren fand man auch im Ruckenmark.

Aus den vorliegenden Beobachtungen erhellt, dass in der grössten Anzahl der Falle mechanische Momente, z. B. ein Stoss oder Fall auf die Wirbelsänle, in ätiologische Beziehung zur Entwicklung der Rückenmarkstumoren gebracht werden müssen. Oefters bleibt die Uraache vollständig dunkel. Ueber den pathologisch-anatomischen Befund der Rückenmarkstumoren im kindlichen Alter existiren nur wenige exacte Angaben. Die Symptome der Rückenmarkstumoren setzen sich zusammen aus den Erscheinungen, welche durch die Compression und Reizung der Rückenmarkshäute und der Nervenwurzeln, und dann durch die entzündliche Irritation und Compression des Rückenmarks selbst bedingt werden. In den uns bekannt gewordenen Fällen klagten die Patienten über heftige Schmerzen im Verlauf der Rückenwirbelsäule, über excentrische Schinerzen rings um die Brust; bald gesellten sich Motilitätsstörungen, Paraplegien, ferner Sphincterenlähmungen hinzu, und unter Entwicklung von Decubitus kam es zum Exitus lethalis. Bestimmte Angaben über gesteigerte Reflexerregbarkeit wurden in den vorliegenden Beobachtungen nicht gemacht. Zuweilen sind von Seiten des Rückenmarks keine auffallenden Symptome vorhanden. Die vorher erwähnten Symptome haben im Ganzen wenig Charakteristisches, und bisher sind während des Lebens Rückenmarkstumoren im kindlichen Alter noch nicht diagnosticirt worden. Hinsichtlich der Symptomatologie, welche Anhaltspunkte für die Diagnostik der Rückenmarkstumoren abgibt, verweise ich auf die vortreffliche Arbeit von Leyden, Klunk der Rückenmarkskrankheiten (conf. l. pag. 470 u. s. w. B. 1).

Die Dauer der Krankheit schwankt zwischen 3 Monaten und mehreren Jahren.

Die Therapie ist bei den Rückenmarkstumoren ganz trostlos; sie kann sich nur darauf beschränken, den Patienten durch sorgfältige Pflege und durch eine rationelle symptomatische Behandlung Erleichterung zu verschaffen.

Zur Linderung der Schmerzen sind narkotische Mittel anzuwenden, oder es kommt die Anwendung leicht ableitender Mittel auf die Haut, und bei excentrischen Schmerzen die Application des constanten Stromes (Hasse: in Betracht, Der Decubitus und die Cystitis sind nach bekannten Grundsätzen zu behandeln.

Die solitären Rückenmarkstuberkel kommen nur sehr selten vor und sind in der Regel mit Tuberkulose anderer Organe, der Lungen, des Gehirus, der Meningen u. s. w. complicirt. Im Verhältniss zu anderen Rückenmarkstumoren findet sich der Tuberkel im Rückenmark relativ häufig vor. Einschlägige Beobachtungen sind von Velpeau, Eager, W. Gull, J. Eisenschitzu. A. mitgetheilt worden.

Die Rückenmarkstuberkel kommen in jedem Lebensalter vor, vorzugsweise in dem 15. bis 25. Lebensjahre, verhältnissmässig am häufigsten bei Kindern. In den von Lebert zusammengestellten 19 Fällen findet man Rückenmarkstuberkel vor dem 15. Lebersjahr zweinad, und zwar einmal zwischen dem 5, und 10., einmal zwischen dem 10. und 15. Lebensiahre. Die Tuberkel können sich überall im Rückenmark entwickeln in der grauen und weissen Substanz; doch scheint die Cervikal- und Lumbalanschwellung vorzugsweise betroffen zu werden. Der Sitz der Tuberkel war in 18 Fällen Lebert's viermal ganz oben in der Nühe der Medulla oblongata oder im verlängerten Mark selbst, zweimal im Cervical-, zweimal un Dorsal- und zehnmal im Lumbaltheil des Rückenmarks. In den weiter unten erwähnten Fällen war zweimal das Halsmark, einmal das untere Ende des Brustmarks, einmal das Brustmark zwischen dem 6. und 7. Brustwirbei Sitz der Rückenmarkstuberkel. Dieselben bestehen aus Gruppen gelber Miliartuberkel, oder häufiger wie im Hirn aus Erbsen bis Haselauss grossen Knoten, an denen man nicht selten eine Art lamellöser Anordnung wahrnehmen kann. An frischeren Knoten sieht man noch ringsherum die jüngste Zone der kleinen Tuberkel; wird diese käsig, so bildet sich eine neue Schicht herum. Zuweilen sind sie von selerotischem Gewebe eingeschlossen. Die den Tuberkel umgebenden Theile des Rückenmarks sind normal, oder sie werden zusammengedrückt und befinden sich im Zustande entzündlicher Erweichung.

Die genauer beschriebenen Fälle von Rückenmarkstuberkeln sind folgende:

I. Beobachtung von Eager.

Johanne Briard, 13 Jahre alt, was trüber stets gesund und erkrankte vor c. 1 Jahr mit Schmeizen, die auf den linken Scheitbei, des K. plebeschrankt waren. Dieses Schmerz dauerte ohne Unterbre hang 4 Monate, ohne Störung der geistigen Krafte. 8 oder 10 Tage uich dem Erscheinen dieser Cephalalgie bemerkte man bei ihr eine Art sehr dentslichen Stummelns, dies vorher nicht beständen hitte. Die Zunze weicht nach linke als. Nach c. 3 Wochen dinute sich der Schmeizen sich im rechten Bein und im rechten and eingestellt datten, tilt eine Schwache in diesen Gliedern ein, die mich 13 Tagen im voll bindige Lidming überging; die Sensibilität war an den gels inten 11 den einste her führt brennender Hitze im den rechten obein und untern Gredmassen, die geringste Bewogung, die man diesen triedern mittheite, ma hie sie aufschreien.

Drei Monate brachte sie zu Bett zu, und ging dann mit Hülfe eines Stockes, indem 11 das oschie B in nachschleppte, und mit Mülie den rechten Arm bewegte. Vor 6 Monaten zeigte sich ein Aufangs trockener Husten und Dysproe, Vier Worren spider heftigerer Hasten, reich-Inher Auswurf und zuweilen Daten e. Den ersten Mare trat eine peit disch wie lethehrende Cephanala, an der Laken Seite auf, das tres ett 1.1 houtach nich hinks gezeicht, das inchte toe nich steht tiefer, als das lanke; der Nosenflügel der rechten Seite, wie auch die Muskeln der re aten Serta des Geschites fast unleweglich; die Empfindung ist ebentalls an dieser Seite vermindert, die Zunge nach der linken Seite hin abweiteren 1; datet klagt die P. über bettige Schmerzen in der Gegend d's Halses, und es restelit eine dans inde Centractur der Halsmuskeln der rechten Seite, sowie des rechten Air s und Beins. Die Kranke klagte ferner (der eine beissende Hitze mit Ameisenkrie hen, welche sich rechts vom Halse bis zur Fussichte erstrockte. Die Lage ist beständig auf dem Ru ken. Ausgedehnte langenaviection mit Cavernen. Den 9ten Marz trat der l'ed em Ber du Autopese fans man 21 2 Zul anterhalb der Grenze de Pens des Ruckenmark in oner Auslehnung von I., Zoll erweight, leading , that, trong. In der Mitte dasses erweichten Gewebes waren zwei denth ie Könjer; der eine gerundet, gebi-gründ h, dem Drucke widersterent, und so dick wie eine Hasalnass. Auf der Schnittthacke and at gen egrunisch, ein wenig köring, gleichartig, von dem Lu senen von Ito erkeln. Sie waren nover der hintern als der vordern Fir as gelagert. Obers und unterhalo det Stelle der Verletzung hatte das Wirk sem gewihnliches Volumen, seme normale Consistenz und Conf rmati n behalten.

Beobachtung von W. Gull. (Case of Paraplegia. Guy's Hosp Rep. 1858.)

Bei einem Smonathichen Kinde trat allmälig eine leichte Parese des rechten Arn- und nich 14 Tagen auch des linken Arms auf. Der Nacken wir steit, der Kopf war zwischen die Schultern gezogen. Nach 24, Monaten partielle Paralyse der Beine, die Muskeln sind abgemagert, vorzüglich um rechte Arm. Häufig treien spastische Contracturen in beiden Beinen, besinders im rechten auf. Urm ammoniakatisch. Tod nach 7 Monaten. Bei der Autorsie fund nan in dem unteren Theil der Cervichanseinwellung einen Tuterkel, wel her an dieser Stelle eine vollständige Absorpton der Rüskenmarksnostanz bewirkt batte. Der Tutinor schien von dem nichten Hinter- und Hinterseitenstrange ausgegangen zu sein.

III. Beobachtung von J. Eisenschitz.

Ein Knale von 34. Jahren, der früher stets gesund war, erkrankte plät lich an einer hochgradiger Parese der unteren Extremitäten mit leichter Incontinenz der Biase, die Reflexerregbarkeit war nicht erhöht, usen etwa zwei Minaten war der Patient in der Ernahrung som herabgen ninnen, es beständ allsgedehnter Dechotus an der rechten Afterbacke, ein geringere, Salstenzverrust an der linken Afterbacke. Die unteren Extremitäten waren vollständig gelähmt, bis zum öten Brustwirkel war

das Schmerzgefühl auffallend vermindert; die Sensibilität war nahezu normal. Der Knabe magerte täglich mehr ab, und starb 6 Tage nach seiner Aufnahme in die Spital unter allgemeinen Krämpten. Bei der Autopsie fand man im Kleinhun wie Grosshirn je einen biehnen- bie haselnussgrossen Tuberkel und ausserdem Mihartuberkulbse in tast allen Organen. Entsprechend dem unteren Ende des Brustmarkes fand man in einer Ausdelmung von 34 eine spindelformige Auselwellung, welche auf dem Durchs hnitt einen über erbsengrossen gelickfisgen Tuberkel erkennen heise, der die Stelle dei anscheinend in ihm aufgegangenen grauen Substanz einnahm, und von den galiertartig aussehenden Ruckenmarkssträngen umgeben war.

IV. Beobachtung.

Im Jahre 1878 batte ich Gelegenheit, bei einem 1 /cuhhrigen Kinde einen Rückenmarkstuberkel zu beobachten. Eugeme S. stammt von einer tul eieubisen Mutter. Von 8 Geschwistern lebt nur noch eins. Ein Brüderchen starb nach wenigen Tagen an "Gahtern", ein anderes im Alter von 15 Monaten an Schwindsucht, ebenso ein Bruder im Alter von 13 Jahren an Schwindsucht. Eine Schwester ging an Rieferkrampf zu Grunde, ein 13monatheher Bruder an Atrophie in Folge mangelhafter Ernährung, Das Kind wurde wegen Syphilix ins Soital aufgenommen und machte hier in Zeit von c. 5 Wochen eine modifierte Inunctionseur mit Ertolg durch. Zuweilen konnte man Abends geringe Temperatursteigerungen bis zu 38,5 constatiren. Im November wurde das Kind wieder nach dem Spital gebracht, well es viel hüstelte, keinen Appetit. hatte, und von Tag zu Tag mehr abmagerte. Das Kind hustete sebr viel, lag oft mit nach vorn übergebeugtem Oberkörper im Bett, und es tiel auf, dass das Kind beim Aufrichten und beim Aufheben stets sehr laut aufschije und längere Zeit jammerte. Eine besondere localisirte Schmerzhaftigkeit der Wirbelsäule konnte man mehl constatiren.

Status praesens am 24 1. 78. Das schwächliche, beruntergekommene Kind lag ganz apathisch in zusammengesunkener Rückenlage im Bett. Die Pontanellen sind noch weit offen. Die Pupillen reagiren nicht auf Lichtemfall Die Temperatur ist dem Gefühl nach nicht erhöht. Puls 88 96, ungleich, zuweilen untegelmässig. Die Beine werden grade gestreckt gehalten, und bleiben in der Lage, die man ihnen gield, setzt man sie auf, so sinken sie der Schwere nach auf die Unterlage. Bei Nadelstichen auf die Fussohlen werden scheinbar mit dem rechten Fuss abwehrende Bewegungen gemacht; der linke wird gur nicht bewegt, Der rechte Arm wird ganz gut bewegt, ötters führt sie damit nach dem Gesicht, die linke wird bei sturken Nadelstichen nur ein wenig erhoben. Es besteht Nackenstarre, doch keine Sterfigkeit der Wirbelsaule. Beim Aufrichten und Aufheben der kleinen Patientin, schreit sie constant, Die Untersu hung des Thorax ergibt verbreitete Rasselgerätische. Unter ausgesprechenen Symptomen einer tubereulösen Menmyrtis basilaris starb das Kind am 3. Januar 1879,

Bei der Autopeie (von Recklinghausen, findet man ausgespröchene Zeichen einer tabereutisen Meningitis, die Bron heildrüsen sind vergrossert, zeigen kasige Einlagerungen, die Lungen sind namentlich in den oberen Par-

thien mit grossen derben Herden durch-etzt, im rechten oberen Lappen befindet sub eine kleine Caverne, die mit Eiter gefüllt ist. Keine Tuberkeln in den Lungen. Im Dorsaltheil ist das Rückenmark erweicht, und quillt auf dem Durchschnitt stark hervor. Die erweichte Parthie liegt in der Höhe des 6. 7. Brustwirvels, und hier besteht eine evidente Verliedtetering des Rackenmarks. Der Querdurchmesser des Brusttheils beträgt 8 Milm., oberhalb des l'umors 9 M.lm., unmittelbar unterhalb desselben 10 Mllm., in der Lendenanschwellung besnahe 12 Mllm. Der Querdurchmesser des Tumors Letrigt im obeien Theil 14 Milm., im unteren Theil 15 Milm., der Diekendurchmesser 8 9 Milm. Die Dicke des Rückenmarks oberhalb des Tumors 5 Milm. Die Lauge der Anschwellung 19 Mlim. Auf der huken beite ist pach vorn zu die Substanx der weichen Strange durchs be need, rechts night, Hinten ist die Substanz aus einem Schlitz der Pia l. ryorgequollen, der nicht mit dem Messer gemacht ist. im Längsdurchmesser 25 Milm lang, in der Mitte von 7 Milm, Breite. Der mittlere Theil des Spalts wird durch graue durenschemende ziemlich derbe Substanz eingenommen, die keine deutliche kasige Veranderung zeigt. Eine Verwachsung mit den Hauten ist nicht vorhanden. Auf dem Querschnitt undet sich in der linken Halfte des Rückenmarks eingebettet ein Tumor, der die rechte Halfte verdrängt hat, und an den venderen und seitlichen Parthien noch eine dänne Schicht weisser Ruckenmarkssutstanz erkennen lässt. Der Tumor besteht au- Rinde und Kern; er springt ein wenig über die Schnittfliche bervor. Der Querdurchmesser des Kerns Letragt 51, Mllm., der des ganzen Tumors 9 Mllm., der Kern von vorn nach hinten gemessen 7 Mt.m., der ganze Tamor 10 Mlim. Der Kern ist am derbaten, entschieden durch Kase gebildet, durch weisslube geschlängelte Linnen begranzt. Die Rundenschicht ist membeh durchsichtig, schwach röthlich, nat kleinen Knötchen durchsetzt, Die rechts verschopene Rückenmarkshalfte läszt noch deutlich die Vorder- and Hinterstrange erkennen. Das rechte Verder- und Hinterhorn besteht aus einem Gewebe, das hinsichtlich der Farbe und der Transparenz, der Rundenschicht des Tumors gleichkommt, aber nicht wie dieser auf dem Schnitt körnig ist. - Die Dura mater ist nur mässig geröthet; Knötchen sind auf derselben nicht wahrnehmbar

Epikrise. Die Rückenmarksaffection entwickelte sich allem Anschein nach im Monat November; wenigstens glaube ich, das laute tufsehreien und Jammein des Kindes beim Autheben und Aufsetzen dimit in Zusammenhang bringen zu müssen. Lihmungssymptome traten erst gegen Ende des Lebens ein, und der Umstand, dass vorzugsweise die linke untere Extremität paralytisch erschen, wiesen mit ein ger Wahrscheinlichkeit auf eine lokale Herderkrankung des Rückenmarks him. Die Symptome der complichenden Meningitis tullerculosa liessen, wiewohl alle Compressionserscheinungen von Seiten des Rückenmarks mangelten, die Vermuthung aufkommen, dass es sich eventuell um einen Rückenmarkstuberkel handelte.

Bei Durchmusterung der vorliegenden Krankengeschichten, sowie der in der Literatur bekannten Fälle von Rückenmarkstuberkeln ergibt sich, dass bestimmte charakteristische Symptome für die Diagnose der Rückenmarkstuberkel nicht existiren. Ausgesprochene Drucksymptome sind bisher bei Rückenmarkstumoren im kindlichen Alt r nicht beobachtet worden, und das Krankheitsbild wird durch complicirende Symptome einer Cerebrospinalmeningitis, und durch Symptome des in der Rogel erweichten Marks getrübt, und mannigfach modificirt.

Lebhafte excentrische Schmerzen in einer Extremität mit Formikationen, allmälig fortschreitende Lähmung, Steifigkeit der Wirbelsäule, zuweilen Muskelzuckungen und Contracturen können die Diagnose gelegentlich ermöglichen. Dieselbe gewinnt au Wahrscheinlichkeit, wenn sich mit den Symptomen des Tumors oder der Erweichung des Marks ausgesprochene Erscheinungen der tuberkulösen Cerebrospinalmeningitis zeigen, oder wenn gleichzeitig deutliche Symptome von Lungen- und Darmtuberkulose beobachtet werden. Bei umschriebener Tuberkelbildung an der einen Seite des Marks, wie in dem Falle von Eager, von Laurence und in dem von mir beobachteten Falle treten halbseitige Lähmungen auf. Gendrin erwähnt beim Sitz der Neubildung am oberen Anfang des Rückenmarks epileptiforme Krämpfe.

Der Tod trat in den bei Kindern beobachteten Fällen in Zeit von 2 3 Monaten ein und erfolgte durch die Entwickelung von Tuberkolose in anderen Organen. Die Therapie lässt keinen Erfolg erwarten und muss sich darauf beschränken, durch rationelle Pflege und durch gelegentliche Anwendung von narkotischen Mitteln den Patienten in ihrem trostlosen Leiden eine Erleichterung zu verschaffen.

•			

HANDBUCH

HOME

KINDERKRANKHEITEN

REARREITET VON

PROP HENNIG DE LEIPZIG, PROP VON VIERORDT IN TURINGER, PROF HENKE IN TORINGEN, PROF. A. JACOBI IN NEWYORK, PROP. BINZ IN BORK, DR. RAUCHFUSS IN ST. PETRASBURG, DR. PFEIFFER IN WEIMAR. DR. BAGINSKY IN BERLIN, PROF. B. S. SCHULTZE IN JENA, PROP. P. MULLER IN BERN, PROP. BOHN IN KONTOGRENO PROP GERHARDT IN WURZEURG, PROP WYSS IN ZURICH, PROV RMMINGHAUS IN DORPAT, PROP. HAGENBACH IN BASKE, DR. MONTI IN WIRN, PROP. LEICHTENSTERN IN COLE, PROF. VOR RINECKER IN WUREBURG, DR. KORMANN IN DRESDER, DR. REHN IN FRANKPURT A/M, DR. B. FRANKEL IN BERLIN, DR. PURSTER IN DRESURS, PROP. KILZ IN MARBURG, DR. BIRCH-HIRSCHFELD IN DREADEN, DR. NICOLAI IN GRECIARN, PROF. KOHTS IN STRABSBURG, DR. FLESCH IN FRANKFURT AM., PROV. DEMME IN BREY, Dn. L. FÜRST in LEIPZIG, PROF THOMAS IN FREIEURG : D., PROF WELL IN HEL-DELBREG, PROP. WIDERHOFER IN WIER, DR. F. RIEGEL IN COLE., PROP. TIL. VON DUSCH IN HEIDELBERG, MED.RATH DR. H. LEBERT IN NIZZA, DR. G. MATTERSTOCK th Wenzhung, Prof. Bokal in Buda Pest, Dr. STEFFEN in Strettin, Dr. Soltmann IN BRESLAY, DR. SEELIGMULLER IN HALLE, PROV. SEIDEL IN JENA, PROV. HORNER DIZERICH, PROP. FICHE, VOR TRULTSCH IN WORDER OF PROP. SCHONBORN IN KOMIDERESO, PROF WEINLECHNER IN WIEN, PROF. VOLKMANN IN HALLS, DR. BERLY IN KONIGS-BERG, PROP. TRENDELENBURG IN ROSTOLE, PROP. KOCHER IN BERM, PROP. VOM WAHL IN DORPAT, DR. MEUSEL IN GOTHA.

HERAUSGEGEBEN VON

Da. C. GERHARDT,

THOPERSON DER MEDICINESCHEM KLITER
THE GREATET D. MEDICIA 1 (2) KUNDER ABSORICATION DER K. D. D. MICHTELLE 14 WÜREBUBG,
UNGBERRRES GLIGE SÄCHEISCHEM GRUSTERN DIEFRASER.

FÜNFTER BAND. ERSTE ABTHEILUNG. ZWEITE HÄLPTE.

TÜBINGEN, 1880.

VERLAG DER H. LAUPPSCHEN BUCHHANDLUNG.

HANDBUCH

DER

KINDERKRANKHEITEN.

FÜNFTER BAND. ERSTE ABTHEILUNG.

DIE KRANKHEITEN DES NERVENSYSTEMS IL

YOR

DR. A. SEELIGMÜLLER

und

Dr. A. STEFFEN

MIT 18 HOLZSCHNITTEN.

TÜBINGEN, 1880. VERLAG DER H. LAUPP'SCHEN BUCHHANDLUNG. Das Recht der Uebersetzung ist vorbehalten.

DEUCK VON H. LAUPP IN TÜBINGMM.

Inhaltsverzeichniss.

Die Krankheiten des Nervensystems II.

A. Seeligmüller,

Spinale Kinderlähmung.

Mit 14 Abbildungen in Holsschnitt,

and the second s	ielte
Literatur	3
Geschichtliches	5
Namph	9
Characteristik	10
Anatomische Veränderungen	11
Anatomische Veränderungen	13
A. Anatomischer Befund in den relativ frischen Fällen	18
I. Makroskopischer Befund	19
II. Mikroskopischer Befund	20
a. in den Vorderskalen 20. b) Veränderungen an den Vorder-	
seitensträngen 23 c) Veränderungen auf dem übrigen Areal	
des Räckenmarkquerschmittes 24. d) Veränderungen an den	
vorderen Warzeln 24.	
B. Anatomischer Befund in den Fällen alteren Datums	24
I Der makroskopische Befund	24
II Die mikroskopacke Untersuchung	26
Rémané des anatomischen Befundes am Rückenmark	28
Verladerungen an den peripheren Nerven, Muskein, Knochen und dem	0.1
Sehnen- und Bandapparat 1 Veränderungen an den peripheren Nerven	31
l Veranderungen an den peripheren Nerven	31
2 Veränderungen in den Muskeln	32
Mikroskopische Veränderungen	39
Pathologie . Aligemeines Krankheitsbild 39. Tabelle über 75 von mir beobuchtete	00
Falle von spinaler Kinderlähmung 40.	46
Symptome . I. Das Intinistadium	46
Specielle Besprechung einzelner Symptome des Initialstadiums	48
H. Die Lahmang und ihre Erscheinungen. (Paralytisches Stadium)	53
Die Atrophie der Muskeln	61
Trophische Störungen un den überigen Theilen	63
Vasomotorische Sterongen	67
Das electrische Verhalten der gelähmten Muskeln und Nerven	68
Startingen der Constillität	78

	ieita
III. Die Folgen der Lähmung (Chronisches Stadium)	75
Contracturen und Petormitaten der unteren Extremitaten	75
A Am Fuss 76. B. An der Hüfte und am Knie 87. Verkrümmung der Wirbelsäule 92. Contracturen und De-	
formitäten an den oberen Extremitäten 93.	
Pathogenese	94
Verlauf, Dauer und Ausgünge	913
Aetiologie	100
	166
	120
Therapic 1. Behandlung des Initialstadiums 2. Behandlung im Stadium der Lähmung 3. Bahandlung im Stadium Stadium	121
2. Behandlang im Stadium der Labmang	122
	126
Chirurgisch-orthopädische Behandlung der Contracturen und Deformitäten	126
Prophylaxe Allgemeines über Principien und Plan der Kur Behandhaus der Controlumen und Deformutiten an den unteren Extremi-	126
Behandling der Contracturen und Deformitäten an den unteren Extremi-	141
täten 133. an den oberen Extremitäten 141. Prothese der Muskeln 142.	
The same and the first the same and the same	
A. Seeligmülter,	
C. (1.) 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	
Spastische spinale Lähmungen.	
Finleitung	149
Finleitung	150
Pathologische Anatomie 1. Die einfache spustische Spinalparalyse, Paralysis spinalis spastica simplex. Spastische Spinalparalyse Paralysis spinalis spastica	
simplex Spastische Spinalparalyse Paralysis spinalis spastica	
(Erb). Tabes dersal spasmodique (Charcot). Sclerose der Seiten- stränge? - Primäre Lateralsclerose? - Primäre strangförmige De-	
strange? - Primare Lateralsclerose? - Primare strangformige De-	155
generation der l'yramiden? (Flechsig.) Literatur 155. Geschichtliches 156. Pathologie 157. Specielle	100
Symptomatologie 158, Verlauf, Dauer, Augunge 162, Actio-	
logic 162. Diagnose 163. Prognose 165. Therapic 165.	
11. Die amyotrophische Spinalparalyse. Schrose Intérale amyotrophique	H . 5-9H
(Chareot) Literatur 167 Characteristik 167. Geschichtliches 157. Pathologie	167
187 Specially Symptometalagic 187 Actioners 129 Discourse	
187. Specielle Symptomatologie 167. Actiologie 172. Diagnose 173. Prognose 174 Therapic 174	
III. Die hypertrophische spastische Spinalparalyse	174
111. Die hypertrophische spastische Spinalparalyse Literatur 174 Geschichtliches und Cassistik 175. Allgemeines Krankhoutsbild 179. Erblichkeit 180. Wesen der Affection 182.	
Diagnose 183. Prognose 134. Therapeutische Rathschläge 184.	
•	
A Castlemüller	
A. Seeligmüller,	
Scierose der Hinterstränge.	
Graue Degeneration der Hinterstränge Degenerative Atrophie der spir Hinterstränge Hereditäre Ataxie (Friedreich). Combiniste Hinterstrang-be-	len-
strang-Schrose.	100 45
W	
	138
Geschiehtliches	188
Characteristis	189
	195
TREDUIQUE	200

Inhaltsverzeichniss.	VII
	Seite
Allgemeines Krankheitsbild 195. Bersprechung einzelner Sym-	
Ptome 195. Verlauf, Dauer, Ausgünge Aetiologie Diagnose Prognose Therapse Nachtrag	200 200 201 202 202 202
A A. M	
A. Stoffen,	
Die Krankheiten des Gehirns im Kindesalter.	
Mis 4 Holeschnitsen,	
I. Bildungsfehler,	
	207
A. Cyclopie	209
B. Anencephalie and Hemicephalie	211
B. Anencephalie und Hemicephalie	212
D. Macrocephalie	214
Begriff 214 Ursachen 215. Pathologische Anatomie 217 Sym-	
ptome 223 Verlauf und Prognose 227. Diagnose 229. Be-	
handlung 280.	
E. Vorfalse des Schlidelinhaltes Begriff und pathologische Anatomie 233. Ursachen 235. Sym-	233
Begriff und pathologische Anatomie 233. Ursachen 235. Sym-	
ptome 236. Diagnose and Prognose 237. Behandling 238.	
F. Defrete	240
G. Atrophie des Gehirus	243
H Hypertrophie des Gehirns	247
II. Krankheiten im Gebiet des Geffisssystems,	000
A. Anamie und Hyperamie des Gehrus und seiner Häute	252
Lateratur 252 Anamie 258 Hydrocephaloid 264. Commotio ce- rebri 266. Cephalalgia 268 Hyperaemic 270. Sonnenstich 274.	
B Verstopfung der Hirnarterien	279
B Verstopfung der Hirnarterien Literatur 179 Aethologie 280. Pathologische Anatomie 282. Sym- ptome 286. Verlauf und Ausgange 295. Diagnose 302. Pro-	61 8 17
ntome 286. Verland and Americana 285. Discourse 302 Pro-	
gnose 306. Behandlung 308.	
C. Thrombose des Hirnsinas	
Literatur 809. Aetiologie 309 Pathologische Anatomie 312. Sym-	
ptome and Verlauf 313. Diagnose 318. Prognose 320. Behand-	
Jung 320.	
D. Blutangen im Gehirn Lateratur 321. Aetiologie 321. Pathologische Anatomie 321. Sym-	321
Literatur 321. Aetiologie 321. Pathologische Anatomie 321. Sym-	
ptome, Verlauf, Ausgange 329, Diagnose 341, Prognose 346.	
Behandling 348.	07.0
E. Intermeningeale Blutungen Literatur 353. Actiologie 352. Pathologische Anstomie 353. Sym-	352
ptome, Verlauf, Augunge 356. Diagnose 360. Prognose 361.	
Behandlung 362.	
II. Atrophie und Hypertrophie des Gehirns.	
A. Atrophie	363
15 MH	367
Literatur 367 Actiologie 367. Pathologische Anatomie 368.	
Symptome and Verlanf 370. Diagnose 372. Prognose and	
Therapie 373	
V. Entzündung der Durs mater.	
A. Entzündung der äusseren Schichte der Dura, Pachymeningitis	-
and areas	975

	Selte
Literatur 375 Actiologie 375. Pathologische Anatomie 376. Sym-	
ptome, Verlauf, Diagnose 377. Prognose und Therapie 379.	
B. Entzundung der innern Schichte der Dura, Pachymeningitis in-	
terna	380
Literatur 380. a. Pachymeningitis mit eitrigem Exsudat 380.	
b. Pachymeningitis haemorrhagica 384 Actiologie 384. Pa-	
thologische Anatomie 387. Symptome und Verlauf 390. Dia-	
gnose 94. Therapie 396.	
V. Entsündung der Pia mater.	
4. Maniputer simulate	401
A. Meningitis simplex	401
Literatur	
a. Meningitis der Convexität Actiologie 401. Pathologische Anatomie 403. Symptome und	401
Actionize 401. Pathologische Anatomie 403. Symptome und	
Verlanf 406. Diagnose 414	
b. Ventriculare Meningitis	415
Actiologie 415 Pathologische Anatomie 416, Symptome und	
Verlauf 419 Diagnose 424.	
c. Basale Meningitis	426
Actuologie 426 Pathologische Austomie 426. Symptome und Ver-	
lauf 428. Diagnose 432.	
Therapic	1.33
B. Meningatis tuberculosa	433
B. Meningitis tuberculosa Literatur 438 Actiologie 439 Pathologische Anatomie 447. Sym-	
ptome and Verlauf 453. Diagnose 481. Prognose 484. The-	
rapie 486.	
VI. Encephalitis.	
Literatur	488
A. Encephalitis mit Erweichung . Actologic 490. Pathologusche Anatomie 503. Symptome und Verlauf 507. Diagnose 519. Prognose 522. Therapic 524.	490
Actiologie 490. Pathologueche Anatomie 503 Symptome und	100
Verlauf 507 Diagnose 519 Pro mose 522 Therapie 524	
P Solarose	528
B. Sclerose Actiologie 528 Pathologische Anatomie 532. Symptome und Ver-	4720
lauf 534. Diagnose 544. Prognose and Therapie 544.	
VII. Geschwülste	
Literatur 545 Actiologie 547. Pathologische Anatomie 549. Symptome und Verlauf 567 — Allgemeine Symptome 569. Oert-	
bonne una veriali soi - Angemene avanpaone so. Verta	
liche Symptome 574. Diagnose 645, Prognose 649. The	
rapie 649.	
Cysticercus and Echinococcus.	
Literatur 651. Actiologie 651. Pathologische Anatomie 654. Sym-	
ptome und Verlauf 860. Diagnose 670. Prognose und The-	
rapie 571	
	672
Literatur 672 Anatomisches 673. Physiologisches 693. Patholo-	
guebes 700.	

SPINALE KINDERLÄHMUNG

VON

Dr. A. SEELIGNÜLLER



Literatur.

1784. Underwood, Mich. A treatise on the diseases of children London. 3 Vol. II. Band p. 88. 1816, Jörg, aber Verkrammungen des menschlichen Körpers etc. p. 85 und p. 159. — 1822 Shaw, Nature and treatment of the distorsions, to which the spine and the bones of the chest are subject. 1836. Badham, John London med gaz. Vol. XVII. p. 215 - Bartsch, Ammon's Wochenschrift H. B. I. H. p. 74 - 1839 Brack, Casper's Wochenschr. Nro. 32 - 1840, Beine, J., Beobachtungen über Lahmangszastände der untern Extremitaten u. deren Behandlang 1845. West. On some forms of paralysis incident to infancy and childhood. Lond. med gaz. and John. f. Kinderkr. XXVII. 1856. p. 224. 369. — 1849. Bouchut, Manuel prat. des malad. des enfants. — Richard (de Nancy), Bulletin de thérapeutaque, février 1849. p. 120. — Fliexx, Leber die durch Zahnreix bervorgerufenen Muskelund Geföhlalahmangen bei Kindern. Journ f. kinderkrankh Jah u. Aug. 1849. p. 39. 1850. Kennedy, Henry, On some of the forms of paralysis which occur in early life, Dublin quaterly Journal Vol. IX. Febr. and May and thid. Vol. XXII 1861. Aug. and Nov. 1851. Rilliet, Gaz. méd. de Paris 1851. p. 681. — 1853. Rilliet Barthez, Traite clin. et prat des malades des enfants. Tome II, p. 335. 1855 Duchenne (de Boulogne), Paralysie atrophoque grasseuse de l'enfance. Cax hebdom. — I d'em. De l'électrisation lo calmée 1. édition., 1861. 2. éd.; 1872. 3. éd. — Ross, Gustav. Zor Pathologie und Therapie der Paralysen. Adams, Association med. Journ 1855, April. (Journ, f Kinderkr. 1855.) = 1856. Bierbaum, J., Erlebmase aus der Rinderpraxis, Journ, f Kinderkr Bd XXVI. Heft 1 u. 2 p. 375 Chassaignae. de la paralysie douloureuse des jeanes enfants. Arch, de méd 1856, VII, p 653. - 1858. Vogt, W. Ueber die essentielle Labmang der Kinder. Bern 1858. Sp Abdr. aus der Schwener. Monatsschr. f. prakt Med. Jahrg. 1857 u. 58. –
1859 Bierbaum, J. Die Paralyst der Kinder. John. f. Kinderkr. 1859. H.
1 u. 2 p. 18. Eulenburg. A., Virch Arch. XVII. p. 177.
1860. v. Heine, Jac., Spinale Kinderlähmung, Monographie. 2. umgearbeitete

u. verm Aufl. - 1861 Branniche, Ueber die sog essentielle Lahmung bei kleinen Kindern, Journ f Kinderkrankh, Bd XXXVI p 366 1863 Cornil Compt. rend de la Soc. de Bronge p. 187. - Brenner, R., Petersh med. Ztschr 18. J. 197. Steiner u. Neureutter, Prag Vierteljanrschr. III 1864. — Duchenne fils, Atrophie graiss de l'enfance. Arch. génér. Goir, Étude sur la paral, essent, chez les enfants. Diss. Paris.) — Plagfair, Infantile Paralyse Lancet i u. 2. Laborde, De la paralysie dite essentielle de l'enfance. These de l'aris. — Carganico, Em l'all von l'aralysis infant spin, etc. Deutsche Klink Nro. 45 u. ff. — 1865. Roger, Pa ruijsie infantile. Annal, de l'Electric. Prevost, Compt. roud, de la Soc. de Biologie XVII p. 215 = 1867. Bouchast, Nature et traitement des paralysies essent, de l'enfance. Union med. 1867. Nro. 130, 131 u. 134 = 1808. Meyer, Moritz, Die Electricität in ihrer Anwendung auf pract Medlein. 3.

Meyer, Montz, Die Electricität in three Anwending auf pract Medicin. 3. Auff. p. 209. — Salonon, th. Zur Diagnose and Therapic cinger Lahmungsformen im kindhehen Alter. Jahrb. f. Kinderheilkunde. Neue Folge 1 p. 370. Johnson and Lockhart Clarke, Extreme muscul atrophy etc. Medchir Transact. Ll. p. 249. — Charcot et Joffroy, Cas de paralys, infant. spinal, avec lesions des cornes anterieurs etc. Arch de physiol norm et path. III. p. 154. — Parrot et Joffroy. Note sur an cas de paral infant. Ilid. III. p. 308. — Vulpian, Cas d'atroph. mose graiss etc. Did. III. p. 316. — Buchenne et Joffroy, De l'atroph aigne et chron des cellides nervouses etc. Did. p. 499. — Volkmann, Rich., Ueber Kinderlanmung und

paralyt Contracturen. Sammlung klin Vorträge Nro. 1. — Bauer, L. St. Louis Josep N 8 VII 6 p. 481. Nov. — 1871 Roger et Damaschino, Rech. anat. pathol. sur la paral. spin de l'enfunce. Cax med de Paris Nro 41 u. ff. — Rosenthal, M. Oesterr. Zeitschr. f. pract Heilk. (Prag. Vierteljahrschr. 1873. IV. p. 198. — Muller Wilhelm. Beitrage zur patholog. Atat. n. Phys. des menschl Rückenmarks Beob. 2. — Eulenberg. A. Lehrb. der functionellen Nervenkrankh, p. 607. - 1872. Dujardin-Beaumetz, De tunctsonellen Nervenkrankh, p. 607. — 1872. Dujardin-Beaumett. De la myeste aigaë p. 103 — Barwell, Lancet I Nro 8 a 16 II Nro 1. (Prag. Vierteljahrschr. 1873 IV.) — Hitzig a. Jurgen sen "Zur Therapie der Kinderlahmung. Deatsch. Arch f klin Med IX. p. 336. — 1872. Petitfils. Considérations sur l'atrophie aiguë des cellules motrices — Ketli. C Beitrag zur Nosogenie der Kinderlähmung. Jahrb f. Kinderneilk. N. F. VI. 2. p. 139 — Gom bactt, Note sur un cas de paral, spin de l'adulte sain d'autopsie. Arch. de Physiol norm, et pathol. V. p. 80 — Bernhardt. M. Ceber eine der spinal. Kinderlähmung. Annliche Affection Erwacksener. Arch. f. Parch un Nervenkrankh IV. p. 370. — Roth M., Anatom, Befund bei f. Psych u Nervenkrankh IV. p. 370. — Roth, M., Anatom, Beford ber spin Kinderl Virch Arch, Bd 58. p. 263. — 1874. Mary Potnam Jacobi, Americ, Journ, of obstetr June 1874. C. Lange, Hosp. Tid. 2. R. I. Aug (Virchow Hirsch Jahresber, f. 1874. H. p. 164) — Frey, Ucher temporar-Lahmungen hrwichsener etc. Berliner k in Wochenschr Nrol 3. — Char-Lahmungen Erwachsener etc. Berliner kin Wochenschr Nro 1-3. — Charcot, Legons sur les malades du système nerveux II Sér 3 fascie. — Prévost et David Note sur un cas d'atrophie des mostles de l'emmence themer
etc. Arch. de Phys. norm et path. VI p. 5-5 — Seg uin, Spinal paralisms
of the adult. Transact. New-vork Acad. of medic. Nov. — Bernheim. Dictionaencyclep. des senences med 2. Ser Tom. VIII — 1873 Erb., W., Unier
acate Spinallahmung her Erwachsenen etc. Arch. f Psych. u. Nervenkr. V
p. 758. — Weiss, En Fall von acat. Spinall bei Erwach Diss. Breslau
Burckhardt, G., Physiol. Diagnost der Nervenkrahkeiten p. 174 — Milos. F. T., Case of acute spinal paratysis Transact Amer Neurolog Asso. for 1875, p. 217. — Rosenthal, M., Kimik d. Nervenkr. 2. A di p 400 - Dejerine. Note sur l'état de la modlle épin etc. Arch, de Physiol. norm et path VII p. 253. - Raymond, Observ. de myclite centrale. Gaz med. de Paris Nro 18 | Idem, Note sur de ix cas de paralys essent, de l'en-faire, Ibid Nro, 19 | Wharton Sinkler, Palsaes of children Americ, journ of med science. April - Sander, W., Ucher Rickwirk ing der spinalen Kinderlahmung auf die motor, Gebiete der Birnrinde, Centraibl, f d. Lehmang der Kinder u der Erwachs Arch f. Psych u Nervenkr VI p 271. 1876. Leyden, Kinik der Rackennarkskraukh. H 2 p 502 — Hammond. Diseases of the nervous system | 6 odit, p. 151 | Schultze, F. Zur Lehre von d spin Kinderl u il analogen Lahmungen Erwachsener Virch Arch Bd 68. Ersenlohr Mittherlang ab anat an Bebads ber spinaler Kinderl. Tageblatt der 19. Nathaforschervers in Hamburg Beilage S 166 Couty Note sar un cas de mystate argue des cornes anterieures. Gaz med de l'aris Note sar un cas de mystile argue des cornes anteroures talz med de l'aris Nro. 18 u 23 — 1877. Bernhardt, M., Beitr zu Lehre v. d. acut atreph. Spinallidim Erwachsoner. Arch. f. Psych u. Nervenkr. VII. p. 513. Seguin, E. C., Myelitik of the anterior home or spinal paralism of the adult and child. New-bork 1877. Er b. W., Krankh. des R. ekenmarks. II. p. 238. (v., Ziemssen, Handle der spec. Pathologie u. Pherapie XI. 2.). Mossidor f. Ucher spinale Kinderl. Jahresber der Gest f. Naturs. d. Heilkunde in Dresden 1877. p. 158. — A dams, W., Infantile Paralysis, Lancot 1877. Nro. 21. 1878. A 1th a as. Julius. On infant. le paralysis. London 1878. Diejerine. J. Note sar deax cas de paralysis in initial. Progress med. p. 123. Schultze, Friedrich. Die anatomischen Verlinderungen om der acuten atrophischen Lähmung der Erwachsenen Poliomyehtis as ita anterier. Viech Arch Bd 75. – Seeliginüller Leber die Universitäteliste inserer Kenntnisse über das Initialstachem der sein Kinderlahmung. Amthener Bericht der Naturforscher-Versannulung zu Mithehen p. 300. – Iden, Zor Entstehung der Gentracturen bei der spinden kinderlahmung. Centralle. I. Chiergie Nro. 18. – Liben Leber Lebengungen im Kindersalter. Laken zein Kondard. Jahrh. 1 Discin Ucher Lahmangen im Kindesalter. I. Ueber spin Kinderl Jahrb f. Kinderheilk. N. F. XII. p. 321. XIII. 226 - Wharton Sinkler, Five Cases of

whinal paralysis of the adult Americ. Journal of the med sciences. Octob 1878.

We in er, Reform der Orth pade Berlin 1851 Little, 1. On the nature and treatment of the det mitties of human frame London 1853.

Bauer, Louis Lectures on orthopaedic surgery. Philad 1864. Barwill, Richard, On the cure of clubfoct without enting tendons. London 1865. — Alams William, Club-fot, its causes, pathology and treatment. London 1866. Streckeisen, Jahrb. f Kinderheilk, N. F. H. 1. p. 49, 1865. Heather Bigg, Orthopaevy London 1869. Schmidt's Jahrb. leher, Berichte über die neuere Reigymnastik und Orthopädie von H. Eberh Richter und C. H. Saguldbuch. Berend. Bericht über sein orthopad Institut von

Heather Bigg. Orthopravy Lond. 1869 Schmidt's Jahrbicher, Berichte über die neuere Heilgymnastik und Orthopädie von H. Eberh Richter und C. H. Schläbach Berend, Bericht über sein orthopäd. Institut von 1842 ab Fr Büttger, Beitrige zur Orthopolik, Die natürliche Dynamik des Pes valgus, Genu valgam und Pes varus als Hedmittel angewandt Leipzig 1871 Volkmann Rich, Die Kraukheiten der Bewegungsergune etc in v. Pitha u Billroth Handb, der Chrungie H. 2.1872 p. 683 Ibrdem, v. Pitha, Krankh der Extremitäten H. iter, C. Khnik der Gelenkskrankh. Leipzig 1871 Die Lehrbächer der Chirurgie von Bardelebon, Busch, König, Stromeyer u. A.

Geschichtliches.

Das Verdienst, die spinale Kinderlähmung als eine wohlcharacterisirte Krankheitsform hingestellt zu haben, gebührt dem Arzt und Orthopad Dr. Jacob von Heine in Cannstatt. In einer monographischen Arbeit Beobachtungen über Lähmungszustände der unteren Extremitäten und deren Behandlung« theilte er im Jahre 1840 eine Reihe von vierzehn Fällen von Lähmung beider unteren Extremitäten mit. »welche schon in den ersten zwei Lebensjahren entweder nach unmittelbar vorausgegangenen Convulsionen oder auch ohne diese und ohne alle vorhergegange auffallende Zufälle gleicheam als selbstständige Krankheit und unverschens erfolgt.« Dabei war es dem aufmerksamen Beobachter keineswegs entgangen, dass dieselbe Lähmung auch die oberen Extremitaten, oder auch nur ein Glied oder die Rumpfmusculatur befallen kann. Die Symptome, welche wir heute noch als für unsere Lähmung characteristisch hinstellen, wie das Fehlen von Störungen der Sensibilität und der Sphincteren, das Kückgüngigwerden der Lähmung an einem Theil der ursprünglich befallenen Muskeln, die Atrophie, Schlaffbeit, Temperaturberabsetzung und schliessliche Deformität der dauernd gelähmten Glieder - alle diese Erscheinungen finden wir in jener Monographie von 1840 bereits gebührend hervorgehoben, obgleich diemelbe wesentlich eine therapeutische Tendenz verfolgte. Aber nicht nur das klinische Bild hat v. Heine naturgetreu und fast vollständig gezeichnet, auch in Betreff des anatomischen Sitzes der Lühmungsursache hat er schon damals das Rückenmark als den wahrscheinlich primär erkrankten Theil hingestellt.

Nun sind allerdings schon vor 1840 mancherlei Fälle von Lähmung im Kindesalter und unter diesen auch hier und da ein solcher verzeichnet, welcher das Gepräge der spinalen Kinderlähmung an sich trägt (so die Fälle von Jörg, Brück u. A.), und ihre Zahl liesse sich bei genauer Nachforschung gewiss vermehren: die Einsicht aber, dass es eine so typische Form wie die spinale Kinderlähmung giebt, geht allen jenen Autoren vor Heine durchweg ab. Diess gilt z. B. von dem als ersten Beschreiber unserer Lähmungsform immer wieder eitirten Michael Underwood, welcher die in seinem Buch über Kinderkrankheiten 1784 von ihm beschriebene »Schwäche der unteren Extremitäten« namentlich auf das Zahnen und gastrische Störungen (foulness of the bowels) zurückführt. Der richtigen Erkenntniss näher scheint ein anderer englischer Arzt John Badham gestanden zu haben, wenn auch die 1836 veröffentlichten Fälle von »Lähmung in der Kindheit« z. Th. als cerebrale angesprochen werden müssen*).

Aber auch bei solchen Autoren, welche in den nächsten 20 Jahren nach 1840 über unsere Krankheit schrieben, finden wir das bereits von Heine so scharf und typisch gezeichnete Bild vielfach verwischt, indem nach wie vor alle möglichen Formen von Lähmung mit unserer Paralyse zusammengeworfen werden. Von diesem Vorwurf nicht ganz frei sind die in diesem Zeitraum erschienenen Aufsätze von West, Bouchut, Richard (de Nancy), Fliess, Kennedy, Rilliet und Barthez, W. Vogt, Bierbaum und A. Eulenburg. Indessen dürfen wir diesen Fehler Niemand zu hoch anrechnen, so lange das cardinale Hülfsmittel für die differentielle Diagnose der Paralysen, die Prüfung der gelähmten Muskeln auf ihre Erregbarkeit gegen den Inductionsstrom noch nicht bekannt war. Der Ruhm, die grosse Bedeutung der Electricität für die Diagnose, Prognose und Therapie der Lähmungen überhaupt und der spinalen Kinderlähmung insbesondere dargethan zu haben, gehührt bekanntlich dem mit Recht gefeierten Duch enne de Boulogne. Er war es denn auch, der in dem genannten Zeitraum die am meisten genaue und wahrheitsgetreue Beschreibung der Krankheit gegeben hat. insofern sich dieselbe, Dank der electrischen Diagnose, ausschlieselich auf solche Fälle grundete, welche unzweifelhaft als apinale Kinderlähmung anzusprechen sind; denn diesen anatomischen Sitz hielt auch Duch enne für den wahrscheinlichsten.

Im Jahre 1860 liess v. Heine die zweite Auflage seiner Monographie erscheinen. In diesem beträchtlich vermehrten Bunde zeigt sich überall die bedeutend erweiterte Erfahrung des Verfassers, welche sich damals bereits auf mehr als 130 Fälle erstreckte, vornehmlich auch in der noch grösseren Präcision in Betreff der Characteristik der Krankheit und ihrer Unterscheidung von anderen Lähmungsformen. Was

^{*} Ausführliches hierüber siehe in meinem Aufsatz Jahrb f Kinderhealk, N. F. XII.

aber dieser zweiten Auflage eine besondere Bedeutung verleiht, ist der I'mstand, dass v. Heine sich darin mit aller Entschiedenheit für den spinalen Ursprung der Lähmung aussprach. Wesentlich sich stützend auf ein genaues Studium der Krankheitserscheinungen — jedenfalls noch ohne unbestrittene anatomische Unterlagen — schrieb er an die Spitze seines Werkes den Titel »spinale Kinderlähmung« und vertheidigte diese Annahme mit allen ihm zu Gebote stehenden Mitteln gegen die auch in Deutschland bereits allgemein verbreitete Lehre von der essent iellen, id io pat hischen Natur dieser Lähmung.

Im Jahre 1851 hatte namlich der bekannte Genfer Kinderarzt Rilliet emen Aufsatz »De la paralysie essentielle de l'enfances in der Gezette médicale veröffentlicht, in welchem er ausführte, wie die Lähmong eine anatomische Ursache nicht erkennen lasse und darum als essentielle zu bezeichnen sei: > Lu paralysie est toute la maladie.« Einige Jahre später aber 1853 war dieser Aufsatz in dem von Killiet und Barthez verfassten »Traité des maladies des enfants« wörtlich abgedruckt worden und hatte dadurch in allen ärztlichen Kreisen der civilisirten Welt, welche das genannte Buch mit Recht als das beste in semer Art schätzten, schnell eine allgemeine Verbreitung gefunden und mit ihm die irrthümliche Auffassung über die Natur der Krankheit, Die Bezeichnung derselben als einer essentiellen, ausgegangen von Autoritäten wie Rilliet und Barthez, konnte jedenfalls nicht dazu beitragen, den Eifer derjenigen anzuseuern, welche dazu berusen gewesen wären. nach einer materiellen Ursache der Krankheit zu forschen. Während also auf diese Weise die anatomische Forschung gewissermassen brach gelegt wurde, richtete das Epitheton »essentiell« klinisch eine grosse Verwirrung an, insofern jeder neue Autor einen neuen Begriff damit verband. Hatte Rilliet mit »essentieller Lähmung« eine solche bezeichnen wollen, wo seine aufmerksame Untersuchung des Nervensystems keine materielle Läsjon der Nervencentren oder ihrer Verzweigungen ausfindig machen kann«, so identificirten andere damit geradezu die peripheren Lähmungen, ja Vogt fasst unter dem Namen der essentiellen sowohl cerebrale, wie spinale, wie periphere Lähmungen zusummen. Somit gab es schliesslich kaum eine im Kindesalter auftretende Lähmung, welche nicht in den weiten Rahmen der sessentiellen Paralyse«, der »Kinderlahmung« hinemgepasst hätte.

Die klinischen Gründe, welche v. Heine in jener zweiten Auflage gegen die essentielle und für die spinale Natur unserer Lähmung anführte, dürften sich heute noch z. gr. Th. als stiehhaltig erweisen. Allein ihm fehlte immer noch das einzige nicht zu widerlegende Beweismittel für die Richtigkeit seiner Ansicht, die demonstratio ad oculos,

die Autopsie. Denn die von ihm citirten Fälle mit Sectionsbefund von Hutin (1825), Fliess (1849) and Berend (1855), welche für den spinalen Sitz zu sprechen schienen, besassen im Grunde doch nicht viel mehr Beweiskraft, als die von Rilliet und Barthez für ihre nibilistische Anschauung angezogenen negativen Sectionsbefunde. Was aber sümmtlichen bis dahin veröffentlichten Autopsien abging, das war die mikroskopische Untersuchung, welche, wie wir jetzt wissen, allein im Stande ist, zu entscheiden, ob das Rückenmark normal ist oder nicht. Diesem Mangel sollte bereits in den nächsten Jahren nach dem Erscheinen jener zweiten Auflage schnell abgeholfen werden und v. Heine die Genugthuung erhalten, in den seit 1863 und 1864, wo die ersten mikroskopischen Untersuchungen von Cornil und Laborde erschienen, vergangenen drei Lustren bis auf den heutigen Tag, nur Bestätigungen seiner vom ersten Erscheinen seiner Monographie au festgehaltenen Ansicht von der spinalen Natur der Lähmung zu erfahren. Die specielle Geschichte dieser letzten wesentlich die Erkenntniss der bei unserer Krankheit vorliegenden anatomischen Veränderungen fördernden Periode wird passender in dem Abschnitt von der pathologischen Anatomie ihre Stelle finden.

Auch das klinische Studium der Kinderlähmung erfuhr seit 1860 noch manche Bereicherung, namentlich durch die Arbeiten von Brünniche, Steiner und Neureutter, Duchenne fils, Laborde, R. Volkmann, Mary Putnam Jacobi*), Seguin, Wharton Sinkler, Leyden und Erb. Letzterer und vor ihm G. Salomon haben die von Duchenne nur mit dem Inductionsstrom vorgenommene Untersuchung durch die mit dem Batteriestrom wesentlich vervollständigt.

Schliesslich brachte die Neuzeit noch die eigenthümliche Thatsache an das Licht, dass die spinale Kinderlähmung nicht ausschliesslich eine Krankheit des Kindesalters ist, sondern auch, wenn gleich seltener, erwachsene Individuen befallen kann. Nachdem bereits 1859 Vogt (l. c. p. 51) nicht allein bei älteren Kindern, sondern auch bei Erwachsenen Fälle beobachtet hatte, swelche in allen Stücken der Kinderlähmung glichen«, theilte zunächst Moritz Meyer (l. c. p. 210) im Jahre 1868 zwei Fälle von unserer Lähmung mit, welche bei erwachsenen Zwillingsbrüdern nach Masern eingetreten waren. Später 1872 hat dann Duch enne zuerst eine Reihe von Fällen der acuten Spinallähmung bei Erwachsenen veröffentlicht und die Identität derselben mit der spinalen Kinderlähmung ausser allen Zweifel gestellt. Seitdem haben Gom-

^{*)} Frau Dr med Mary Putnam Jacobi ist die Gattin des bekannten Mitarbeiters an diesem Werk, Professor Dr. A. Jacobi in New-York.

bault, Bernhardt, Charcot, Frey, Kussmaul, Cornil und Lépine, Erb, Hammond, Weiss, Friedrich Schultze u. A. einschlägige Fälle veröffentlicht, welche Seguin nebst eigenen Beobachtungen in einer ausführlichen Monographie zusammengestellt hat. Trotzdem ist das klinische Bild dieser Lähmung gegen die übragen bei Erwachsenen beobachteten Formen von acuter Spinallähmung noch nicht genügend abgegrenzt und unsere anatomische Kenntniss reducirt sich gar, wenn wir von dem zweifelhaften Fall von Gombault absehen, auf zwei Fälle: auf den Fall von Cornil und Lépine, in welchem, analog den Befunden bei Kindern, Schwund der grossen Ganglienzellen der Vordersäulen in der Cervical- und Lumbalanschwellung des Rückenmarks gefunden wurde und vornehmlich einen klinisch und anatomisch genau untersuchten Fall von Friedrich Schultze, welcher mit Sicherheit beweist, dass im Wesentlichen die anstomischen Veränderungen bei der acuten atrophischen Lähmung der Erwachsenen völlig denen bei der spinalen Kinderlähmung entsprechen (Virch. Arch. B. 73. 1878).

Namen.

Die Namen, welche man unserer Affection im Laufe der Zeit beigelegt hat, sind mannigfaltig. Als die häufigste unter den Lähmungsformen des Kindesalters bezeichnet man sie heute noch schlechthin als Kinderlähmung«, Paralysie infantile, Infantile Paralysis, Paralysie des petits enfants; darf aber, wie diess leider immer noch häufig genug geschieht, nicht vergessen, dass es sich dabei nicht um eine jede, sondern nur um eine ganz besondere Lähmung im Kindesalter handeln kann. Der Dauer nach unterschied man temporaire und andauern de Lähmung en, Paralysie temporaire ou persistante. Indem man, namentlich in England, die Dentition als Ursache hinstellen wollte, wählte man den Namen Paralysis during den tition (W. Gule), Dentitionslähmung.

Gegen die seit Rilliet und Barthez bis auf den heutigen Tag weitverbreitete Bezeichnung »Essentielle oder id iopathische Paralyse, Paralysie essentielle de l'enfance erhobsich v. Heine, indem er mit dem Namen »Spinale Kinderlähmung«, Paralysis infantilis apinalis als Sitz der Lähmungsursache das Rückenmark aufstellte; ihm entsprechen die Paralysie spinale der Franzosen und die Spinal paralysis der Engländer. Alsdie neuere Zeit die Läsion im Rückenmark genauer localisiren lehrte, entstanden die rein anatomischen Bezeichnungen »Poliomyelitis anterior acuta, acute Entzündung der grauen Vordersäulen des

Rückenmarks (Kusamaul) und Tephromyélite antérieure aiguë (Charcot), wobei wir dahingestellt lassen, ob πολιος weisslichgrau oder τεφρος, aschgrau die Farbe der grauen Rückenmarksubstanz treffender bezeichnet. Neuerdings hat Vulpian, wie Erb mittheilt, sich gemüssigt gesehen, in seiner »Spodomyelitis« noch ein drittes Synonym aufzubringen, was nach Erb wenigstens » Spodiomyelitis« heissen müsste, da σποδος » Asche«, speciell » heisse Asche«, aber σποδιος » aschgrau« bedentet. Wieder einmal ein Beweis, wie grau alle Theorie ist! Dieser Bezeichnung entspricht die anglo-americanische » Myelitis of the anterior horns (Seguin).

Weniger das Wesen der Sache treffend ist die von Duchenne herrührende Benennung »Paralysie atrophique graisseuse de l'en fance« (cf. p. 77), welche von anderen in »Paralysie graisseuse et atrophique« oder »Paralysie atrophique de l'enfance« modificirt wurde. Die irrthümliche Bezeichnung unserer Lähmung als »Paralysie myogénique« (Bouchut) wird billig der Vergessenheit anheimfallen.

Ich selbst werde unsere Affection nach J. v. Heine als »spinale Kinderlähmung« bezeichnen.

Characteristik.

Klinisch characterisirt sich die spinale Kinderlähmung durch den plötzlichen Eintritt von Lähnung der Musculatur einer oder mehrerer Extremitäten und des Rumpfes, mit oder ohne Fieber oder Convulsionen; schnelle Rehabilitation eines größseren Theiles der gelähmten Muskeln; in den dauernd gelähmten Muskeln dagegen rapide Atrophie und Herabsetzung resp. Verlust der faradischen Erregbarkeit bei vollständigem Erhaltensein der Sensibilität und der Function der Sphinoteren der Blase und des Mastdarms; im späteren Verlauf aber durch Bildung von Contracturen und Deformitäten mit Zurückhleiben des Knochenwachsthums in den gelähmten Extremitäten.

Anatomiech aber handelt es sich — mit an Gewissheit grenzender Wahrscheinlichkeit — um einen acuten entzündlichen Process (Myelitis acuta) in den grauen Vordersäulen des Rückenmarkes, vornehmlich in der Höhe der Lenden- und Halsanschwellung, mit Untergang der daselbst gelegenen Ganghenzellen und Nervenfasern, consecutiver Atrophie der entsprechenden vorderen Wurzeln, sowie der davon ausgehenden Nerven und der von diesen versurgten Muskeln mit oder ohne fettige Degeneration.

Anatomische Veränderungen.

Unser Einblick in die anatomischen Veränderungen, welche der spinalen Kinderlähmung zu Grunde liegen, ist zwar in den letzten drei Lustren entschieden gefürdert worden, lässt aber immerhin noch viel zu wünschen übrig, wenn man dem constanten klinischen Bild gegenüber einen ebenso constanten anatomischen Befund erwartet.

Die seit dem Jahre 1825, wo der erste Obductionsbefund von Hutin veröffentlicht wurde, bekannt gewordenen Beobachtungen mit Autopsie müssen einer zweifachen Kritik unterworfen werden: einer solchen des klinischen Berichtes und einer anderen des Sectionsbefundes selbst. In beiderlei Hinsicht zeigen sehr viele der Beobachtungen mancherlei Lücken und Mängel. Zunächst bleiben die dem Sectionsbefunde vorausgeschickten Krankengeschichten oft über die wichtigsten Symptome die Auskunft schuldig. In vielen Fällen tragen sie geradezu das Gepräge, dass sie nur zu dem Zwecke angefertigt wurden, um dem interessanten Obductionsbefund eine Folie zu geben. Namentlich in solchen Fällen, wo ältere Individuen, welche bereits in der Kindheit die Lähmung acquirirt batten, zur Section kamen, musste die Anamnese sehr dürftig ausfaulen, insofern sie lediglich mit den Ermnerungen der einzelnen Individuen selbst abschloss. Aber auch die Angaben über den Status praesena beschränken sich oft nur auf die Beschreibung der Atrophie, der Contracturen und Deformitäten. In vielen Fällen fehlen die Angaben über das Verhalten der Sensibilität und der Reflexerregbarkeit: in den meisten aber solche über das so ausserordentlich wichtige Verhalten der Muskeln und Nerven gegen den electrischen Strom.

Wenn wir trotzdem es wagen, bestimmte anatomische Veränderungen als den Ausgangspunkt der spinalen Kinderlähmung hinzustellen, so glauben wir dazu berechtigt zu sein durch eine kleine Reihe von Fällen, welche sowohl in klinischer wie in anatomischer Beziehung allen Anforderungen, welche man an eine exacte Beobachtung stellen kann, entsprechen. Insofern nun aber die klinisch weniger genau beobachteten Fälle dieselben anatomischen Veränderungen bei der Autopsie erkennen liessen, als jene, glauben wir von den Lücken, welche sie darbieten, billig absehen und sie als gleichwerthig mit jenen ansehen zu dürten.

Zu einer Zeit, wo beweisende Obductionsbefunde fehlten, konnte man bei der Kinderlähmung entweder einen peripheren oder einen centralen und hier wieder einen cerebralen oder spinalen Ursprung vermuthen *). Die Vermuthung eines peripheren Ursprungs der Kinder-

e) Brown-Séquard hat (Central Nervous System 1860 und Lectures on paraplegia 1861) die sogenannte essentielle Paralyse zu den Reflexparalysen ge-

lähmung kann sehr wohl aufkommen, so lange man ausschliesslich den Character der perfecten Lähmung in das Auge fasst. So hat Barwell die Ursache der Lähmung in einer chemischen Ernährungsstörung der letzten Verzweigungen der Muskelnerven gesucht. Bouch ut in einer rheumatischen Affection der Muskelp, welche durch Erkältung entstehe: »La nature de cette affection est, selon mon opinion, toutement r h e umatiques. Ja noch in diesen Tagen hat Leyden (Arch. f. Psych. v. Nervenkr. l. c.) die Möglichkeit eines peripheren Ursprungs mit consecutiver bis in das Rückenmark ascendirender Neuritis offen gelassen; eine Ansicht, die, wie mich bedünken will, ebensowenig Berechtigung hat wie die der vorher genannten Autoren. Denn berücksichtigt man nicht nur den Character der perfecten Lähmung, sondern die Art der Entstehung und des Verlaufes derselben, so ergiebt sich ein so wohl characterisirtes, einheitliches klinisches Krankheitsbild, dass man anatomisch von vornherein eine ebenso wohl characterisirte und localisirte Läsion erwarten muss und eine solche kann nur im Centralnervensystem ihren Sitz haben.

Zu dieser Ansicht war, ausschliesslich in Folge eingehender klinischer Studien, schon Jacob v. Heine gelangt, als er im Jahr 1840 in der ersten Auflage seiner Monographie p. 55 u. ff. die Vermuthung aussprach, dass als Sitz der Krankheit das Rückenmark anzusehen sei. Von anatomischen Beobachtungen vermochte v. Heine damals zur Stütze seiner Ansicht die von Hutin aus dem Jahre 1825 auzuführen: Ein 49jähriger Schneider litt angeblich seit seinem siebenten Lebensjahre, wo er heftige Convulsionen gehabt, an Atrophie und scheusslicher Missbildung der unteren Extremitäten. Er starb an Dysentene. Die Section ergab vom 8. Dorsalnervenpaare abwärts feste Schrumpfung des Rückenmarks bis auf die Dicke eines gewöhnlichen Federkiels und Atrophie der abgehenden Nerven.

Die folgenden zwanzig Jahre bis zum Jahre 1860, wo die zweite Auflage der v. Heine'schen Monographie erschien, brachten nur wenige und zum grössten Theil noch dazu nicht hierher gehörige Beobachtungen mit Autopsie. Zu diesen zähle ich die von Fliess (1849) und die von Berend (1855). In der ersten handelt es sich aller Wahrscheinlichkeit nach um eine bei der Autopsie übersehene eerebrale Läsion, in

rechnet und dieselbe auf eine periphere Irritation bei Abwesenheit jeder anatomischen Veranderung im Ruckenmark zur ickgeführt. Sein Schlier Leheverria Ann. med Times 1861. Vol. 11 p. 315) und die Engländer Charchill und Cally haben diese Lehre mit grosser Begeisterung acceptirt. Bei dem Standpankt, den die deutsche Medicin in Betreff der Theorie Brown Sequard's aber die Restlehmungen eingenommen hat, genügt es, diess hier einfach historisch zu registrieen.

der zweiten um eine exsudative Cerebro-spinal-Meningitis, welche im ersten Lebensjahre die Lähmung gesetzt hatte und im fünften recidivirend den Tod herbeiführte. In dem Falle Longet-Guérin (1842) aber, wu ausser der Atrophie der Muskeln, auch eine erhebliche Verdünnung der Nerven und der vorderen Rückenmarkswurzeln constatirt wurde, erklärt sich der negative Befund im Rückenmark selbst einfach dadurch, dass von einer mikroskopischen Untersuchung nicht die Rede war. Aus demselben Grunde entbehren die zwei Beobachtungen von Rilliet und Barthez (1851), von denen die eine von Duchenne (1. c. III. éd. p. 461) in Bezug auf ihre Hierhergehörigkeit mit Recht angezweifelt, die andere aber ohne jede Detailangabe eben nur erwähnt wird, jeder Beweiskraft. Jedenfalls waren die sonst um die Kenntniss der Kinderkrankheiten so verdienten Autoren durch den negativen Betund dieser beiden Beobachtungen keineswegs berechtigt, die Lehre von der essent iellen Natur der Kinderlähmung aufzustellen.

Mit dem Jahre 1863 beginnt für die anatomische Erkenntniss der Krankheit eine neue Aera. Dank den verbesserten Instrumenten und Methoden für die nijkroskopische Untersuchung, gelang es in der weit überwiegenden Mehrzahl der seitdem veröffentlichten Fälle im Rückenmark selbst Veränderungen zu constatiren, welche jetzt alle Autoren, die sich eingehend mit dem Gegenstand beschäftigt haben, als die der Kinderlähmung im Sinne v. Heine's zu Grunde liegenden anerkennen. Diese Veränderungen bestehen in einem acuten entzündlichen Process in den grauen Vordersäulen des Rückenmarks, welcher anfangs in diffuser Weise auftritt, am intensivsten aber und dauernd in der Lendenund Halsanschwellung sich localisirt, wo er gewöhnlich in umschriebener Höhenausdehnung deutliche Veränderungen zurücklässt und vor allem eine Atrophie der duselbst gelegenen grossen, multipolaren Gunglionzellen herbeiführt.

Veränderungen am Rückenmark.

Im Jahre 1863 hatte Cornil, später 1864 Laborde, in einem Falle im Verein mit Bonvier, in einem zweiten mit Cornil Atrophie der Vorderseitenstränge bei je einer Autopsie von Kinderlähmung gefunden. Die Atrophie der Ganglienzellen in den Vordersäulen der grauen Substanz aber constatirte zuerst Prévost aus Gent im Jahre 1865. 1868 fand Lockhart Clarke in einem Falle, der von ihm selbst als »Muskelatrophie« bezeichnet wird, nach Duchenne u. A. aber zur spinalen Kinderlähmung zu rechnen ist, hochgradige Atrophie einer

grossen Zahl von Nervenzellen in den Vordersäulen des Rückenmarks und ausserdem eine besondere Veränderung der grauen Substanz, welche er unter dem Namen der » granular disintegration « zusammenfasst.

1870 wurde die Läsion der Ganglienzellen ferner constatirt durch Charcot und Joffroy, Parrot und Joffroy, sowie durch Vulpian; 1871 von Wilhelm Müller in Jena, Roger und Damaschino (3 Fälle); 1873 durch Roth in Basel, Lancereaux und Pierret; 1875 durch Leyden (4 Fälle), 1876 durch R. Demme in Bern, Eisen Johr in Hamburg und 1877 durch Fr. Schultze in Heidelberg. Eine Uebersicht über sämmtliche bis jetzt veröffentlichte Sectionsbefunde bietet die 1. Tabelle p. 15. Die Abweichungen, welche diese Tabelle von der bei Seguin I. c. p. 90 veröffentlichten darbietet, beruhen auf genauem Studium der Quellen.

Der nämliche anatomische Befund - Myelitis der Vordersäulen mit Untergang der Ganglienzellen findet sich also angegeben in nicht wemger als 23 von den 26 seit 1863 überhaupt veröffentlichten Sectionsbefunden bei spinaler Kinderlähmung. Von den 3 anderen Fällen ist in dem einen Bouchut-Robin (I. Tab. 14) ein vollständig negativer Befund notart; von den übrigen 2 wird nur in dem einen Cornil-Laborde (I. Tab. 10) ansdrücklich erwähnt, dass die multipolaren Zellen der Vorderhörner normal waren: in dem anderen aber von Bouvier-Laborde (I. Tab. 9) wird über das Verhalten der Ganglienzellen überhaupt nichts gesagt und das zu einer Zeit (1864), wo man auf die Untersuchung der Ganglienzellen jedenfalls noch nicht die Aufmerksamkeit verwendete, wie später. Zudem erhält die Vermuthung, dass die Veränderungen an den Ganglienzellen der Vorderhörner in dieser Beobachtung emiach übersehen worden sind, eine wesentliche Stütze durch eine Bemerkung Charcot's (l. c. tom. II. p. 162), worm dieser Autor gelegentlich mittheilt, dass er in einem Präparate von dem nämlichen Ruckenmark, in welchem Cornil (I. Tab. 8) 1863 Veränderungen an den Ganghenzellen nicht bemerkt hatte, später die Verminderung derselben nach Zahl und Volumen zur Evidenz nachweisen konnte.

In Bezug auf die Zeit, welche seit dem Eintritt der Lähmung bis zur Autopste verflossen, theilen wir jene 26 Beobachtungen nach dem Vorgange von Erb in zwei Reihen; nämlich A. in solche, wo der anatomische Befund relativ kurze Zeit (2—24 Monat nach dem Eintritt der Lahmung festgestellt werden konnte und B. in solche, wo bereits eine längere Frist (7—70 Jahre) seitdem verstrichen war. Die in dem Folgenden in Klammern beigefügten Zahlen bezeichnen die laufende Nummer der betreffenden Beobachtung in der beifolgenden I Tabelle.

I. Tabelle über die bis jetzt veröffentlichten Autopsien von spinaler Kinderlähmung .

Nro	Jahr.	Name des Autor und des Kranken.	£13	lier r Nath der	Art des Auf-	delabiate Ex-	Blocke Prafung.	Sectionsbefund. Literatur- Nachweis.
2.	1825. 1842.	Hutin **) (ein Schneider) Longet (einMädohen	?	8	Convalsionen ?	heide (†.	9	Vom 8. Dorsalner- venpaar abwärts feste Schrumpfung des Rm's bis auf die Dicke einer gewöhn- lichen Feder und Atrophie der ab- gehenden Nerven. Die vorderen Wur- zeln der den rechten N. ischiadiens zu- sammensetzenden Lumbar-und Saeral nerven waren braun und hatten kaum 1 des normalen Durchmessers
3.	1849.	Fliens	5	5	Andauernde Gehirner- scheinungen.	1 0,	3	Congestion der wei- Journ, f. Kin- chen Haute in der derkrankb. Nahe der Wurzeln XIII. p 39. der l. Armuerven
4.	1850.	Rilliet u. Barthez	2	1	?	1. O.	3	Befund negativ. Gaz. med. de Paris 1850. p. 681.
5. ' 6.	1855.	Berend	1 3	5	? Moningitia?	beide U.	5. 5.	Chronische spinale VII. Bericht Leptomeningitis. p 29
7.	1863,	v. Rinecker n. v. Recklings- bausen	9	2	9	beide U.	P	Atrophie der Gangienzellen kluik 1863. und Nervenfasern in den Vorderseitensträngen.
8.	•	(Wachsker- sennuzin- derin)	2	49	ž	b I		Atrophie der Gar, med. Ganglienzelten 1864. p. 290 in den Vordersäulen (Charcot) neben Atrophie der Vor- derseitenstränge
9.	1864.	Houvier und Laborde (Ernest Ko- cherenu)	1	2	3	alle 4.	110	Atrophie der Vor-Laborde I c. derseitenstränge p 109-119. mit verdünnten und eit bei Duvaricosen Nervenfa-chenne fils sern, die in ihrerZahl I. c. p. 205-9. din 's vermindert.

Die bei den Fälle von J Dépérine (Progrès méd. 1878, p. 423), welche nach Fertigstellung dieser Uebersicht veröffentlicht werden sind haben die Zahl der für eine Erkrankung der grauen Vordersäulen sprechenden Autopsien um zwei neue sehr beweisende Sectionsbefonde vermehrt.

**! Ich habe es für nöthig befunden, den Namen oder, wo dieset nicht angegeben war, wenigstens den Stand der Kranken behufs ihrer Characteristik in Parenthese beizufugen, weil sonst leicht Verwechslungen vorkommen oder, wie es in der That geschehen ist (cf. Seguin's Tabelle Fall 9 u. 12; 10 u. 19), derselbe Fall, von verschiedenen Autoren publicart, doppelt gezählt wird.

-			Ale				四		
Nro	July	Name des Autor n.t. 175 Krunkso		Keil Au-	Art des Auf- tretens.	Gelaherte Ex tremitaton.	Blook Penfang	Sectionsbefund.	Lateralub Nachwels
10.	1864.	Corml und Laborde (Mädchen Le- sage)		2	8	beide U.	?	Sclerose der Vor- derseitenstränge mit Bindegewebs- wicherung Gang- lienzellen normal	Laborda p. 104.
11.	1863.	Prévost (Marie Lau- rent)	F	78	3	1. C.	8	Atrophie der grauen Substanz des Inken Vorder- horns, besonders der tianglien- sellen, in gerin- gerem Grade des Inken Vorder- und	Gaz. méd. 1866.
12.	1866.	Echeverria	3	10	Fieber.	r. O. r. U.	3	Ganglien der Vorderhörner körnig pigmen- tirt; diff Myelitis	l c in a T
13.	>	>	2	22/2	Febrilo Diarrhõe.	beide U.	5	Ganglien der Vorderhörner granulät; diffuse Myelitis	raly-is. N.
14.	1867	Bouchut a.Ro bin (Angeli- que Lemaire)		3	Plötzlich mit Stägigem Fieber.	beide U.	not	Befund negativ, auch mikroskopisch.	Union m6 1867 Nro li p 187 obs
16.	1868. 1870,	L. Clarke Charcot and Joffroy (Engéme	1	32 40	Nach Kuh- pocken- impfung.	beide O.	9	Atrophie der Ganglienzellen in der Halsan- schwellung. Granu- lardisintegration Atrophie der Ganglienzellen des Vorderhorns	Med chir Transact V LI p 211
17.		Wison) Parrot und Joffroy (Jules L.)	3	3	3	beide U.	5	und der vorderen Wurzeln. A trophie der Ganglienzellen; A. und Sclerose der der Vorderseiten-	
18.	D	Vu pian (die H.)	?	66	3	1. U.	?	stränge. Atrophie der Ganglienzellen und Nervenfasern.	ibid, p. 8
19.	1871.	Roger u Da- n. sedimo Beob. 1. (Louislédien)			Nach Dy- senterie.	1. 0.	not	Atrophie der sehr stark gra- nulirten Gang- lienzellen und Fasern.	
20.	3	Beob.2. Adol- phe Coutaraty Beob. 3 (Emile Citoleux)	10.0	3	Nach Va- riola Fieber.	beide U.	not.	Ganglionzellen.	*

Nro.	Jahr	Name des Autor und des Kraukon	Alto.	etk	Art des Auf- tretens.	failteata Ex- tronstiton	Klacte, Profung.	Sectionsbefund.	lateratur- Nachweiz
23.	1871.	Withelm Multer, (S. C. Fabrik- arbeiterin.)	4 3	34	Fall aus dem Bett?	beide U.	5	Atrophie der Ganglienzellen und der Vorderhör- ner; Bindegewebs- wucherung in den vorderen Wurzeln.	
23	1873.	Lancereaux n. Pierret (Charles- Eugene Meyer.)	2 1	18	8	1. 0.	9.	Atrophic der Ganglienzellen, des linken Vorder- horns u der linken vordern Wurzeln.	nigue etc. p 33.
24.	•	Roth (Adolph R.)	1	2	Fieber.	beido U.	5	Schwund der Ganglienzellen und Nervenfasern, neben Bindegewebswucherung in den Vordersäulen der Lendenunschwelling jederseits ein länglicher Entzündungsheerd.	Virchow's
25.	1875.	Leyden. Beeb. 1. (Joseph Link.)	2 6	33	Fall vom Tisch?	1. U.	hal	Vollstandiger Untergang der Nervensubstanz in einem seleret Heerde im linken Vorderhorn der Lendenanschwel- lung.	Arch. f. Psych. VI.
26	,	Reob. 2. (Charles Goltz.)	9 4 1	114	plötzlicholme Ursache.	1, U.	\$	Atrophie der Ganglienzellen, diffuse Myehtis, am intensissten im l. Vorderhorn der Len- de nanschwellung.	ibid.
27		Beob. 3 (Cl. Feindel Nähterin)		88	plötzlich über Nacht.	1. U.	7	Schwund der Ganglienzellen in den Vorderhör- nern, bes. links. Hiffise Atrophie der grauen Substanz ohne abgesonderte Heerde.	ibid.
28.	>	Beob. 4. (Jacob W.)	3 9	30	,	r, U, I, O,	?	Ein scheroti- scher Heerd in der rechten Lenden- and ein sweiter in der linken Hals- Ansthwellung. Myelo-Meningitis.	
29.	,	itaymond.	3	75	,	r, O.	not	3 3 3	Gaz. med. de Paris Nro. 19.

Nro.	Jake	Name for Autor 0% I dea Kranken	Alter and a	test.	Art des Auf- tretens.	(sefthrate Ex trems(stop)	Clock Prifung	Sections beford.
20. 1	1876.	R. Demme	*	35,2	7	¥	2	Atrophie der 13. med Ganglienzellen richt ber in den Vorderhör nern der Halsan- schweltung, in den Vordersträngen resp Vorderstrulen des Lendenmarks hitzekorngusse Fiterhæerde.
31.	b	Eisenlohr.	3	3 4	ą.	heide I ^r .	8	Theilweise Atrophie der Ganglienzelien deliene entzandliche Veranderungen in den Vorderseiten- strängen and der vorderen grauen Substanz in grosser Längsaasch hunng.
32.	1877.	Fr. Schultze.	3	0.3	nach acuter Krankheit.	heide U.	3	Fehlendertlang trenzellen aelst den Axenchindern In der Mitta der Len- denanschwelling in jedem Vorderheru je ein eingekapselter Entzund agswerd mit renetiver Binde gewebswicherung in seiner Ungebung

A. Anatomischer Befund in den relativ frischen Fallen.

Von ganz besonderem Werthe würden solche Sectionsbefunde sein, welche wenige Tage nach Eintritt der Lähmung gemacht worden waren. Allein nicht einmal aus den ersten sechs Wochen baben wir einen einzigen zu verzeichnen, sondern der frühzeitigste ist erst zwei Monat nach dem Insult gemacht worden. Dieser findet sich in der ersten der 3 Beobachtungen von Roger und Damaschino (1, Tab. 19); dann kommen, mit einer Frist von 6 Monat notirt, die Beobachtung 2 derselben Autoren (1, Tab. 20), sowie die Beobachtung 2 von Echeverria (Tab. 13), hierher gehört sieher auch der Fall von Eisenlohr (Tab. 31), sodann der Fall von Roth (1, Tab. 24) mit 11, die Beobachtung 2 von Leyden (1, Tab. 26) und die von Bouvier-Laborde (I, Tab. 9) mit 12; mit 13 Monat der Fall 3 von Roger und Damaschino (I, Tab. 21), der von Cornil-Laborde (Tab. 10) mit 16 Monat und schliesslich der von v. Reckling-

hausen (I. Tab. 7) mit 24 Monaten. Vielleicht gehören hierher noch die Beobachtungen von Parot und Joffroy (I. Tab. 17) und die von R. Demme (I. Tab. 29).

Wir besprechen von diesen 12 Beobachtungen zunächst den makroskopischen, sodann den mikroskopischen Befund.

I. Makroskopischer Befund.

Dieser fällt in den meisten Fällen dürftig genug aus und erklärt es sieh daraus zur Genüge, warum in manchen Fällen, wie den bereits erwähnten von Guérin und Rilliet-Barthez, wo die mikroskopische Untersuchung unterblieben, der Befund am Rückenmark ein ganz negativer sein konnte. Nur in einzelnen Fällen konnten mit unbewallnetem Auge folgende Veränderungen constatirt werden:

Abnorme Härte der Rückenmarksubstanz in der Höhe der Lendenanschwellung und davon abwärts in einem Falle (I. Tab. 17), Weichhert des Gewebes in der Ausdehnung des Erweichungsheerdes mit abnormer Festigkeit der umgebenden Rückenmarksubstanz; schwache Entwicklung der Lendenanschweitung in dem Falle von Roth (I. Tab. 24): ausserordentliche Atrophie der Lendenanschwellung bei normalem Volumen der Halsanschwellung in der 3. Beobachtung von Roger und Damaschino (I. Tab. 21). Veber etwaige Asymmetrie der beiden Rückenmarkshälften giebt aber erst der Querschnitt sicheren Aufschluss, so in der soeben erwähnten Beobachtung von Parrot und Joffroy (I. Tab. 17), wo eine deutliche Atrophie der einen Rückenmarkshälfte im Vergleich zu der anderen bereits für das unbewaffnete Auge wahrnehmbar war. Von Farbenveränderungen sind notirt an der grauen Substanz Blässe, besonders der Vorderhörner (1. Tab. 17), schmutzig grane Verfürbung der Vorderhörner und undeutliche Begrenzung derselben nach den Seitensträngen zu (I. Tab. 24), undeutliche Begrenzung der grauen Substanz überhaupt (1. Tab. 17). Achnliche Farbenveranderungen - graue, graurothe oder leicht gelbliche Verfärbung, durchschemendes Aussehen - wurden in einzelnen Fällen auch an den Vorder- oder Vorderseitensträngen, in dem Fall von Roth (I. Tab. 24) auch an den Hintersträngen wahrgenommen. Schliesslich ist noch zu erwähnen die in einzelnen Fällen deutlich wahrnehmbare Atrophie der vorderen Wurzeln, welche zuweilen daneben ebenfalls ein graues oder durchschemendes Ausschen darboten und in einem Falle (1. Tab. 19) eine leichte Congestionirung entsprechend dem Sitz des Erkrankungsheerdes im Rückenmark.

Die in wenigen Füllen notirten hyperämischen oder entzündlichen

Veränderungen an den weichen Rückenmarkshäuten sind wohl als Complicationen anzusehen.

Dieser geringen Ausbeute der Betrachtung mit unbewaffnetem Auge gegenüber, erhalten wir einen gründlichen Einblick in die Ausdehnung und das Wesen der im Rückenmark gesetzten Veränderungen erst durch die mikroskopische Untersuchung.

Mikroskopischer Befund a) In den Vordersäufen.

Die in einzelnen Fällen schon mit unbewaffnetem Auge aus der Veränderungen der Farbe und Consistenz in der Rückenmarksubstanz zu vermuthenden Erweichungsheerde lassen sieh in ihrer Ausdehnung nach Breite und Länge erst durch die Aufertigung von feinen mikroskopischen Querschnitten genauer feststellen.

Danach finden sich die Erkrankungsbeerde nur selten in diffuser Weise über die Längen- und Querausdehnung des Rückenmarks verbreitet, vielmehr in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle ausschliesslich in der Lenden- und Halsanschwellung desselben, wo sie der Länge nach eine Ausdehnung von 10—30 (I. Tab. 24 u. 32) mm. zu erreichen scheinen. Ihr Breitendurchmesser dagegen betrug in einzelnen Fällen (I. Tab. 19) nur 2 mm., wiederum ein Beweis dafür, wie eine Läsion von so geringer Ausdehnung unfehlbar übersehen werden nusste in allen Fällen, wo nicht eine peinliche Zerlegung des ganzen Rückenmarks in mikroskopische Querschnitte stattgefunden.

Solche Heerde, welche bald ausschliesslich auf das Terrain des Vorderhorns sich beschränken, bald auch auf die nächstgelegenen Partien des Rückenmarks-Querschnitts sich ausdehnen, finden sie ham häufigsten in der Lendenanschwellung tentsprechend der ungemein häufigeren Lähmung der unteren Extrenutäten), seltener in der Halsanschwellung, bald nur auf der einen, bald auf beiden Seiten. In dem letzteren Falle aber lagen sie niemals vollständig symmetrisch, sondern zeigten den grösseren Läugendurchmesser auf der Seite, wo die am meisten geschadigte Extremität sich findet, so in dem Falle von Roth (Tab. 24), welchem wir die Abbildung einer Reihe von Rückenmarksquerschnitten aus dem Lendenmark entnehmen. In diesem Falle hatte der Heerd in der rechten Vordersäule eine Längenausdehnung von 30, in der linken eine solche von 10 nm.

Unterwerfen wir die einzelnen Formelemente dieser Heerde und ihrer Umgebung einer genaueren Untersuchung, so finden wir Veründerungen:

- 1) an den grossen multipolaren Ganglienzellen:
- 2) an den Nervenfasern:
- 3) an der Neuroglia und
- 4) an den Gefüssen.

1) Die Veränderungen an den Ganglienzellen

brauchen zunächst nicht sämmtliche in den grauen Vorderhörnern gelegenen drei Hauptgruppen von Zellen zu betreffen, sondern können die eine oder andere derselben mehr oder weniger verschont lassen. So war in einem in Fig. II. nach Charcot abgebildeten Falle (I. c. II. 3, p. 181, Fig. 9): die mittlere Gangliengruppe die allein geschädigte, während die beiden lateral gelegenen intact waren. In der afficirten Gruppe fällt dann sofort die Verminderung der Zahl der normal daselbst gelegenen Gauglienzellen auf: in einem Falle (I. Tab. 17) zählte man 3 -4, wo man nach Analogie der gesunden Seite hätte 50 erwarten müssen.

In anderen Fällen war man nicht im Stande, heerdein den grauen auch nur eine einzige zu finden ; sie waren sammt und souders verschwunden und ihre Stelle durch einen körnigen Detritus eingenommen. Gewöhnlich aber sweijahrigen Kinde, findet man Gelegenheit an einer der geschädigten Gruppen die krankhaften Metamorphosen der Gang- kung. lienzellen vom ersten Anfang des degenerativen Processes bis zum vollständigen Schwund der Zellen zu in der huken Vorstudiren. Im Beginn zeigen die erkrankten Gang- dersante: 1 lienzellen neben einer bereits merklichen Verkleine- oberhalb des Filam rung ihres Volumens eine abnorme Anhäufung von körnigem Pigment, welche so massenhaft werden

kann, dass die Transparenz der Zellen vollständig verloren gehen und die an sich schon verkleinerten Zellkerne dadurch gänzlich verdeckt werden (Pigmententartung). Andere Zellen dagegen stellen die verschiedenen Grade der einfachen Atrophie dar, indem sie an Körper und Kern, wie an den Fortsätzen mehrweniger geschrumpft erscheinen. Diese atrophischen Zellen färben sich dann nicht mehr so stark mit Carmin; sie haben keine oder doch nur sehr kurze Fortsätze. Sie sind nur bei starker Vergrösserung überhaupt noch zu erkennen; so in der ersten Beobachtung von Roger und Damaschino (I. Tab. 19).



Fig. I. Localisation der Erkrankungs-Vordersäulen der Lendenanschwellung von einem Beginn der Erkran-Ein grösserer Heerd in der rechten, ein kleinerer dersaule: 13 ternunale. Nach Roth and Erb.

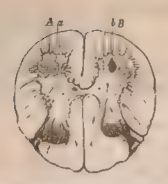


Fig.II. Transversalschnitt durch den Londontheil des Ru kenmarks genudes linker Verderhern, a ge haltigen Nervenfasern, Roth). sunde Gangbenzellengr q pe rechtes Verderhorn, is dieselbe mitt-lere Ganglienzellengrappe ist er 3) und 4) Veränderungen an der krankt, die Zellen zeiselert; statt Neuroglia und an den Gefassen tischer Heerd. Nach Charcot

2) Veränderungen an den Nervenfasern.

In allen denjenigen Partien der Vorderhörner, wo die Ganghenzellen fehlten, war von Axenevlindern nichts zu sehen Tab. 17). Andere Male (I. Tab. 19 und 241 hatten die aus den vorderen Wurzeln stammenden Nerventusern. welche den Krankbeitsbeerd kreuzen. ihre Myelinhülle verloren und waren darum nur bei grosser Aufmerksamkeit A aufzufinden (Schwund der mark-

An Stelle der geschwundenen Gang-

lienzellen und Nervenfasern findet man in einem durchschemenden, sehr feinfaserigen und engmaschigen Gewebe (l. Tab. 17) zahlreiche Körnchenzellen von rundlicher oder länglicher Gestalt. Diese sind theils im Gewebe zerstreut, theils strangförmig längs der grossen Gefässe angeordact, deren Lymphscheiden sie einnehmen, so dass sie auf einem Querschnitt einen vollständigen Ring um das Gefüss herum bilden il. Tab. 19). Am massenhaftesten finden sie sich in der Mitte der erkrankten Partieu, an den eigentlich erweichten Stellen. Offenbar stellen diese Zellen eine oft colossale Vermehrung der normal in den Lamphscheiden der Gefässe enthaltenen Lymphzeilen dar. Daneben sieht man auf gefärbten Schnitten eine grosse Anzahl von Neurogliakernen etwas geschwellt.

Die Wände der Gefässe selbst sind verdickt, theilweise fettig entartet (I. Tab. 17); ihr Lumen ist erweitert; die Kerne der Adventitia sind geschwellt und vermehrt.

In dem 2. Falle von Levden (I. Tab. 26) fanden sich, statt der in anderen Beobachtungen constant gefundenen Körnchenzellen, grosse, runde, endothelartige Zellen, welche im linken Vorderhorn, dem Sitz des Haupterweichungsheerdes, so reichlich waren, dass sie dicht gedrängt lagen und die zwischen ihnen befindliche Nervensubstanz (Fasern und Ganglienzellen) zur Atrophie gebracht haben mögen. Ley den halt sie für analog den Körnehenzellen, die hervorgegangen sind aus den Elementen der Neuroglia.

b) Veräuderungen an den Vorderseitensträngen.

Zunächst hat in einzelnen Fällen wenigstens (I. Tub. 17) die mikroskopische Untersuchung mit Bestimmtheit nachgewiesen, dass der Grad der Veränderungen in den Vorderseitensträngen in directer Abhängigkeit steht von dem Grade der Läsion in dem Arcal des Vorderhorns. Die Vorderseitenstränge erscheinen total atrophirt und selerotisch, wenn das ganze Vorderhorn, partiell dagegen, wenn nur einzelne Theile desselben atrophirt sind.

Auch hier finden sich die Nervenelemente vornehmlich geschädigt: die longitudinnlen Nervenfasern sind in ihrer Zahl beträchtlich vernundert, um 'z in der Beobachtung von v. Recklinghausen (l. Tab. 9); in anderen Fällen (l. Tab. 10) konnten deutlich erkennbare Nervenfasern kaum noch gefunden werden. Die noch erhaltenen Nervenfasern erscheinen dünner als normal, varicös und in Bruchstücke zerbrochen. Die Axencylinder hatten ganz entschieden au Umfang abgenommen. Diese Atrophic der Nervenfasern war in den drei Beobachtungen von Roger und Damaschino (l. Tab. 19, 20 u. 21) am ausgesprochensten in den Seitensträngen.

Den Veränderungen der Nervenelemente parallel gingen solche in dem intertitiellen Bindegewebe, welches im Allgemeinen alle Uebergänge von einfacher Wucherung bis zu dem schliesslichen Ausgang in Sclerose zeigte. Frisch untersucht fanden sich die Bindegewebselemente, Zellen und Kerne, merklich gewuchert; in einem Falle (I. Tab. 10) zeigten auch sie sich ohne Zusammenhang, in Bruchstücke zerfallen und mit einer mehrweniger grossen Zahl von granulirten Körperchen infiltrirt. Die in den meisten Fällen in grosser Zahl vorhandenen corpora amylacea wurden nur in einem (I. Tab. 10) vollständig vermisst.

War schon längere Zeit vergangen zwischen der Entstehung der Lähmung und der Autopsie, wie in dem dritten Falle von Danuschino (Tab. 21) 13 Monat, so war bereits eine chronische Verdickung der bindegewebigen Zwischenschichten, eine wirkliche Sklerose eingetreten. Diese ist also wohl als eine secundäre Veränderung, die mit der Zeit zunimmt, zu deuten.

Ebenso wie in den grauen Vordersäulen zeigten auch in den Vorderseitensträngen die Capillargefässe eine Vermehrung ihrer Kerne, und ihre Wände waren wie besät mit einer grossen Zahl von ausgewanderten Lymphkörperchen (corpuscules d'exsudation) I. Tab. 9.

c) Veränderungen auf dem übrigen Areal des Rückenmarkquerschafttes.

Die hinteren Abschnitte des Rückenmarks werden in den meisten Fällen ausdrücklich als normal bezeichnet. Das l'ebergreifen der Läsion der grauen Substanz auf die Hinterhörner beschränkt sich nur auf den vorderen Theil derselben (I. Tab. 17) und weist damit nachdrücklich auf den primären Ursprung derselben in den Vorderhörnern hin. Auch die Clarke schen Säulen werden meist als intact angegeben; nur in wenigen Fällen (I. Tab. 17) waren sie in einer gewissen Höhe des Marks ebenfälls degenerirt, meist aber nur auf der einen Seite.

d) Veränderungen an den vorderen Wurzeln.

An den vorderen Wurzeln erhält die schon mit unbewaffnetem Auge wahrnehmbare Volumsverminderung durch die mikroskopische Untersuchung ihre Deutung als eine degenerative Atrophie, welche Verminderung der Zahl und des Volumens der Nervenfasern mit Wucherung des interstitiellen Bindegewebes setzt.

B. Anatomischer Befund in den Fällen älteren Datums.

Die hierhergehörigen Fälle bilden die Mehrzahl der überhaupt veröffentlichten. Die Zeit, welche zwischen dem ersten Insult und der Autopsie verflossen, variirt zwischen 7 und einigen 70 Jahren. Es sind die
Beobachtungen von Cornil, Prévost, Echeverria (1. Fall), L. Clarke,
Charcot und Joffroy, Vulpian, Wilh. Müller, Lancereaux und Pierret,
Leyden (Fall 1, 3 u. 4), Raymond und Fr. Schultze.

Der makroskopische Befund

ist in den Fällen älteren Datums ein viel ausgiebigerer als bei denen der ersten Gruppe. Schon mit unbewaffnetem Auge wurden an dem eben herausgenommenen Rückenmark nicht selten Verminderung seiner Dicke, vornehmlich in der Höhe der Hals- und Lendenanschwellung wahrgenommen. So erschien in dem Fall von Charcot und Joffroy (I. Tab. 16) das ganze Rückenmark etwas dünn, die Lendenanschwellung aber war völlig ausgeglichen. Besonders deutlich tritt aber diese Atrophie auf Querschnitten hervor, namentlich wenn sie wesentlich nur die eine Rückenmarkshältte betroffen hat. In dem Fall von Lancereaux und Pierret (Tab. 23) zeigte sich auf Querschnitten des erharteten Rückenmarks die linke Hälfte des Cervicalmarks um ½ kleiner als die rechte. Alsdann springt die Asymmetrie der beiden Hälften, namentlich in ihren vorderen Abschnitten, sofort in die

Augen. Zunächst erscheint das Vorderhorn der atrophischen Hälfte viel kleiner als das der anderen Seite. Es zeigt sich nicht nur im Querdurchmesser verschmälert, sondern auch im Durchmesser von vorn nach hinten deutlich geschrumpft und gewährt so den Anblick, als hätte es seine Ausläufer, vor allem die nach den Seitensträngen zu, wie Fühlhörner eingezogen. Aber auch die Vorderseitenstränge haben einen schmaleren Querschnitt als auf der normalen Hälfte; ausserdem aber haben sie besonders nach vorn und aussen zu eine deutliche Einbuchtung erlitten, insofern der vordere äussere Rand nicht convex, sondern flach concav erscheint. Vgl. die beistehende Fig. 111.

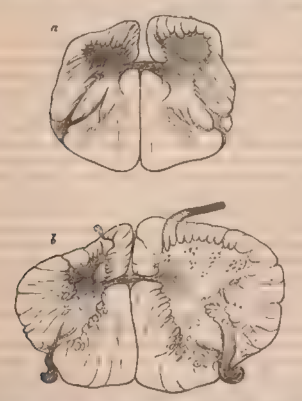


Fig III. Querschnitte aus dem Rückenmark der 40jährigen Eugenie Wilson, wehlte im Alter von 8 Jahren, also 32 Juhre vor ihrem Tode von Poliomyrhits anterior acuta befallen werden war. a Querschnitt aus der Lendenauschwellung zeigt beide Vorderschen und Vorderschenstrange stark geschrun pft, besonders auf der linken Hilfte, Ganglienzellen vollstundig verschwenden. b Gerschnitt aus der Habanschwellung Entsprechend der bei westem hochgradigeren Lähmung der linken Oberextremität, ist die linke Vorderschale und der linke Vorderschentrang bedeutend geschrunpft, die Ganglienz den sind bis auf eine kleine med ane Gruppe vollständig verschwunden. Die hinteren Partien des Rückenmarks sind normal. Nach Charcot und Joffroy.

In besonders hohem Grade atrophisch zeigten sich zuweilen die vorderen Wurzeln, so in dem Fall von Charcot und Joffroy (I. Tab. 16), wo sie zu dünnen Fäden zusammengeschrumpft erschienen. In anderen Fällen bestand eine nur mässige Verdünnung derselben. Daneben boten sie ein transparentes Aussehen oder eine grane Färbung, welche gegen die weisse der normalen hinteren Wurzeln lebhaft absticht.

In einzelnen Fällen (I. Tab. 18 u. 25) dagegen wird ebenfalls besonders hervorgehoben, dass im frischen Zustande und mit unbewaffneten Auge am Rückenmark eine deutliche Veränderung wahrzunehmen war: wiederum ein wichtiger Aufschluss über das negative Resultat rein makroskopischer Untersuchungen in den früheren Beobachtungen.

Die mikroskopische Untersuchung

bestätigt die schon mit unbewaffnetem Auge nicht zu verkennende Atrophie der vorderen Abschnitte des Rückenmarks. Die hier nachweisharen Heerde tragen über nicht mehr, wie in den frischeren Fällen, den Charakter der Erweichung, sondern den einer mehr weniger vorgeschrittenen Selerose. Sehon makroskopisch fällt auf dem Querschmtt das Einsinken des Gewebes und die grosse Brüchigkeit desselben auf. Mikroskopisch aber wurde in allen Fällen älteren Datums neben der Atrophie der Nervenelemente eine mehrweniger massige Vermehrung des Bindegewebes nachgewiesen. Ausserdem aber scheint es zuweilen zu einer Art von Abkapselung der Heerde durch Entwicklung eines selerotischen Gewebes um dieselben herum zu kommen. Schon Roger und Damaschino hatten in zweien ihrer Fälle, die wir zu den relativ frischen zählen, die Beobschtung gemacht, dass der relativ frische Erweichungsheerd ringsum von zahlreich angehäuften Neurogliakernen sich umgeben zeigte. Neuerdings nun erhielt Fr. Schultze (I. Tab. 32) in einem Falle älteren Datums es waren zur Zeit der Autopsie bereits 19 Jahre seit Entwicklung der Paralyse vergangen - den Eindruck, als wenn in den Vorderhörnern der Lendenanschwellung, vorzugsweise auf der rechten Seite, wo ein Kranz von dicht gedrängten, an Zahl unzweifelhaft bedeutend übernormalen rundlichen Kernen eine heller gefärbte, bedeutend kernärmere Zone einfasste, hier ein früherer Erweichungs- oder Entzündungsheerd durch eine reactive Wucherung an der Peripherie gleichsam eingekanselt wäre.

Innerhalb der Heerde aber sucht man nicht selten vergeblich nach den normal daselbst gelegenen Ganglienzellen; andere Male ist nur die eine oder andere Gruppe der Zellen geschwunden; in den noch erhaltenen Zellengruppen aber sind die Zellen bis auf 1 3 oder gar 1/6 ihrer normalen Zahl verschwunden.

Die noch vorhandenen Ganglienzellen können normal sein (1. Tab. 22); oder sie sind kleiner als normal, bis auf 1/8 oder 1 10 ihres ursprünglichen Volumens reducirt (I. Tab. 15), ohne Fortsätze und mit stark granulirtem Inhalt (I. Tab. 23); oder sie haben ihre scharten Umrisse verloren (f. Tab. 15) und bestehen lediglich aus einer Anhäufung von Körnern (granular disintegration - Lockhart Clarke). Die noch vorhandenen Ganglienzellen sind von einem dichten fibroiden Gewebe umgeben, welches durch Carmin stark gefärbt wird und keine Axencylinder mehr enthält (1. Tab. 23). An Stelle der geschwundenen Ganglienzellen aber sicht man ein kernhaltiges Zellgewebe (I. Tab. 11) und zahlreiche corpora amylacea, namentlich im Niveau der Gefässe (I. Tab. 8). Dieselben Körper fanden sich, um dies hier sogleich zu erwähnen, auch in den ebenfalls stark geschrumpften Vorderseitenstrangen, im Verlauf der vorderen Wurzeln durch die weisse Substanz (I. Tab. 18) und schliesslich in einem Falle (I. Tab. 8) sogar in den Hintersträngen.

In den meisten Fällen nehmen auch die Vorderseitenstränge an den geschilderten sclerotischen Veränderungen mehrweniger Theil. Nur in einem Falle (l. Tab. 27), wo aber das stark verkleinerte Vorderhorn noch Ganglienzellen und Nervenfasern enthielt, war der Querschnitt der weissen Stränge zwar klein und insbesondere der der vorderen verkürzt, zeigte aber keine merkliche Alteration ihrer Structur; nur die sie durchsetzenden vorderen Wurzelfäden waren auffällig atrophisch.

In einem anderen dagegen (I. Tab. 23) gingen an der Peripherie der granen Substanz, besonders an der Zellengruppe, welche dem Tractus intermedio-lateralis entspricht, Züge von verdicktem Bindegewebe aus und verliehen den Seitensträngen ein wahrhaft fibröses Aussehen. In noch einem anderen Falle (I. Tab. 28) bestand der eine Seitensträng aus einem derben, feinmaschigen selerosirten Gewebe und enthielt fast gar keine Norvenfasern. Indessen dürften diese hochgradigen selerotischen Veränderungen in diesem Falle, insofern sie auch den einen Hinterseitensträng, beide Hinterstränge und selbst das Hinterhorn in eine derbe geschrumpfte Masse verwandelt hatten, welcher die stark verdichtete Pin fest adhärirte, wohl zuräckzuführen sein auf eine complierende chronische Myelo-Meningitis, deren Residuen auch sonst sichtbar hervortraten (Leyden).

Die Clarke'schen Säulen werden tast überall, wo ihrer Erwähnung gethan wird, als wohl erhalten bezeichnet.

In den vorderen Wurzeln fanden sich, entsprechend der sehon für das blosse Auge sehr deutlichen Atrophie, die Nervenröhren in geringerer Zahl als normal. Indessen enthielten sie in einem Falle (I. Tab. 11), wo sie sehr atrophirt waren, doch noch Nervenfasern. In einem anderen (I. Tab. 22) waren zwar die Primitivfasern unversehrt, aber von mächtigen Zügen sehr dichten Bindegewebes umgeben.

Résumé des anatomischen Befundes am Rückenmark.

Ehe wir zu der Beschreibung der anatomischen Veränderungen in den peripheren Nerven und Muskeln übergehen, erscheint es uns passend, auf die soeben geschilderten Veränderungen am Rückenmark einen resumirenden Rückblick zu werfen.

Aus der Analyse der seit 1863 veröffentlichten Sectionsbefunde geht hervor, dass nur in einem einzigen derselben, dem von Bouchut-Robin *) (I. Tab. 14) die anatomische Untersuchung des Rückenmarks, auch die mikroskopische, ein durchaus negatives Resultat ergaben. Wir haben im Verlaufe unserer Darstellung wiederholt darauf aufmerksam gemacht, wie nur die peinlichste Durchforschung des Rückenmarks uns davor bewahren kann, pathologische Veränderungen an demselben zu übersehen. Im Uebrigen aber gentige es noch einmal zu constatiren, dass der genannte Fall unter 26 bis jetzt der einzige geblieben ist. In allen übrigen 25 Fällen sind deutliche Veränderungen am Rückenmark nachgewiesen **). Diese Veränderungen lassen besonders in den relativ frühzeitig zur Section gekommenen Fällen den acuten entzündlichen Character des zu Grunde liegenden Processes nicht verkennen. Dafür spricht die Wucherung der Bindegewebselemente, Zellen und Kerne, die Vermehrung der Lymphkörperchen in den (leftissscheiden u. s. w. Dieser acute entzündliche Process scheint im Beginne der Affection das Rückenmark mehrweniger in seiner ganzen Längsausdehnung zu befallen. Seine größste Intensität aber erreicht er fast immer in der Lenden- und Halsanschwellung desselben. Während darum im übrigen Rückenmark im späteren Verlauf meist keine Spuren davon mehr aufzufinden and, kommt es in den genannten Abschnitten zu bleibenden Veränderungen.

^{**)} Prévost ist es in einem l'alle gelungen, auf experimentellem Wege die Erscheinungen der spinalen kinderlähmung hervorzubringen. Bei einer jungen Batte, an deren Backenmark er die centralen Partien derekstecken hatte, tildete sich atrophische lachmung der Extremitäten aus Societe de birdoge. Sitzung vom 14 April 1872. Zahlreicher sind die Versuche von M. Rosenthal (Virch Arch 1878. Bd. 72 p. 325), welcher an Troschen und Kaninel en nach Aldrageng des vorderen Theiles vom Halsmark cervicale Paraplegie. Littering beider Vorderbeine, die beim Springen nach einwarts geschingen, und gegen mechanische sowie elektrische Reizung nerklich weniger en indlich waren, beobachtet hat. Ausserdem war auch häufig das Reflexvermögen alterist.

In 25 Fällen finden wir nur 3mal den Process als einen diffusen, über die verschiedensten Abschmitte der Längsausdehnung des Rückenmarks sich erstreckenden lezeichnet. Meines Erachtens hat dieser Befund durchaus nichts Befremdliches, wenn wir erwägen, dass nicht nur die Extremitäten, sondern auch die Rumpfmuskeln von Lähmung befallen sein können. Die Lähmung der Rumpfmuskeln geht allerdings in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle sehr bald zurück. Ihrum wäre in den Fällen von diffuser Ausdehnung des Processes zu vermuthen, dass bei Lebzeiten ausser der Extremitätenlähnung auch eine solche von Rumpfmuskeln dauernd zurückgeblieben war.

Aber nicht nur auf dem Längsschnitt des Rückenmarks, sondern auch auf dem Querschnitt desselben erführt der Process eine ganz bestimmte Localisation. Wir haben in der voraufgehenden Analyse der Rückenmarksbefunde wiederholt darauf hingewiesen, wie der Ausgangspunkt der Veränderungen in der grauen Substanz der Vorderhörner zu suchen ist und wie die Abnormitäten in den übrigen Theilen des Rückenmarkquerschnittes als secundäre angesehen werden müssen, nümlich theils als Fortsetzung des entzündlichen Processes, theils als Folge desselben, wie z. B. die Atrophie der vorderen Wurzeln in ihrem Verlauf durch das Rückenmark.

Ueber die Natur der ursprünglich in den grauen Vordersänlen gesetzten Veränderungen geben uns den sichersten Aufschluss die ausserordentlich genau studirten Beobachtungen von Roger und Damaschino, sowie von den übrigen frühzeitig zur Section gekommenen Fällen die von Roth und Fr. Schultze. In allen diesen Fällen bestand die Erkrankung des Rückenmarks in eine umscripten Heerden, welche in der Hals- oder Lendenanschwellung die grauen Vordersäulen in einer verschiedenen Höhen- und Breiten-Ausdehnung einnahmen. Nach oben und unten verjüngten sie sich spindelförmig. Consistenz und Färbung der erkrankten Partien richtet sich nach der Zeit, welche seit ihrer Entstehung verflossen ist: je länger der Heerd læsteht, deslo fester und blässer ist er. Mikroskopisch finden wir sümmtliche Gewebselemente, welche die erkrankten Stellen der grauen Vordersäulen zusammensetzen, mehrweniger verändert. Am wichtigsten ist die Atrophie der Ganglienzellen, welche besonders ausgesprochen ist an den Fortsätzen derselben und sich ehenfalls auf die Nervenfasern erstreckt, welche die grauen Vorderhörner durchziehen, um an der Peripherie des Rückenmarks die vorderen Wurzeln der Rückenmarksnerven zusammenzusetzen. Durch die Veränderungen, welche das die Nervenelemente umgebende Gewebe darbietet, nämlich durch die exquisite Vermehrung der Körnchenzellen und Neurogliakerne, sowie durch die Veränderungen an den

Gefässen characterisirt sich der dieser Heerdbildung zu Grunde liegende Process als entzündliche Erweichung.

Mit diesem Befunde in relativ frischen Fällen dürften die bei der Section älterer Fülle constatirten Veränderungen - Schrumpfung der erkrankten Partien mit Entwicklung von mehrweniger sclerotischem Bindegewebe - im Allgemeinen wenigstens in Einklang zu bringen sein, wenngleich der Nachweis der Ueberglinge aus dem beschriebenen acuten Stadium des Processes in die nicht ganz übereinstimmenden Endstadien desselben durch neue Untersuchungen erst noch erbracht werden soll. Aus diesem Grunde wagen wir die Frage, ob die in jenen frischen Fällen so deutlich ausgesprochene Bildung von myelitischen Erweichungsheerden in den grauen Vordersäulen des Rückenmarks als der einzige Process anzusehen ist, durch welchen das typische Krankheitsbild der spinalen Kinderlähmung zu Stande kommt, oder ob derselben, wie Leyden durch mehrere Beobachtungen nachzuweisen sich bemüht hat, verschiedene Processe zu Grunde liegen können, bis jetzt noch nicht mit Sicherheit zu entscheiden *). Jedenfalls aber halten wir uns zu der Annahme berechtigt, dass das Wesen der anatomischen Veränderungen bei der spinalen Kinderlähmung besteht in einer acuten Myelitis der grauen Vordersäulen, einer Poliomyelitis anterior acuta. Alle gleichzeitig vorhandenen anders localisirten Veränderungen sind als secundare oder, wie die ausgesprochene Meningitis in dem 4. Falle von Leyden (I, Tab. 28), als Complicationen zu bezeichnen. Warum bei Kindern, im Gegensatz zu der bei Erwachsenen gewöhnlichsten Form der transversalen Myelitis, gerade die grauen Vordersäulen mit Vorliebe befallen werden und warum hier wiederum in der Lenden- und Halsanschwellung die intensivsten und darum bleibenden Veränderungen sich localisiren, können wir bis jetzt nicht in genügender Weise erklären. Es sei aber hier nochmals hervorgehoben, wie der Sitz der Veränderungen im Rückenmark in den meisten Fällen genau entspricht dem Sitz der peripheren Lähmung und Atrophie. Demgemäss tindet sich das Lendenmark vornehmlich oder nusschliesslich verändert bei Lähmung der unteren, das Halsmark bei Lähnung der oberen Extremitäten und zwar bei Monoplegie wesentlich nur auf der dem gelähmten Gliede entsprechenden Hälfte des Rückenmarks. Ist die Lähmung gekreuzt, wie in dem vierten Falle von Leyden (Tab. 28), so entspricht der Lähmung der linken oberen Extremität

^{*)} In den Fällen von temporärer Lähmung handelt es sich wahrscheinlich um denselben Process, aber die Veranderungen werden bereits in dem 1 Stadium, dem der entzindlichen flyperkmie und servsen Schwellung in der grauen Substanz der Vordersäulen, wieder rückgängig (Frey).

ein Heerd in der linken Hälfte der Cervicalanschwellung, der Lähmung der rechten unteren ein zweiter in der rechten Hälfte der Lendenanschwellung.

Eine andere Frage, über welche bereits viel discutirt wurde, ist die: Ist die Myelitis der Vorderhörner als eine parenchymatose, von den Ganglienzellen ausgehende oder als eine interstitielle, in der Neuroglia beginnende anfzufassen? - Für die Annahme des erstgenannten Ausgangspunktes haben sich Charcot, Joffroy, Petitfils mit Entschiedenheit ausgesprochen und unter anderm geltend gemacht, dass die Atrophie der Ganglienzellen neben Atrophie der davon ausgehenden vorderen Wurzeln nicht selten in einem Abschnitt des Rückenmarks als die einzige daselbst wahrnehmbare Veränderung gefunden worden sei. Für die andere Ansicht sind Roger und Damaschino, Roth, und neuerdings Fr. Schultze in die Schranken getreten. Mir scheint es nicht an der Zeit, darüber zu streiten, so lange nicht eine grössere Anzahl genauer Untersuchungen, namentlich aus den ersten Wochen der Krankheit vorliegen. Immerhin aber kann ich auch jetzt schon nicht umhin, mit Fr. Schultze die Berechtigung der Charcot sehen Auffassung stark zu bezweifeln, um so mehr als neuere histologische Untersuchungen das Vorkommen rein parenehymatöser Entzündungen in anderen Organen, wie Leber, Nieren etc. überhaupt in Abrede stellen und die bislang als solche bezeichneten Processe als ursprünglich interstitielle nachgewiesen haben.

Schliesslich wäre hier der Ort, noch eine Frage zu ventiliren, nämlich die, ob es sich bei unserer Poliomyelitis anterior um eine gewöhnliche Myelitis, oder um eine eigenartige Form derselben handeln mag. Bis jetzt sind wir leider nicht in der Lage, der Beantwortung dieser an sich sehr wichtigen Frage irgendwie näher zu treten.

Veränderungen an den peripheren Nerven, Muskein, Knochen und dem Sehnen- und Bandapparat.

Während die bis jetzt beschriebenen Veränderungen am Rückenmark die anatomische Ursache der Krankheit darstellen und darum als primäre bezeichnet werden müssen, sind die an den gelähmten Uliedern wahrzunehmenden Veränderungen, insofern sie die Folge jener darstellen, als seeundäre aufzufassen. Sie finden sich an den peripheren Nerven, Muskeln, Knochen, Sehnen und Bändern.

1. Veränderungen an den peripheren Nerven.

Ueber das Verhalten der peripheren Nerven finden wir in den meisten Fällen nur ungenügende oder gar keine Angaben gemacht. In einzelnen Beobachtungen werden sie geradezu als normal bezeichnet; in anderen wird die relative Seltenheit der primitiven Nervenfasern und eine abnorme Vermehrung der faserigen Elemente des Bindegewebes hervorgehoben. Zuweilen tritt das letztere in mächtigen Zügen auf, während die Nervenfasern deutlich atrophirt sind. Auch Einlagerung von Fettgewebe wird erwähnt.

2. Veründerungen in den Muskeln.

Die Atrophie der Muskeln ist in den meisten Fällen schon durch die Haut hindurch nicht zu verkennen. Sie tritt, wie wir sehen werden, schon sehr bald nach Eintritt der Lähmung ein und ist darum auch in den frühzeitig zur Section gekommenen Fallen constatirt worden. Der erste, welcher die Veränderungen der Muskeln bei der spinalen Kinderlähmung einer genaueren Untersuchung unterzog, war Duchenne de Boulogne. Denn die von den älteren Autoren, wie Bonnet, Tetual, Hentlam, Vice d'Azyr, Wetter etc. (von Lobstein in seinem Traité d'anatomie pathologique 1833, T. II. p. 366 citirt) bereits beobachtete Umwandlung von gelähmten Muskeln in Fettmassen, welche Lobstein selbst als myodémie beschreibt, dürfen wir ebenso wenig auf unsere Affection beziehen, als die späteren Beobachtungen von Broca, die sich nur auf Greise und Erwachsene erstrecken, und den viel citirten Fall von Meryon, welchen wir jetzt mit Sicherheit als einen Fall von progressiver Muskelatrophie ansprechen müssen. Jedenfalls war Duchenne der erste, welcher die gelähmten Muskeln mikroskopisch untersuchte. Er nahm vier verschiedene Perioden im Verlauf der Muskeldegeneration an: 1) die erste Periode characterisirt sich als einfache Atrophie und dauert wahrscheinlich 8-10 Monate. Die Volumsabnahme des ganzen Muskels in diesem Zeitraum ist z. Th. zurückzuführen auf eine Verschmälerung der im übrigen normalen Muskelfusern; 2) in der zweiten Periode wird der Muskel blasser; zuerst verschwinden die Querstreifen, später auch die Längsstreifen; 3) die 3. Periode characterisirt sich durch das Auftreten von amorphen Granulationen d. i. feinen Körnchen im Sarcolemm. In diesem Zustand findet man den Muskel zwischen dem 1. und 2. Jahre nach Eintritt der Lähmung; 4) in der 4. Periode, mehrere Jahre nach dem Beginn findet man nicht nur die Muskelfasern in Fett verwandelt, sondern auch das interstitielle Gewebe mit Fettzellen infiltrirt. Diese fettige Degeneration stellte Duchenne als das Endresultat des krankhaften Processes in den Muskeln für alle Fälle von Kinderlähmung hin und gab desshalb der Krankheit den Namen: Paralysie atrophique graisseuse de l'enfance.

Gegen diese Auffassung Duchenne's erhob sich zunächst Laborde in seiner vorzüglichen These: De la paralysie dite essentielle de l'enfance, Paris 1864. Hier beschreibt er p. 131 eine in 5 verschiedenen Stadien verlaufende gran u läre Atrophie (atrophie grannleuse), bei welcher es gar nicht zur Verfettung der Muskelfaser kommt. Vielmehr verschwinden die schliesslich den ganzen Sarcolemmschlauch ausfüllenden »amorphen Granulationen« selbst wieder, ohne vorher fettig zu entarten und lassen die transparente und hyaline Hülle leer zurück. Dabei handelt es sich keineswegs um Neubildung von fibrösem Gewebe und es sind nicht etwa die retrahrten Muskeln, in welchen Laborde diese Veränderungen gefunden haben will, sondern die ursprünglich gelähmten.

In Uebereinstimmung hiermit haben die Untersuchungen von Fr. Steudener (Volkmann, klin. Vortr. Nr. 1. p. 4 Ann.) ergeben, dass die Fettmetamorphose der Muskeln auch in den schwersten Fällen nach Jahre langem Bestehen der Lähmung fehlen kann.

Hiernach dürfen wir es also als erwiesen anschen, dass, neben der Atrophie mit dem Ausgang in fettige Degeneration, es noch eine andere Form von Atrophie giebt, welche wir als ein fache Atrophie bezeichnen wollen. Diese beiden Formen lassen sich in typischen Fällen schon makroskopisch auseinanderhalten. Während wir bei der einfachen Atrophie die Muskeln im Beginn nur magerer, von hellerem Roth und von größerer Weichheit als normal, im späteren Verlauf aber von hellbraunem Ausschen - wie trockenes Laub« finden; stellen die fettig degenerirten Muskeln in extremen Fällen eine mehrweniger homogene gelbweissliche Masse dar, in welche nur hier und da schmale Muskelfasern von blassröthlicher Farbe eingestreut sind. Neben diesen Veränderungen der Muskelsubstanz selbst scheinen aber gewöhnlich andere in dem interstitiellen Buidegewebe, zwischen den einzelnen Muskelprimitivfasern, einherzugehen, welche anfangs zu einer Wucherung, später zu einer Schrumpfung dieser Gewebe führen. Daher die weisslichen l'aserzüge, welche wir sowohl bei der einfachen Atrophie, wie bei der Fettmetamorphose in den gelähmten Muskeln beobachten; daher das buntscheckige Ausschen, das Durcheinander von weiss mit gelb und roth, welches hochgradig veränderte Muskeln darbieten. In jedem Falle wird die Muskelfaser durch diesen interstitiellen Process beeinträchtigt werden; und ist die Verwandlung der Muskeln in sehnenartige, fibröse Stränge, wie wir sie in extremen Fällen beobachten, gewiss zum guten Theil darauf zurückzuführen. Diese interstitiellen Veränderungen können sich aber wiederum combiniren mit einer Einlagerung von Fettzellen, so dass die Muskeln, sobald auch die Muskelfasern selbat grüsstentheils verfettet sind, in eine fast homogene Fettmasse verwandelt erscheinen. Gesellt sich, wie diess meistentheils der Fall ist, noch eine Vermehrung der Fettablagerung im Unterhautzellgewebe hinzu, so kann es dahin kommen, dass das gelähmte Glied nicht nur keine Abnahme, sondern sogar eine Zunahme seines Volumens, eine richtige Pseudohypertrophie darbietet. Diese Pseudohypertrophie der gelähmten Extremitäten tritt übrigens keineswegs immer erst dann auf, wenn seit dem Eintritt der Lähmung bereits mehrere Jahre verflossen sind; vielmehr habe ich sie sehr frühzeitig bereits im ersten halben Jahre beobachtet, bei wohlbeleibten, fetten Kindern, welche an den total gelähmten unteren Extremitäten niemals eine Volumsabnahme gezeigt hatten.

Mikroskopische Veränderungen.

Die mikroskopischen Untersuchungen sind entweder an den aus Leichen entnommenen, oder an während des Lebens herausgeschnittenen oder harpunirten Muskelstückehen ausgeführt worden. Leider sind dieselben noch nicht zahlreich genug und nicht immer mit der nöthigen Sachkenntniss ausgeführt, um von den degenerativen Vorgängen un Muskel, entsprechend den verschiedenen Zeiträumen, welche seit dem Eintritt der Lähmung verflossen sind, ein umfassendes Bild entwerfen zu können. Jedenfalls steht so viel fest, dass der degenerative Process sich einmal in der Muskelfaser selbst und sodann auch in dem interstitiellen Gewebe abspielt.

In der Muskelfager selbst kommt es entweder zur ein fachen Atrophie oder zur fettigen Degeneration. Die einfache Atrophie besteht in einer Verschmälerung der Muskelprinntivfaser, welche bis zur Dicke einer Nervenprimitivfaser und noch darunter gehen kann. Fr. Steudener (l. c.) sah, allerdings bei mehrjährigen Lähmungen, Primitivbündel von 0.003-0.006-0.0075 mm. Durchmesser. Diese Atrophie ist aber eine sehr ungleichmässige, insofern auf demselben mikroskopischen Schnitt der Querdurchmesser der neben einander gelagerten Musikelfibrillen zwischen 0,040 und 0,009 und selbst 0,004 mm, varuren kann (Roger und Damaschino Tab. 19, u. 20). Ausserdem aber kommt es zu weiteren Veränderungen: Die Querstreifung, welche im ersten Stadium der Atrophie noch gut erhalten war. wird allmählich undeutlicher, indem sich der Inhalt des Sarcolemmschlauches trübt. Diese Trübung kommt zu Stande durch das Auftreten von feinen Körnchen, den amorphen Granulationen der Franzosen. Diese bestehen nicht aus Fett, sondern aus eiweissartuger Substanz: denn sie sind in Essegsäure löslich und durch Zusatz dieser Säure tritt eine Aufhellung des Inhaltes ein, wonach auch die Querstreifung wieder deutlicher hervortreten kann. Gleichzeitig mit jener Trübung zeigt sich

eine lebhafte Vermehrung der Muskelkerne. Diese sind z. Th. rundlich, meist aber ovoid und messen 0,008-0,01 mm, in der Länge und 0,005-0,007 mm. in der Breite. Sie haben sich in dem Sarcolemm selbst und nicht etwa in dem interstitiellen Gewebe zwischen den einzelnen Muskelfasern entwickelt, wovon man sich auf Querschnitten überzeugen kann (Tab. 19). Ueber das weitere Geschick jener feinen Körnehen sind wir bis jetzt nicht hinreichend unterrichtet. Nach Laborde (s. oben) können sie wieder verschwinden, ohne fettig zu entarten, die zurückgebliebenen Sarcolemmschläuche enthalten alsdann nur noch zahlreiche Muskelkerne und gelbbraune Pigmentkörner, welche letztere, wenn sie sehr reichlich vorhanden sind, dem ganzen Muskel, wie wir sahen, eine braune Färbung verleihen können. Sicher constatirt scheint nur eine Veränderung derselben zu sein, die fettige Metamorphose. Ist diese eingetreten, so sind die feinen Kürner, welche jetzt das Licht stark brechen, nur noch in Aether, und meht mehr in Essigsäure löslich. Alsdann ist von normalen Elementen im Sarcolemmschlauch meist keine Rede mehr: nach der Behandlung mit Aether bleibt nur der leere Sarcolemmschlauch zurück. Diese vollständige Zerstörung der contractilen Substanz und ihr gänzliches Verschwinden bis auf die leeren, gefalteten Sarcolemmscheiden kommt im weiteren Verlauf auch spontan dadurch zu Stande, dass dieselbe schliesslich in eine emulsionsartige Masse verwandelt wird, welche allmählich resorbirt wird. Ausser der einfachen Atrophie und der fettigen Degeneration der Muskeln, hat Leyden auch eine wachsartige Beschaffenheit der Muskeln beobachtet, besonders an Stückchen, welche Lebenden excidirt waren. Doch hält er dieselbe nur für einen vorübergehenden Zustand: Weihl (J. Arnold) Virch, Arch. B. 61, p. 253 für ein Kunstproduct, entstehend in Folge der Gerinnung der contractilen Substanz.

Mag nun die Muskelfaser dem einen oder anderen der beschriebenen destructiven Processe anheimfallen, immer wird sich das interstitielle Gewebe mehr oder weniger betheiligen. In den frischen Fällen wird sich die Wucherung desselben durch das Auftreten von neugebildeten Fasern und Kernen characterisiren, in den älteren aber gerade an den am meisten atrophirten Partien die Verdrängung der sichtlich geschrumpften und wenig zahlreichen Muskelfasern durch ein derbfaseriges Bindegewebe constaturen lassen; daneben finden sich in den meisten Fällen zahlreiche Fettzellen eingelagert.

Es braucht wohl kaum erwähnt zu werden, dass keineswegs alle gelähmten Muskeln desselben Individuums zu einer gewissen Zeit nach Eintritt der Lähmung sich in demselben Stadium der Degeneration befinden. Vielmehr lassen nicht selten sogar in ein und demselben Muskel sich, neben wenig degenerirten, hochgradig verfettete oder selerotisch entartete Partien nachweisen. So fanden Roger und Damaschino (Tab. 19) in demselben atrophischen Deltoideus neben fast normalen Fasern solche, die stark verschmälert waren mit fettigen Granulationen im Sarcolemm und zahlreichen Muskelkernen und schliesslich auch ganz leere Sarcolemmscheiden, welche auf den ersten Blick wie Züge welligen Bindegewebes aussehen. Ja in derselben Muskelprimitivfaser kann an der einen Stelle die Querstreifung noch erhalten, an einer anderen vollständig verloren gegangen sein.

Wie schon oben bemerkt, sind die verschiedenen Entwickhingsstufen der Processe, welche den schliesslichen Untergang der contractilen Muskelsubstanz bedingen, in ihrem Zusammenhang noch nicht genügend studirt. Ein einheitliches Bild dieser Vorgänge erhalten wir aber, wenn wir mit Erb annehmen, dass es sich bei der spinalen Kinderlähmung im Wesentlichen um dieselben Vorgänge handelt, welche er, neben Ziemssen und Weiss, nach Durchschneidung eines peripheren Nerven in den darin versorgten Muskeln studirt hat. Danach würden wir auch bei der spinalen Kinderlähmung im Anfang eine Art von entzündlichen oder irritativen Veränderungen in den Muskeln zu erwarten haben, welche sich characterisiren durch eine Vermehrung der Muskelkerne, Undeutlichwerden der Querstreifung, später Trübung der Muskelfasern anfangs durch lösliche, später durch Fettmolecule. Parallel mit diesen Veränderungen geht die allmähliche Verschmächtigung von Muskelfasern bis zum völligen Schwund derselben. Dieselben irritativen Vorgänge beobachten wir gleichzeitig in dem interstatiellen Bindegewebe und an den Gefüssen; das Bindegewebe wuchert unter reichlicher Vermehrung der Kerne; die Gefässwände verdicken sich und erschemen zellig infiltrirt. Aflmählich entwickelt sich ein derberes Bindegewebe, welches schliesslich den ganzen Muskel durchsetzt und, sobald alle Muskelfasern geschwunden, in Gestalt eines festen Stranges die Stelle des früheren Muskels einnehmen kann. Zu den genannten Veränderungen gesellt sich, wie es scheint ziemlich frühzeitig, eine reichliche Fettablagerung im interstitiellen Gewebe, welche selbst zu einer Pseudohypertrophie des gelähmten Gliedes führen kann.

Diese Gleichstellung der peripheren Veränderungen bei der spinalen Kinderlähmung mit denen bei den peripheren traumatischen Lähmungen scheint mir durchaus plausibel, nicht nur weil die in beiden Fällen constatirten Veränderungen sich fast vollständig decken, sondern auch, weil es schliesslich dasselbe sein muss, ob die motorischen Fasern eines Nerven in ihrem peripheren Verlauf oder an ihrer Ursprungsstätte im Rückenmark in ihrer Continuität unterbrochen sind.
Noch weniger als die Veränderungen in den gelähmten Muskeln
sind diejenigen in ihren Antagonisten, den contracturirten oder
retrahirten Muskeln studirt. Nach Duchenne (l. c. p. 412)
sollen sie eine grössere Zahl von normalen Muskelfasern enthalten, als
die von Haus aus gelähmten. Das normale Verhalten der Primitivfasern wird besonders deutlich, wenn man die Fettelemente durch die gewöhnlichen Reagentien zerstört (Laborde). Duchenne will auch die
retrahirten Muskeln schliesslich fettig degenerirt gefinden haben; La-

(envahissement graisseux), die bekanntlich von der wirklichen Fettmetamorphose der Primitivbündel, der eigentlichen fettigen Degeneration wohl zu unterscheiden ist. Eine fibröse Veränderung der retrahirten

borde (l. c. p. 135) dagegen nur interstitielle Ablagerung von Fett

Muskeln ist noch nicht mit Sicherheit nachgewiesen,

Aus alledem geht hervor, wie sehr es in Bezug auf die Veründerungen in den Muskeln bei der spinalen Kinderlähmung noch genauerer Untersuchungen als der bisherigen bedarf. Jedenfalls empfehlen sich dazu am Lebenden ausgeschnittene Muskelstückehen mehr, als solche, die von der Leiche entnommen wurden, weil am lebenden Individuum der functionelle Zustand des betreffenden Muskels, namentlich mittelst des electrischen Stromes, vor der Excision genau festgestellt werden kann. Ausserdem können Untersuchungen der Muskeln nur bis zu einer gewissen Zeit nach Eintritt der Lähmung sicheren Aufschluss geben, weil, wie ich weiter unten näher ausführen werde, abgesehen von der Atrophie durch Nichtgebrauch, die durch die Contracturen und Deformitäten bedingten mechanischen Insulte, namentlich die Ueberdehnung der Muskeln, die Structur derselben wesentlich verändern müssen, so dass auch ursprünglich gar nicht oder wenig gelähmte Muskeln in Folge jener Insulte in gleicher Weise degeneriren wie die von vornherein gelühmten.

Dieselbe ursächliche Bedeutung haben diese Verhältnisse für die von den Autoren beschriebene Atrophie der Schnen und namentlich der Bänder, wenn ich auch zugebe, dass die Atrophie der Muskeln an sich eine Verdünnung und Verschmälerung ihrer Schnen zur Folge haben

mag.

Schliesslich datiren daher zum Theil auch die sehr auffälligen Veränderungen an den Knoch en und Gelenken. Die Knochen der gelähmten Extremitäten sind im Wachsthum zurückgeblieben und zwar sowohl der Länge, wie der Dicke nach (eine Ausnahme von dieser Regel siehe Fall 75 der Tabelle p. 45). Die normal an denselben wahrzunehmenden Vorsprünge, Leisten und Fortsätze sind gar nicht oder kaum merklich entwickelt, offenbar wegen des Nichtgebrauchs oder auch wegen des Fehlens der daran sich ansetzenden Muskeln. Namentlich ist die compacte Knochensubstanz geschwunden, was wesentlich als Atrophic aus Nichtgebrauch anzusehen ist; die medullären Elemente dagegen sind reichlich entwickelt und dadurch ein grösserer Fettreichthum bedingt. Eine grössere Biegsamkeit oder Brüchigkeit der Knochen darf als die Folge hiervon angesehen werden. So fund Leyden die Wirbelknochen, sowie die Rippen von äusserster Weichheit, von schwammiger Structur, die Rindensubstanz sehr dünn, die seröse Markmasse überwiegend.

Am auffälligsten aber tritt der Einfluss der mechanischen Einwirkungen hervor in der Verkümmerung der Epiphysen und den Veräuderungen an den Gelenksflächen. Die letzteren sind in Folge veränderten Drucks oft vollständig verlagert, während an ihrem ursprünglichen Sitze die Gelenkknorpel abgeschliffen oder geschwunden sind. Dies letztere beobachtet man besonders an den Fusswurzelknochen hochgradiger Klumpfüsse.

Im Gegensatz zu diesen meist hochgradigen Veränderungen an allen Theilen des Bewegungsapparates der Extremitäten, ist die äussere Haut in allen Fällen keine Spur von Abnormität. Dasselbe gilt von den inneren Organen der Digestion, der Circulation und der Fortpflanzung.

Das Gehirn ist in fast allen Sectionsberichten als normal notist. Vielleicht, dass wenige Tage nach dem Insult später verschwundene Veränderungen im Blutgehalt oder selbst leichte irritative Zustande an den weichen Häuten sich nachweisen lassen würden. Von den im späteren Verlauf beobachteten Befunden verdient bis jetzt nur einer, von Wilh. Sander veröffentlicht, besonders erwähnt zu werden. Ein 15jühriger Idiot war im 3. Lebensjahre an spinaler Kinderlähmung in hohem Grade erkrankt und hatte seitdem eine hochgradige Lähmung namentlich der rechten Körperhälfte zurückbehalten. Bei der Autopsie fand sich ausser der sehr hochgradigen Atrophie der Vorderhörner des Rückenmarks eine mangelhafte Ausbildung der Centralwindungen und des Lob. paracentralis namentlich auf der linken Grosshirnhälfte, d. h. der psychomotorischen Centren auf der der Körperlähmung entgegengesetzten Sene. Wir dürfen aus dieser höchst interessanten Beobachtung mit Sander folgenden Schluss ziehen: > Wenn zu einer Zeit, in welcher die Entwicklung des Gehirns noch lange nicht vollendet ist, wo die wichtigsten psychischen Leistungen und ihre Aeusserungen durch Muskelthätigkeit erst noch im Keime vorhanden sind, und wo andere Functionen, wie besonders das Gehen, zwar schon gelernt sind, aber noch grosser Uebung und Aufmerksamkeit bedürfen, wenn zu dieser Zeit durch eine Krankheit die Verbindung zwischen dem Gehirn und einem grossen Theile der Musculatur für immer abgeschnitten wird, wenn die psychische Hirnthätigkeit dauernd ausser Stand gesetzt wird, ihre Herrschaft über die Musculatur auszuüben, so kann ein solches Ereigmiss nicht ohne Einfluss auf die Ausbildung der psychomotorischen Centren bleiben. delenfalls wird es unsere Aufgabe sein, in jedem längere Zeit bestehenden Fall von Kinderlähmung bei der Autopsie unsere Aufmerksamkeit auf das Gehirn zu richten und zu untersuchen, ob nicht eine ähnliche Rückwirkung der Lostrennung des Gehirns von einem grossen Theil der Körpermusculatur auf die motorischen Gebiete der Hirnrinde zu constatiren ist.

Ueber die bisher gemachten Obductionsbefunde bei Erwachsenen cf. p. 9.

Pathologie.

Allgemeines Krankheitsbild*).

Ein Kind in dem Alter von 1—3 Jahren wird plötzlich, oft mitten im besten Wohlbefinden von mehr oder weniger heftigen Fiebererscheinungen mit oder ohne Convalsionen befallen. Dieser acute Zustand dauert eine Nacht, ein zwei, höchstens drei Tage. Daun stellt sich oft plötzlich vollständige Euphorie ein. Das Kind erscheint nur noch matt und angegriffen. Schon freut man sich der schnellen Genesung : da fällt die schlaffe Haltung der einen oder anderen Extremität auf. Der herbeigerufene Arzt erklärt dieselbe für eine Lähmung.

Dies die Entstehungsgeschichte der meisten Fälle von spinaler Kinderlähmung. Characteristisch für diese Lähmung ist, dass sie sofort nach ihrem Auftreten ihr Muximum nach In- und Extensität erreicht, dass sie die Sensibilität. Bluse und Mastdarm intact lässt.

Im weiteren Verlaufe sehen wir die Lähmungserscheinungen au einzelnen Muskeln oder ganzen Extremitäten sich schnell zurückbilden, während sie in anderen Theilen dauernd bleiben. An den letzteren stellt sich sehr bald Atrophie der gelähmten Muskeln mit Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit, später auch Atrophie der Knochen und damit Zurückbleiben der gelähmten Glieder im Wachsthum neben Bildung von Contracturen und Deformitäten heraus. Im Uebrigen bieten die gelähmten Kinder das Bild vollkommenster Gesundheit und durchaus normaler Entwicklung dar, sowohl physisch wie psychisch.

 ^{*)} Um sonst unvermeidliche Wiederholungen zu vermeiden, ist das allgemeine Krankheitsbild sehr knapp gefasst.

it. Tabelle über 75 von mir beobachtete Fälle von spinaler Kinderlähmung.

Contracturen und Deformitäten.	l. genu	Subluxatio hemen.	Subluxatio huner.	,	1	vacant	vacant,	varant.	leichter Varus.	linke Valgus.	r calcaneus mit Rohlfuss	ı
Atrophie.	I. U. hochgradig.	I. O. sohr welk.	r.Scapula-u.Hum.	r. U verkürzt.	r. U. nur un der Wade.	heide U nicht hochgradig.	gleschudde geringe Almageruck e U ein weing verk.	1 I'. um 3' r Cm.	n.r d L.Untersch	nicht auffallig.	sch of her ver- kurge : Ara	acte ratate Armyr, 9 Intern , he r bed on We best the
Ergebniss der elektrischen Prüfung.	f. —	1 c _a ,2	دمة	f. 0. exc tibial, ant.	† 44	1 2	the contract of the contract o	· •	34.2	f nicht wasentlich -	f. 0, exc. tibiul. ant	f 0, g I (spiker But- artungsmeractions.
olmidela D -ioistizsi .nsini	l. C.	1.0	7. O.	r. G	111	b, C. (r 0.)	n.c. sle	1.	٦.۲	l. U.	2 2 2	0 1
Art des Auftretens.	3~	Fieber 5 Tage lang	mehrtagiges heber- haftes Unwohlsein.	Convulsionen.	von 'n Jahre hatte er die Cholera.	Pieber mit Erbrechen u. Purchfall 5 Tage	Rückenmarksleiden	Scharlach.	mehrnuls dehirn-	pletzi Erbrechen. beffig Fieber 3 Tage.	Fieter u. heftigate Convultionen.	bern Warden bemerkt
er f der Untare.	тЭ	Ç1	1/2	₹, FG	1,7	ж.	10	61.4	41/1	31.2	=	100 per
Alter zur Zeit der Lahme. Untere.	Oho	15/6		5 24	- m	9	1/12	4 51	-	21,3	99	vor 9 Tagen.
Name und Wohnort.	Krause, Emil.	Lewin, feopold	Schuster, Luse.	Diehng, Wille.	Mol. I, Kuhler, Friedraus and Bennstadt.	Rarby, Paul,	v Spering, Rosa.	Schrader, Johannes a. Oberröblungen, k	Taute, Wilbelm ans Wesmar, k.	Meier, Max.	Deline, Albert.	Torchert Paul
Datum d I. Universuch.	17.8	24 6	16.10	1867	24.8	61	25 ±	21 1	25.11	Est Se	13.75	E 65
z	-	23	, ep	4	1 00	9	£=	1 20	0.	30	11	22

1		148.	ų.			lung		umg ger.	s mit	Con-	Iohl-	nd fin	ux.
	ŧ	Varo-equinus.	l, Valgus.	1	1	Flexionatellung der Finger.	Valgus,	Floxionssiellung der 1 Eile Lugens, liand is Finger.	Equinovarus mit Hohlfuss.	r. U. viel magerer Skolioze mit Con-	bed , Verkurzung Varus mit Hohl-	bes, am Unter fraher Hand in schenkel. Plea also utractur	r. U. Varus.
١								Flox des l	Equi	Skoli	Varu	Frehm	
ļ		r. Unterschenkel bochgradig.	'ade.	rus-	г. О. wie Puppenarm.	nurnochd Suplong u Flex cary rad lung ethalten	gleathnizenig, hun quadrocta Markela sehr miliag		ganze I U. ben questric, a Waden- maskela, Ag'kurser.	agerer	irzung	l'nter	torn Kuffer or : Dal- to days heade U.
	1	Unterschenk bochgradig.	bes. 1 Wade.	wenig aus-	r. 0. Pupper	and r Vortherarm a nurnochd Anplong o Flex corp rad long exhalten	schmissing, literatus Musiche in hind	1	re l U	viel ma	um 5 Cm.	am U	O fehlt die hin, orn hat to dails heade U, sothe manger,
		i a		B 30	wie		glade quadr		gan; que ir	r.U.	bed .	bes.	to di
			in den I Waden- nskein, sonst I.			f. 0. oder - exc. Handmuskeln.		peron g t. fig	f. —; — im Untersch. 0. g. Entartungsrenction.	acro-		itus.	
	. O.	0.0	sonst	8. I.	l tà	der – andm	f. 0, g, 0,	fast o g quadriceps, acret - , N. peron,	Tates	Trap	iig –	nig —	er 0.
ı	f 6, g. 0,	£ 0 g. 0.	in den I Wad	f g. 1.	£ 0, 8, -	f. 0. oder – exc. Handm	f. 0,	fest m qua- nt., ser	itartm	f ; r sogar Sacro- lumbarie u. Trapezaus.	f, wenig	f. wenig — bes. gastrocaemius.	f. oder 0.
		1	i am			-		to d	1 80	f		bea,	l.,
	r 0.	(r. 0)	b. TT. 1	F. U.)	r. 0,	(r U, Halsm) &	1. U.	Nede an I lagen auf feuchter O.1 U. f. 1. U. fast o. g. f. f. Kede an I lag daranf figure that ant. score . g. f. fin line. Freher.	1. U.	bride T.	: : : :	1. (7. 0.)	(b. 0.)
			-			-5	la .	hter!					
	7.1	ich.		Fieber, Erbrechen and Durchfell.	pines Literes an gancen Korpes, Fisher 9, Durch- fall.	ncht.	Fisher frach vorher gegengous king uber	ch Liegen auf faucht Bede am Imp Garauf		Gehirnfeiden?	ep.		Fieber 8 Tage.
	Fieber.	plötzlich.	g.	ieber, Erbrech und Durchfall	Fittern fall.	Schlafsncht.	goine h	an Tag Freber.	Ç.	hirnle	plotalich	Ġ+	ber 8
ĺ				Fieb	piotal Korper	02	Freb.	bach L Kede		92			<u> </u>
	1,1	3,1/2	NO.		1 1/s	53	23/18	27.	8,00	61/2	12 abre	10	21 to
	schw. Tagen.	- 40 T	61	vor 6	vor 4 Woch.	7,	2,1/3	vor 4 Woch.	0 ⊷	1/2	Woch, Jahre	-	* <u>*</u>
	chw.					ans ttab			- 12 A	_;		42	inr.
	Hermann.	e, Anna Daendorf,	iel, Knabe	irg.	Reinhold lerbstädt.	Friedr aus b. Wittab	Max	ht, Gust Breing.	us, Elli	r. Car	arten, Ma	Maric Shuitz.	oth, Ho n Bruda No 26,
	Hennig, 1	Balke,	Thiel, Knabe	Thomas, Helene Merschurg, schw.	Robr, R		Pabst, Max.	Olbrecht, Custav aus Breing.	Dietrichs, Elise aus Reinstedt	Ganther, Carl.	Baungarten, Marie	Hosse, Marie Bus Stöbnitz.	Abandrath, Henr. cf. deren Bruder sub, No 26,
	_	_ &		i i	3. a	19 10 Remadorf		6		-	Bau	को	
	16 12	72 23 21	1873	216	60 61	19 10	29 10	XX.	13 6	27.6	30 6	70	25 10,
	133	77	2	16	17	1 8	62	20	1 63	(63	23	75	1 53

Contracturen und Deformitäten.		Equinus.	1	Varus.	Contractur	1	Leachts Mex. ne- stelly, d Frager.	4: 1 Monaten.)	Varus leicht.	Equinus leicht,	Calcaneus,
Atrophie.	I	gleichmüssig: Muskeln s schl.	1	l. Wade u. Ober- schenkel.	bes. 1. U., die um 1 Cm kürzer.	1	hochgrafig r 0 wis Puppenutin	(Reilung in	Muskeln schlaffer.	bes Wade und Quadereeps.	Gastrochemius.
Ergebniss der elektrischen Prüfung.	- u	f 0. g	f. I ausser rechten quadriceps.	f in perch — in tibial ant — [1676 m, perch fast o] [1677 m tibial ant 1]	f. oder 0	1 20 1	(b T.) I Jahr apát 0 ozc Blaco tochgrafig r O Louthe Plan 10-	f. — am Oberarm.	f. kaum —	f. 0. exc. quadricups. g. 0.	f 0 M gastrocnom u N 11btal. f 1 lm N parat a den v. g L. thm vervoegt. M.
osnikijuš) -imminiki osska	beide U	r. G.	heide U.	1 tř.	helde U	55	r 0. b (C.)	r. 0.	1. U.	1 17.	r. C.
Art des Auftretens.	Fieler, Erbrechen 8 Tage lang.		plotzlich Krampfe, rechts 5 St. lang.	während Keuch- husten, I Tag lang heftiges Fieher.	Gehrnentzilidung ? holde U	Schlafsucht "Fieber 1 U. mrt Zucken i. Schlaf. (r. U.)	Zucken.	Erbrechen und Unwohlein.	nach dem Betwohnen fro Alter von hy Jahren nach Labinkrampfen Verschiumvering	Mandelentzündung mit Fleber.	34
er it der Fateri.	1,1	63	4	10	14	Q1	p/ ₈ T	10 Monat	6 r and	P1/4	-
Alter zur Zeit der Labes Vater.	Woch.	10 4	-	4	21/8	Tagen	vor 9 Tagen.	9' r	\$1g	101	
Name und Wohnort.	Abendroth, Georg. Woch,	Gericke, Carl aus Neutz schw	Schulze, Pauline aus Besedau schw.	Schweitzer, Char- lotte aus Breslau	Stabilin Julius aus Calw.	Teichmann, Anna	König, Alfred.	Minder, Ottomar. Monat Monat	Heyse, Eduard,	Hanschel, Arthur.	Hemecke, Emma.
1 h mintest nionescand	1×75 23 6	151	55 .D	67	127	117	20.2	11511	27	2 20	1876
z	25.	27	60	29	30	8	250	33	ऊ	500	98

	Calcaneus,	Equinus.	Rquinverent leicht, chento El xicus stellung der Finger	Eschie and Luke Espiticoverus and Grung valga.	Varus leicht.	Equipus leicht.	Varus best 7. mit Hohlfuss.		Equinus	1	Equinovarus	vacant.	Equinus leicht.
1	o in Untersch. r. U.	l. Oherach und Wade l. U. verk.	gr Erschlaffung Roumorarus teicht chenso El atoms aller Muskeln, sseilung der Frager	bea an den Unter- echenkela r. Ver- kursung.	gleschmassign, sohr merkheb Vorkir- ging der febnia um 1 tm,	l schon merklich, Muskeln schuff.	gleichmässig.	ı	schon sehr merklich	schlaffi d Musk.	vorhanden	missig	quadricque:
f. kaum.	f - in d. Borsalffexpron 6 in den Wadenmunkeln, g. ielem	f.] wenig.	£ } — oder 0.	f. fact überall 0.	f. — nicht bedeutend, susser im r. M. peron.	f in Dorsaffleroren 1 im gastroen, g. idem.	f. } fast 0 aberall.	90	f. 1 0, od in Dorsald.	f. am wentgeten im Gastroepemus.	f. —	f. i am l. Untersch. O.	f. - x Tb 0.
1. 0.	ř. U.	1 U.	altecho- sendera r O r U.	beide U.	1. U.)		r U 10	1. 0.	1 U.	1. U.	1. T. c. U.)	1. C.	F. C.
0-	gairmetes Pieber 3 Woches lang mit Debrien	34	heftiges Fieler.	plötalich.	Ermüdung in den U. (1. U.)	Fieber m. Erbrechen.	nach Masern.	Fieber to Tage.	Unwohlsein.	Freber a. Durchfall.	filseN icht m. Fieber u.fiebr u. Krampfen	allmühlich.	94s pittal.; wenigl'rober, r. U.
00	10	00	-	9	41/4	63	16	M	11 Monat	141	-	1 1/6	918
0.	\$1	ক্য	10 Monst	9	1.74	Tagen.	9	1	Work.	Woch	vor 5 Woch.	Worh	Vor 2 Woch.
Brand, Carl 200	Diesing, Magdalena ausklein-Mahlingen	Thirle, Marie	Schott, Frast aus Henrichshall.	Ritter, Kurt nus Steuden.	Gerlitz, Emma.	Redemann, Otto	Weinecke, Tharest	Stiehler, Friedrike zus Reuden.	aus tin'ncheustein	Ohme, Wilbelm sus Ammendorf		Gantber, Minna.	Kibbwind, huma aus Volkstädt.
1.4	126	8	6.80	01.2	21 10	99 10	11 61	22.1	24 10	26 10	1977	13.5	16.2
55	88	1 8 1	40	무	<u>03</u> ₩	1 33	44	20	107	47	0 0	64	03

1	90 C				نه		235	254		-2	5	1
Contracturen und Deformtåten,	1. Unterschenkel, I.hochgr Valgus;	Varus leicht.	Valgus leicht.	tens,	Sublinatio bumeri paralyt.	Varo-equinue stark.	bes. Deltoideus darchain Sabare- biceps u triceps, ito hunci paculy- tion	Subluxatio homeri paralyt Sup-nation voribles gegangen.	e	Valgo-equinus.	Equino-varns an	Calenneus im Beginn.
ntracti und formiti	hgr	E SILL	gue	Calcaneus,	Subluxatio	ro-equ	men Singer	rastio	fehlen.	K0-07	uino-varus	learneus Beginn
သိ ရိ	L.Ca	> =				V 8	durch tlo b			V.	Egun	3
.dj	enkel	581	riceps	rousk	gang den.	ell.	rdens	nur	h ssig.	de.	achig.	TE IS
Atrophie	ersch	gleichmítseig.	quad	aden	eltoidens gan geschwunden.	vorbanden.	Delto u. tr	Oberarm nar laut u Knoche	ziembch gleichmansig	bes. Wude.	l. bochgradig	gleichmhaig.
-41	T. T.	Blei	ub, bes, quadriceps,	bes, Wadennusk,	Delteidens ganz geschwunden.	IO _A	bes.	Oberarm nur Haut u Knochen.	glei	bes	- Ä	E E
to de		1		1		ė.		engen	on.	we.		P. P.
Ergebniss der elektrischen Prufung	0.		im quadriceps — im	o in den Wadenmuskeln im paron a titaki ani (/g Jahr splitar = U.)	f o un Octtois, Oberarma	f. 0 in den Untersch - im quadriceps.	0	e in atten Oberarium exerteers by dea Esteepa	- im tib. u. peron.	ning a	1	I o in quadreces to den Wadnem - to Bornelf.
Ergebniss der strischen Pruft	f oder 0.	f. 0,	quadriceps I im peron	Waden n 118 aphter	ttong.	an Cl	f. — oder 0	atlen Overarming of the Control of the True of the True of the True of the the thrust of the thrust	tib. u	gartrochemins u quadricane,	v oder	adrice;
Erge	42		t i in	den puron	um De	in d	14	Kopf c	E.		f. c	in the
ele			f. o fm	a H S	f o mark	f. 0		vordere by don Fest a langest Koyf des Freceps	4	f. 1 um elb. ant		Wash
Oslahanta -imortak galah	beide [:	e.	_;	:i	0.	انا	beide O.	1.0.1	0.0	l. U.	beide U.	.:
- Geläbnite		d.		THE :	He He	ė ,i			rie Luci			50
tena.	riemp	kung ang.		kung	erklich ne.	er la	chen d leshin	-11	Tage	Fieber u. Zahn- ampfe l Tag lan	pfe be	c lan
Art des Auftretens.	P. K	ber u Zurkung 3 Tage lang.	Çi.	g Zuo	Symptome.	t als	robbreck chaerde Freber.	plotzlick.	Fieb	r u.	Krkm d Aug	S Tag
des /	Fieler a Krämpfe.	Fieber u Zuckungen 3 Tage lang.		'4J. lang Zuckungen u. Shimmrizenkr.	ohne jede merkliche Symptome.	fen lernen sollte.	dern Durchbrechen der abern Belinesdenhue Preber.	1d	gustr Fieber mit 1. Brümpfen 14 Tage I. (1.	Fieber u. Zahn- krampfe l Tag lang,	Paker a Krampfe before Durcher d Augebrahma	1 * Neber S Tage lang. 1. U.
ler ere.							\$ 0	r-				-
Alter Zeit d	51/1	61	Ç1)	21/2	 	11.	4	55	88	21/1	24	
Alber zur Zeit der Lahmg Untera	2/4	Vor 3	1.1	10 01	1,13	Q-	14 Monat	1/1	33	*	11/8	*:1
	ha.	nes 18.	nic t.	ie.	ich n.	200		Such-	THE T	2 .	24	Hittlebrandt, Lucie.
Name and Wohnort.	Murt	Johannes Hbrechs.	Anto	r, Willie.	Fredrich orbethu.	He a	eld Georg	ann, I	finsdorf.	Rehaen.	kendorf	dt. L
Na Woh	Schulze, Martha.	Heidt, Johanne aus Allbrechs.	Stedler, Antonic aus Starsfurt,	Maller,	Mana, Fredric	Albrecht Franz	1 ≥ 1	Thonemann, Buch-	Battcher, Oscar aus Hinsdorf.	Krause, Otto	Arthe Heage	chran
	-	He	Ste	X	N in	Al	Sche	Thos	E 4	(M)	attre .	Hild
Datum d. 1 interestoli,	67	193	26.4	10.00	10.5	9 +	9 42	9.5	146	23	22 €	25 8
×	12	67	95	54	22	1 93	52	P(3)	63	09	61	622

		3-4		544	. 0	1			A .			
Varo-equin, genua valga.	1	Equipus u. spater		Subbasetto lettering status, Exr. parone- ataliang der Orand- phalangen.	Schlottergelenk Equinus.	Equinovari.	Equipus stark	Equinovarus,	brichter Varuef boop stark a clow ge ringe Flore on chi	thoras Schrottor-	22	1 Seblectergionte
beide U.	ı	etwas rechte	fehlt; aber grosse Schluffla, d.Musk.	to Keeker	nicht bedeutend; Muscul, schlaff.	nicht aufüllig, grosse Schlaffh.	bedeutende Ver-	bedeutend.	nicht merklich; Muskulutur schl.	hochgradigate Vor- kitmmerung der gangen i U	nur Schinffheit der Muskeln.	Atrophie det pensen. I Ur nur der Wade
g. o in der r. U.	f. v fast überall.	g. } - rechts, l. wen.	g. } moist 0 oder -	f. I mit Anan, d Flexoren f. am Vorderarm a slammt- licher v. a N alabria ververgen Maskeln	Annato ross krampfon, 1 [f. 0 in fast alten Muskein nicht bedeutend; Schlattergelenke Karpor x Tago lang (r. U.) d. linken U. Muscul, schlaff. Equinus.	f. meist 0 Entartougereaction	f. 9 in den Dotsalifekoren. 3 in den Wadenmuskeln u Oberstaenkelmiskeln	f 0 in liberativescu. I in den Watenminkeln g 0 im N perca u. d ven ihm versergt Muck im N, t.8	f. } 0 oder -	Heapsen, u de Adductoren und Glenten realite	f 0 to the Perest rate in the Ast 1 to d. Whitnessek	Enlartungite act 7 If f 0 10 Frontie de pensen. 1 in den Waderm, sonet 1. 0 U r nut der Wade e
besde L.	alle 4	() T.	berde U.	, 0 ,	1 1 1	beide U.	1	r. r.	r. 0.	1.15	1. 1.	1. T. T.
Nervenficher 4 Wechen lang.	Meher, Zuchun u Zittorn u. einer Durchnüssung	unbestimmte Fieber-	aberNacht nachl'm- hertanzen am Abend	nach Erysipelna faciei et capitis	Annate von Krampfin, Zu 'kungen in garren Korper a Tage lang	Fisher v Zusammen- schrecken im Schlaf	als sty school dingst fau- fen konnte Abmayening der r. U. bemerkt	Freber mit Erbrech.	Fieber, Schlatsneht, Zuckungen	Scharlach.	chronischer Gastro- intestinal - Katarrh	Luftröhnen- und
**		ক্য	- - - - -	Δş	20	1,10	c.	2/2	ep.	<u>06</u>	773	1%
3	Vorb.	vor 6 Worb	vor 4 Tagen.	11	vor 15 Woch.	vor 4 Woch.	(S)	Nonat.	vor 6 Woch.	00	vor 3 Woch.	Voch.
Helmecke, Elizabeth aux Magdeburg, k.	Kobilzech, Auguste vor S. R. Worh.	Slewert, Alfred. Vor 6	Leuscher, Marie. vor 4 k. Tagen.	Zinke, Anna aus Giebichenstein, schw.	Cosemane, Emil.	Hennig, Marie.	Luft, Lina.	Kretzmann, Marte vor 4 nus Ledderitz, k. Monat.	Rellmann, Otto aus Thale k.	Schulre, Oscar.	Soffner, Carl vor 3 schw. Woch.	Bergzog, Luise vor 4
88	30.8	25.9	20.9	7.12	12.13	1878	23 1	2 11 2	8,3	821	13.3	203
3	T	65	99	8	89	69	20	=	22	55	#	23

Symptome. *)

Wir besprechen nach einander I. das Initialstadium der spinalen Kinderlähmung, d. h. die Periode der acuten Entwicklung der Lähmung und II. die Lähmung selbst und ihre Erscheinungen (paralytisches Stadium) und III. die Folgen der Lähmung, Contracturen und Deformitäten (chronisches Stadium).

I. Das Initialstadium.

Die Lähmung kann unter sehr verschiedenen Erscheinungen, in vielen Fällen aber auch ohne alle auffälligen Symptome auftreten.

Zunächst, wenn auch im Allgemeinen selten, können der kurzen die Lähmung einleitenden Erkrankung noch Vorboten vorausgehen. Sie bestehen in einem Zustand allgemeiner Unpässlichkeit: die Kinder sind eigensinnig und verdriesslich, unlustig zum Spielen; die Esslust ist vermindert; auch während der Nacht sind sie unruhig und schreig. Daneben zeigen sich nicht selten Erscheinungen erschwerter Dentition: die Kinder greifen häufig in den Mund, aus welchem fortwährend Speichel ausfliesst; die Alveolarränder sind geschwollen.

Wichtiger noch und mit grösserem Recht als eine Prodromalerscheinung anzusprechen scheint mir ein anderes Symptom: die dem Insult längere Zeit vorhergehende Gehmüdigkeit. In mehreren
Fällen wurde mir die verbürgte Angabe gemacht, dass schon längere
Zeit vor der plötzlichen und unter Fiebererscheinungen eingetretenen
Lähmung in dem einen Falle vier Wochen lang vorher, die Kinder sich
immer wieder geweigert zu laufen und hartnäckig darauf bestanden
hatten, getragen zu werden. Dieser Umstand kann gewiss nicht selten
eben so gut durch Rhachitis bedingt sein; in meinen Fällen fehlte diese.

Aeltere Kinder klagen wohl auch längere Zeit vor dem eigentlichen Initialstadium über Schmerzen im Rücken und den Gliedern, besonders, wie in einem meiner Fälle, in den später gelähmten,

Nervöse Reizerschein ung en dagegen werden als Vorläufer der spinalen Kinderlähmung gewiss nur äusserst selten beobachtet, im Gegensatz zu den cerebralen Lähmungen, bei welchen bekanntlich jene ganz gewöhnlich lange Zeit der Lähmung voraufgehen. Nur in einem

^{*)} Die II. Tabelle umfasst 75 von mir selbst in den letzten 11 Jahren beobachtete Fälle von spinaler Kinderlähmung, welche einfach nach der Anciennstät in meinem Journale angeordnet worden sind. Seinsibilität und Reflexerreg barkeit haben darin keine Stelle gefunden, weil die erstere stets vorhanden war, die letztere fast immer vermisst wurde.

meiner Fälle einer exquisiten Lähmung des linken Beins durch spinale Kinderlähmung litt das sehr kräftige, blühende Kind ein halbes Jahr lang bis zum Eintritt der Lähmung an Zuckungen und Stimmritzenkrampf.

Das eigentliche Initialstadium zeigt zunächst drei Hauptformen:

- fieberhafter Zustand mit den gewöhnlichen Erscheinungen von Anorexie, Unwohlsein, Abgeschlagenheit und unbestimmten Klagen;
- 2. nervöse Symptome, Zuckungen oder Convalsionen mit oder ohne Rieber:
- Fehlen aller auffälligen Symptome, vielmehr plötzliches Hereinbrechen der Lähmung bei scheinbar ungestörtem Allgemeinbefinden.

In vielen Fällen treten die Fiebererscheinungen besonders in den Vordergrund: die kleinen Patienten liegen da mit heissem und geröthetem Kopf, klagen über Hitze und Durst, werfen sich unruhig hin und her. In den meisten Fällen hält dieser Fieberzustand nur einen halben Tag, einen bis höchstens drei Tage an. Die grosse Abgeschlagenheit, welche das Kind jetzt zeigt, wird auf die Erschöpfung durch das Fieber geschoben. Schon begrüsst die Mutter die beginnende Genesung des schwer bedrohten Kindes: da gewahrt sie zu ihrem Schrecken, dass, zum ersten Male aus dem Bett gehoben, das Kind nicht stehen, nicht auftreten, nicht sitzen, nicht zugreifen kann.

Hierher gehören auch diejenigen Fälle von spinaler Kinderlähmung, wo man diese im Verlauf von acuten Krankheiten oder in der Reconvalescenz von denselben, besonders von Exanthemen, auftreten sah.

Erwähnt mag noch werden, dass in manchen Fällen gastrische Symptome, Erbrechen allein oder mit Durchfall eine hervorragende Rolle spielen können. In underen Fällen prädominiren die nervösen Erscheinungen. Es stellen sich zunächst nur Symptome ein, welche wir als Prodromalerscheinungen beschrieben haben; es kommt vor ullem nicht zu beftigerem Fieber; ein Zustand, wie er bei Kindern in der Periode des Zahndurchbruchs ja so überaus häufig ist und darum den Eltern zu keiner Besorgniss Anlass giebt. Jetzt aber werden diese plützlich aus ihrer Sorglosigkeit aufgeschreckt; es tritt ein Anfall von Convulsionen ein und nach diesem wird man eine mehr oder weniger ausgedehnte Körperlähmung gewahr.

Ein anderes nervöses Symptom, welches zuweilen die spinale Kinderlähmung einleitet, ist ein Zustand von Schlummers ucht, selten von ausgebildetem Coma. Dieser tritt plötzlich mit oder ohne vorausgegangene Convulsionen, mit oder ohne merkliches Fieber ein und hält einen, zwei Tage, selten länger an. Dabei beobachtet man gewöhnlich häufige Zuckungen der Glieder. Wenn die Kinder erwachen, so ist die eine oder andere Extremität gelähmt.

Ausgesprochene spinale Symptome — Hyperästhesie der Wirbelsäule und der unteren Extremitäten, oder gar Opisthotonus dürften nur selten beobachtet sein. Indessen habe ich erst kürzlich einen Knaben mit Lähmung der einen unteren Extremität gesehen, welcher nach Aussage des behandelnden Arztes noch sechs Wochen nach Eintritt der Lähmung die hochgradigste Hyperästhesie am ganzen Körper zeigte.

Endlich giebt es nicht wenige Fälle, in welchen die Lähmung ohne jede merkliche Störung des Allgemeinbefindens plötzlich eintritt, meist über Nacht (paralysis in morning. West): Ein am Abend anscheinend ganz gesund zu Bett gebrachtes Kind wird am Morgen mit ausgesprochener Lähmung einer oder mehrerer Extremitäten

gefunden.

Schliesslich sind mir nicht wenige Fälle vorgekommen, in welchen die Angehörigen des Kindes über die Zeit und Art der Entstehung der Lähmung gar nichts anzugeben wussten. In diesen Fällen war die wahrscheinlich plötzlich, aber ohne merkliche Störung des Allgemeinbefindens entstandene Lähmung anfangs völlig übersehen und erst später bemerkt worden. Diess ist namentlich nicht selten der Fall, wenn nur die eine nutere Extremität gelähmt ist. Sobald das Kind dann das Laufen lernen soll, fällt das Nachschleppen des gelähmten Fusses auf. Für die alsdam oft schon recht merkliche Atrophie des Beins batte die Mutter kein Auge gehabt. Die letztgenannten Fälle erinnern an die von mir auf der letzten Naturforscher-Versammlung in München hervorgehobene Thatsache, dass wir Aerzte durch autoptische Beobachtung über das Imtialstadium der spinalen Kinderlähmung ausserordentlich wenig wissen, vielmehr in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle auf die Angaben der Angehörigen angewiesen sind.

Specielle Besprechung einzelner Symptome des Initialstadiums.

Eine besondere Besprechung verdienen hier das Fieber und die nervösen Eescheinungen.

Ueber das initiale Fieber besitzen wir bis jetzt kaum einige wenige genauere Untersuchungen. Jedenfalls ist das Thermometer nur ganz ausnahmsweise in Gebrauch gezogen worden. In einer Beobachtung, welche Herr Dr. Ehrenhaus in Berlin mir gütigst mittheilte, betrug die Temperatur am Abend des Tages, an welchem das 21/4jährige Kind scut erkrankt war, 39,2 ° C.; am nächsten Vormittag zwischen 9 und 10 Uhr 39,0, am Abend 39,5. Am nächsten Morgen, wo die Lähmung des rechten Armes daran erkannt wurde, dass der Löffel mit der rechten Hand nicht angetasst werden konnte, war die Temperatur wieder normal. Das auch in vielen anderen Fällen hervorgehobene Coincidiren des Eintritts der Lähmung mit dem Aufhören des Fiebers erklärt sich wohl einfach daraus, dass die während des Fiebers still und apathisch daliegenden Kinder die ersten Bewegungen wieder machen oder zu solchen veranlasst werden, sobald sie fieberfrei sind. Indessen verschwindet das Fieber nicht immer, sobald die Lähmung perfect ist; sondern hält danach zuweilen noch 8-10 Tage an (Duchenne fils).

Die Intensität des Fiebers scheint in der Mehrzahl der Fälle eine mittlere zu sein. Die Dauer des Fiebers beträgt einige Stunden, eine Nacht, in den meisten Fällen 1-2 Tage, selten mehr als 3 Tage.

Nur in vereinzelten Fällen dauerte es 6, 8, ja in einem Falle (Duchenne fils) 12 Tage, in zwei Faden aus meiner Beobachtungsreibe (19 u. 59) 14 Tage, in cinem andern (38.) 3 Wochen, in noch einem andern (63.) seibst 4 Wochen lang Sicherlich ist ein Andauern des Fiebers über 3 Tage hinaus aussergewöhnlich und in vielen Fällen auf Complicationen zu schieben. Duch enne pere will beobachtet haben, dass je jünger das Kind, desto geringer die Intensität und Dauer des Fiebers. In den sehr seltenen Fallen, wo die Krankheit Kinder von 6-10 Jahren befällt, soll es bis zu 14 Tagen anhalten können. Dass es auch bei jüngeren Kindern ebenso lange und noch länger andauern kann, beweisen die eben mitgetheilten Angaben, insotern das älteste jener Kinder zur Zeit des Eintritts der Lähmung 21/4 Jahr alt war.

Ein bestimmtes Verhältniss zwischen der Intensität und Dauer des Fiebers einerseits und der Intensität und Ausdehnung der blei benden Lähmungen andererseits scheint nicht stattzufinden, insofern auch in Fällen mit gar keinem oder geringem initialen Fieber sehr ausgedehnte und schwere Lähmungen uotirt sind.

Das initiale Ficher ist wohl in den meisten, aber durchaus nicht in allen Fällen vorhanden, wie noch 1864 Roger in seinen Vorlesungen und nach ihm Laborde behauptet haben; sondern, so wenig man auch zu begreifen vermag, wie eine so schwere Affection, welche in kurzer Zeit Lühmung und Atrophie so vieler Muskeln setzt, eintreten kann, ohne eine fieberhafte Reaction im Körper hervorzurufen: so sind doch die Angaben, dass die Lühmung ohne jedes Fieber aufgetreten, zu zahlreich, als dass man an der Richtigkert der Thatsache selbst zweifeln könnte.

W. Vogt fl. c. p. 26, 3. Beob.) giebt die Krankengeschichte eines Handb, d. Kinderkrankheiten. V. I. II

4jährigen Knaben, welcher, während er am Tisch stand, plätzlich umfiel und sofort sein rechtes Bein nicht mehr gebrauchen konnte; Duchenne erzählt von einer neumährigen Engländerin, welche beim ersten Eränstück über Schlaffheit in den Beinen und die Unwiglableit, sich stehend zu erhalten, klagte, am Abend aber paraplegesch war: ohne dass in beiden Fällen eine Spur von Fieber zu consistiren gewesen ware. Ebenso wird in vielen anderen Fällen von einem fielerfreien Anfang berichtet und wollten wir den Angaben der Angehörigen in allen Fällen Glauben schenken, so würden wir zu dem Schluss gelangen, dass in einer gressen Zahl von Fällen das Pieber vollständig fiehlte. In lessen ist hirr hervorzuheben, dass zwar heftige und andauernde Fieberers hemungen wohl kaum von den Angehörigen übersehen werden können, dass aber eine Ephemera den Augen derselben, namentlich in den niederen Volksklassen, wohl entgehen kann. Aus diesem Grande hatte ich in den von mir genau untersuchten 75 Fällen die Zanl 43 (Laborde 40-50) mit untralem Fieber notirter Fälle, also wenig mehr als die Hilfte der Fälle. entschieden für zu niedens gegriffen.

Ucher das Verhalten des Fiebers bei der Poliomyelitis der Erwachseinen nacht Segum (l. c. p. 74) folgende Zusammenstellung: Fieber war notat in 18 Fällen = 40°°, ebenso oft nicht erwähnt; soll gefehlt haben in 3 F. = 6,6°/°; in 6 Fällen = 13,3°° ging ein acutes, wahrscheinlich fiebeihaftes Unwohlsein der Lähmung voraus. Die Dauer des Fiebers betrug 4 Fage in 2 Fällen, 6 in 1, 8 in 2, mehrere Tage imt abendichen Exacerbationen in 1, 10–12 Tage in 1, 5 Wochen (?)

m 1 Fall.

Thermometrische Messungen sind nut in zwei Fällen gemacht; in dem einen findet ach nur die Notiz, dass das Fieber bis 38.8° U. gestiegen; in dem andern von Frey wurde nuldes Fieber von continumhehem Typus, endigend mit einer Lysis, morgendliche Remissionen zeigend, beobachtet. Dassei betrug die hochste Temp. 40° C.

Wir betrachten mit Erb das Fieber als ein sentzündliches, herrührend von dem acuten, in einem grossen Theil des Rückenmarks localisirten Processes; während W. Vogt (l. c. p. 18 u. 19) dasselbe meht als ein consecutives, nur vom örtlichen Leiden bedingtes, sondern als sein wesentliches Bildungsmoment der Rückenmarkskrankheits ansah.

Symptome von Sciten des Nervensystems. Initiale Gehirnsymptome leichtesten Grades werden zuweilen als unmittelbare Vorboten der Kinderlähmung beobachtet und bestehen alsdann der Hauptsache nach in einer mehrweniger ausgesprochenen nervösen Irritabilität: verdriesslichem und mürrischem Wesen, Unlust zu Spiel und Scherz, Augenverdrehen, Schreckhaftigkeit, Zusammenschrecken und Zähnekninschen während des meist unruhigen Schlafes. Sobald alsdann stärkeres Fieber den eigentlichen Insult einleitet, hören diese Reizerscheinungen auf und an ihre Stelle tritt meist grosse Abgeschlagenheit und Schlaftigkeit, die sich bis zu Sopor und Coma steigern und mit Delirien einhergehen kann.

Das die Umgebung des Kindes am meisten beunruhigende nervöse Symptom sind aber die Convulsionen, besonders wenn sie als ausgebildete Krämpfe der gesammten Körpermusculatur in der Form eines ausgesprochenen eclamptischen Anfalles auftreten. Am meisten betheiligen sich an den Zuckungen die Extremitäten, weniger die Gesichtsund Rumpf-Muskeln. Die Dauer der Krampfanfälle kann eine sehr verschiedene sein. Wo dieselbe von den Angehörigen auf 1, 2 oder wie in einem meiner Fälle (28) gar auf 5 Stunden angegeben wurde, handelte es sich wohl um wiederholte von kurzen freien Intervallen unterbrochene Anfälle. Meist bleibt es bei einem einmaligen derartigen Anfall, seltener wiederholt sich derselbe noch ein Mal; geschieht dieses noch üfter, so muss diess Verdacht auf eine wesentliche Miterkrankung des Gehirns oder seiner Häute erwecken.

Ich hebe diesen Punkt ausdrücklich hervor, weil Vogt die häufige Wiederkehr einleitender Krampfinsulte geradezu als eine Eigenthümlichkeit der Spinallähmungen bezeichnet hat.

Dass die Krampte vorwiegend und besonders lebhaft in den spüter gelähmten Gliedern auftreten, - eine bei cerebraten Lähmungen sehr gewöhnliche Erscheinung , scheint in einigen wenigen Fallen constatirt zu sein (Vogt).

Ausser dieser sich weisen Form von Krämpfen beobachtet man zuweilen eine leichtere. In solchen Fällen bleibt es bei leichten Zuckungen einzelner Muskeln oder Gliedmassen, beim Grimassiren und Augenverdrehen des Prodromalstadiums, Erscheinungen, welche bei uns in Halle von den Laien vielfach als » Ansatz zu den Krämpfen« oder auch als » innerliche Krämpfe« bezeichnet werden. Solche Zuckungen, welche von den Angehörigen wohl auch als » Zittern« beschrieben werden, können in einzelnen Fällen (meine Beobachtungsreihe Nro. 68) acht Tage lang sich wiederholen. Ja sie können — und das finde ich von keinem anderen Beobachter erwähnt — noch Jahre lang nach eingetretener Lähmung fortbestehen.

So wurden in Fall 32 meiner Beob., noch ein Jahr nach unter Zuckungen eingetretener Lahmung des rechten Arms, wahrend des Schlafes fortwahrend Zuckungen beobachtet; ebenso fanden in Fall 4, wo die Lahmung der rechten unteren Extremnact unter Zuckungen mit Augenverdiehen und Schaum von den Munde aufgetreten war, noch 3 Jahr später zuweilen Zuckungen in der rechten Kürpenhälfte statt; ausserdem aber eine Art von Nachtwandeln, indem das Kind Nachts biters aus dem Bette ging und piotzlich vor seiner Mutter Bett stand.

Es ist wichtig hervorzuheben, dass es sich in den genannten Fällen wirklich um spinale Kinderlahmung mit Aufhebung der faradischen Erregbarkeit und nicht etwa um eerebrale Lahmung handelte, bei welcaen deraitige Erscheinungen häufig genug beobachtet werden.

Was die Häufigkeit von convulsiven Erscheinungen während

des Initialstadiums der spinalen Kinderlähmung anbetrifft, so dürften dieselben jedenfalls viel seltener vorkommen als Frebererscheinungen.

In meiner Beobachtungsreihe finde ich ausgenidete Krämpfe unter 67 Fällen 11 Mai notut, also etwa in 16 der Fälle, partielle Zuckungen dagegen 7 Mal, also e, in 160 der Fälle. Damit stimmen die Ettahrungen von Duchenne füls ungefähr überein, welcher in 70 Fällen 13 Mal Convulsionen dem Fieber und der Lähmung vorhergehen, resp. dieselben begleiten sah. Indessen ist es nicht unmöglich, dass vereinzeite initiale Krämpfanfälle überschen werden; so ist es wohl denkbar, dass in denjemgen Fällen, wo die Abends gesund zu Beit gebrachten Kinder am Morgen Lähmung zeigen, em die Lähmung einleitender Krämpfanfäll wahrend der Nacht ohne Zeugen verlaufen ist. Auf der anderen Seite aber steht für mich fest, dass die heillise Verwechslung unserer Affection mit eerebialen Lähmungen die Schuld daran trägt, dass von manchen Autoren die Häufigkeit von Convulsionen im Initialstadium, wie namentlich auch im späteren Verlauf der Kinderlähmung ungeböhrlich übertrieben ist.

Die convulsiven Erscheinungen im Initialstadium sind meist von Fieber begleitet.

Die Behauptung Laborde's (l. c. p. 14), dass Fiebererscheinungen das gleichzeitige Auftreten von convulsiven Symptomen auszuschliessen scheinen, kann ich nach meinen Erfahrungen nicht bestätigen. Vielmehr finde ich in meiner Beobachtungsreihe in den 11 Fallen mit intalen Convulsionen 7 Mal, in den 7 Fällen mit Zuckungen 5 Mal gleichzeitig vorhandene Fiebererscheinungen notirt.

Die Möglichkeit eines lethalen Ausgangs unserer Affection bereits während der initialen Convulsionen ist von vornherein nicht von der Hand zu weisen, obwohl bis jetzt kein Fall veröffentlicht ist, in welchem bei einem an Krämpfen gestorbenen Kinde derselbe anatomische Befund wie bei der spinalen Kinderlähmung gemacht worden wäre. Für diese Vernuthung spricht u. A. eine meiner Beobachtungen (48): das einjährige Kind hatte schon wiederholt Krampfanfälle gehabt, bis schliesslich nach einem eben solchen Anfalle Lähmung beider unteren Extremitäten sich zeigte. Gewiss wäre es wünschenswerth, dass bei an acuten Krämpfen gestorbenen Kindern regelmässig das Rückenmark darauf hin genau untersucht würde.

Nach den convulsiven Antällen tritt gewöhnlich ein Zustand von Abgeschlagenheit und Schlidtrigkeit ein, welcher sich zuweilen zu einem comatösen oder soporösen steigern kann. In einzelnen Fällen bildet ein solcher schlafsüchtiger Zustand das einzige bemerkenswerthe Symptom des Initialstadiums, insofern beim Erwachen die Lähmung perfect ist, ohne dass Kräupfe oder sonstige erhebliche Erscheinungen vorangegangen wären.

In memer Beobachtungsreihe findet sich diess in 3 Fillen (19, 34

u. 73) notirt; in dem einen (73) zeigte das schlummersüchtige Kind Zuckungen.

Auf 2 Fälle von Kennedy und See hin, welche nachweislich (cf. meinen Aufsatz "über Lühmungen bei Kindern" Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. XII. p. 328 u. fl.) nicht zu unserer Affection zu zählen sind, haben Rilliet und Barthez behauptet, dass die spinule Kinderlähmung mit Contractur, resp. mit Chorea beginnen könne. Es genüge, hier diesen Irrthum zu erwähnen.

Woher kommt es aber bei einer muthmasslich lediglich auf eine Erkrankung des Rückenmarks zurückzuführenden Affection zu so lebhaften Erscheinungen von Seiten des Gehirns?

Diese so nahe liegende Frage kann nach dem heutigen Stande unseres Wissens noch nicht in befriedigender Weise beantwortet werden. Das Fieber allein kann die zuweilen schweren Hirnsymptome nicht bedingen: denn es kommen, wie gesagt, auch Krampfanfälle ohne Fieber vor. Wollte man eine Mitaffection des Gehirus bei Beginn des spinalen Processes annehmen, so könnte diese jedenfalls nur sehr oberflächlicher Natur sein. Mit Frey eine Hirnhyperämie anzunehmen, welche durch Lähmung der spinalen vasomotorischen Bahnen für die Hirngetässe herbeigeführt werde und mit dem baldigen Nachlass der entzündlichen Rückenmarksschwellung wieder schwinde, erscheint etwas sehr gekünstelt. Sagen wir also lieber ehrlich: wir wissen es nicht.

Wenn Vogt (l. c. p. 20) behauptet, dass die Krämpfe bei den Spinallähmungen nicht mit jenen Gehirnsymptomen verbunden seien, welche bei eerebralen Lähmungen Leobachtet werden; und wenn sie allenfalls vorkommen, nur von geringem Grade seien und schnell vorübergehen, so können wir ihm nur zum Theil zustimmen; noch wennger aber, wenn er weiter sagt, dass das Bewusstsein frei oder nur unvollkommen aufgehoben sei.

II. Die Lähmung und ihre Erscheinungen. (Paralytisches Stadium.)

Die Lähmung stellt in so hohem Grade das am meisten in die Augen fallende und fast ausschliesslich das Eingreifen des Arztes veranlassende Symptom unserer Affection dar, dass wir im klinischen Sinne sehr wohl mit Rilliet und Barthez übereinstimmen können, wenn sie (1. c. II. p. 551) sagen: »La paralysie est toute la maladie!«

Die Entwicklung der Lähmung genau zu verfolgen, dürfte bis jetzt den Aerzten nur in ganz vereinzelten Fällen vergönnt gewesen zein.

Wie wir sahen, sind die Störungen des Allgemeinbefindens, welche den Insult einleiten, oft so geringfügig, dass die Eltern es überhaupt nicht für nöting talten, nach dem Arat zu schicken; und wird dieser wirklich berbeigerufen, so gibt ihm die unbestimmte Natur der Erscheinungen keinen Anlass, an die Entwicklung einer Kinderlahmung zu denken. Er beruhigt die Angehörigen mit der Dagnose eines "Zahnfiebers" und glaubt keine Veranlassung zu haben, das Kind wieder zu sehen, bis er ein oder zwei Tage später wieder gecufen wird und das Kind gelähnt findet.

So wird in den meisten Fällen die Lähmung erst bemerkt, wenn sie perfect geworden ist: sobald das Kind zum ersten Male wieder auf die Füsse gestellt, auf das Nachtgeschirr gesetzt werden soll und es weder stehen, noch sitzen, noch das Gleichgewicht halten kann; letzteres nicht, wegen Lähmung der Rückenmuskeln. Dazu kommt das schlaffe Herabhängen der Arme, die Unfähigkeit zuzugreifen; in manchen Fällen auch das Herabsinken des Kopfes nach vorn oder nach der Seite in Folge von Lähmung der Halsmusculatur.

So haben wir es unmittelbar nach dem Eintritt der Lähmung, in den schwereren Fällen wenigstens, mit einer Panplegie, mit einer Lähmung fast aller willkürlichen Bewegungen des Körvers zu thun.

Darum liegt in schweren Fällen das kranke Kind in der ersten Zeit nach dem Insult fast regungslos da, ohne ein Glied zu rühren. Erst nach Stunden oder Tagen fängt es zunächst wieder an die Zehen oder die Finger und Hände etwas zu bewegen. Alfmählich geht die allgemeine Lähmung in sichtlicher Weise hier und da zurück und so erholt sich die eine oder andere ganze Extremität und wird wieder gebrauchsfühig, wenn sie zu Aufang auch noch sehwach ist.

In den gelähmt bleibenden Extremitäten dagegen kommt es nur zur Rehabilitation gewisser Muskeln und Muskelgruppen: au den unteren gewöhnlich eines Theils der Muskeln, welche den Oberschenkel gegen das Becken beugen, an den oberen meistens der Vorderarm- und Handmuskeln; dort bleiben die Muskeln am Unterschenkel und Fuss. hier die der Schulter und des Oberarms, besonders der Deltoideus dauernd gelähmt. Auch die Rumpf- und Halsmuskeln verlieren ihre Schlaffheit; das Kind lernt wieder mit geradem Rücken sitzen und den Kopf tragen.

Dieser Verlauf ist für die spinale Kinderlähmung geradezu characteristisch: die Lähmung entwickelt sich in rapider, zuweilen fast apoplektiformer Weise: jeden falls erreicht sie in den ersten 24 Stunden ihr Maximum nach Intensität und Extensität, um alsdann ein allmähliches Zurückgehen zu zeigen, so dass schlieszlich nur einzelne Glieder oder an diesen wieder nur einzelne Mus kelgruppen dauernd gelähmt bleiben.

Sind also im gegebenen Falle seit 24 Stunden deutliche Lähmungs-

erscheinungen eingetreten, so ist ein weiteres Fortschreiten derselben auf andere Körperabschnitte oder ein Zunehmen ihrer Intensität meht zu befürchten; vielmehr ist jetzt ein theilweises Rückgüngigwerden derselben zu hoffen. Die Lähmung muss mit Entschiedenheit als eine nicht progressive bezeichnet werden.

Von dieser Regel ist bis jetzt kaum eine sicher constatirte Ausnahme bekannt. Keine orgentlichen Ausnahmen bilden die Fälle, wo am Morgen erst das eine Gred, zu Mittag oder am Abend noch ein anderes sich gelähmt zeigte. Ebenso wenig können wir als Ausnahmen die sehr seltenen Rille bezeichnen, in welchen die ursyrttniglich gerange Lähmung eines Gliedes nach einiger Zeit unter Wiederkehr von Fieber oder Convulsionen eine deutliche Verschlimmerung erführt. So soll sich in Fall 34, meiner Beobachtungsreihe die nach dem Entwöhnen zuerst bemerkte gerange Lähmung der linken unteren Extremitat nach Zahnkrampfen, welche 5 Monat später emtraten, bedeutend verschlunmert haten. Laborde (l. c. p. 8, Ols, III) erzahlt emen Fall, in welchem vme zweimalige Wiederkehr des initialen Fieberanfalls schliesslich eine dauernde Lähmung der nach den beiden ersten Anfallen wieder functionsfaling gewordenen unteren Extremitaten zur Folge hatte. Zwei ahnliche Falle benefitet Duchenne tris (l. c. Obs. Il u. III). Indessen ducito ein solcher Nachschub der Kinderlähnung in alen Fällen stet, nur eine Verschlimmerung der früher Lereits gesetzten Lähmung, memals aber das G lähmtweiden einer bis dahin intact get liebenen Extremität zur Folgo cehabt haben. Anatomisch kann es sich dennach wohl nur um das Wiedererwachen des noch nicht völing rückgängig gewordenen entzundlichen Processes an schon früher befallenen Stellen des Rückenmarks handeln.

Bei Er wach sonen soll nich der Zusammenstellung von Seguin die Lahmung sich ebenso oft schnell d. h. in 2; Stunden oder weniger, als allmählich d. h. in 48 Stunden und mehr entwickeln. In einem Falle (l. c. Beob. 30. p. 73) wurden 2 Anfülle von Preher beobachtet, von welchen der eiste ohne, der zweite 14 Tage später mit Lähmung verhef. Beilaufig entwickelte sich die Lähmung in 12 Fällen (26,6%) aufsteigend, in 5 Fällen (11.1%) absteigend.

Die Ausdehnung der Lähmung kann eine verschiedene sein. Wie gesagt kann sie im Beginn mehrweniger die gesammte willkürliche Musculatur des Körpers befallen. Ausgenommen davon sind die Muskeln des Kopfes*), der Augen und Ohren, sowie des Kehlkopfes und Schlundes.

^{*1} Nur in einem einzigen Falle Nro 20 meiner Tabelle), den ich leider nicht namer verfolgen konnte, soll unmittelbar nach dem Insult neben Lähming der linksseitigen Extremitatin auch eine ausgesprochene kattalislahming derselben Seite bestanden haben. Sin kler macht neserdings darauf aufmerksam, wie bei der Poliomyelitis anterior des Erwachsenen die Lahming des Facialis gar nicht so selten verkomme unter den 15 von Segon zusammengestellten Fällen 2 Mal, unter 5 eigenen Fällen 1 Mal, icf. übrigens die bei der spinalen Kinderlahmung beobachtoten trophischen Storungen am kopf p. 63)

Dauernd zurtickbleiben kann die Lähmung in allen ursprünglich befallenen Muskeln. Gewöhnlich aber etablirt sie sich andauernd nur in den Muskeln der Extremitäten, ausnahmsweise und gewiss selten in den Muskeln des Halses (Sternocleidomastoideus), während die Rückenmuskeln nicht gar zu selten eine lähmungsartige Schwäche behalten. Diese gibt sich dadurch kund, dass die Kinder beim Stehen, Gehen und Sitzen keinen rechten Halt in den Rückenmuskeln haben, bald nach hinten, häufiger aber nach vorn oder nach einer Seite hinüber fallen und die Wirbelsäule eine ungewöhnlich starke Krümmung erhält. Letztere tritt besonders deutlich hervor bei kleinen Kindern, sobald man sie aufsetzt, was sie selbst nur unvollkommen oder gar nicht vermögen und was ihnen schmerzhaft sein muss, weil sie dabei schreien. Die zuweilen später beobachteten seitlichen Verkrümmungen der Wirbelsäule, chenso wie hochgradige Lordosen dürften meist secundärer Natur sein: jene die Folge von Verkürzung der einen Unterextremität, diese von Contractur des Iliopsoas. Indessen ist auch hier (cf. unten den Abschmitt »Contracturen«) die willkürliche Contraction der nicht gelähmten Antagonisten wahrscheinlich nicht ohne Einfluss für die Entstehung von Skoliosen.

Die am hüufigsten (in mehr als *s der Fälle) beobachtete Lähmungsform ist, wie schon v. Heine hervorhob, die Lähmung eines einzigen Gliedes, die Monoplegie und zwar weitaus häufiger die der einen oder anderen unteren Extremität als die einer oberen. Nächst dieser ist am häufigsten beobachtet die Lähmung beider unteren Extremitäten, die Paraplegie. Jedenfalls sehr selten und wohl in den meisten Fällen als Residuum einer ursprünglich drei oder alle vier Extremitäten betreffenden Lähmung, von denen sich eine resp. zwei rehabilitirt haben, ist die Hemiplegie.

Die entschieden irrthümliche Angabe verschiedener Autoren, dass die hemiplegische Form bei der spinalen Kinderlähmung häufig beschiehtet werde, dürfte theils auf der landläufigen Verwechslung mit eerebraler Lahmung, theils auf einem Missverständniss der v. Heme'seben Angaben berühen, insofern dieser in beiden Auflagen seiner Monographie das Wort "Hemiplegie" im Sinne von "Monoplegie" und zwar einer unteren Extremität, im Gegensatz zur Paraplegie, der Lähmung beider unteren Extremitäten gebraucht. v. Heine selbst leugnet das Vorkommen der hemiplegischen Form bei der spinalen Kinderlähmung ganz und gar.

Fast ebenso selten dürfte die gekreuzte Lähmung, Arm und Bein der entgegengesetzten Körperhälften beobachtet sein. Am seltensten aber ist die Lähmung beider oberen Extremitäten, die Paraplegia cervicalis. Von dieser Lähmung existiren in der Literatur meines Wissens genauere Angaben nur über drei Beobachtungen*); die eine von Johnsoch'n und L. Ctarke (cf. 1. Tabelle p. Nr. 15); eine zweite von Moritz Rosenthal (cf. dessen Klinik der Nervenkr. II. Aufl. p. 413), welche aber insofern nicht rein ist, als ursprünglich zdiffuse Lähmung aller Gliedmassen« bestand, zdie sich bis auf die beiden Arme zurückbildete«; und eine dritte von mir, (cf. Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. XII, p. 349), in welcher von vornherein die beiden oberen Extremitäten ausschliesslich gelähmt waren.

In diesem Falle bestand in hohem Grade die Neigung zu fallen, welche ich — bei Intactsein der unteren Extremitäten und Fehlen von cerebralem Schwindel und Ataxie — geneigt bin, allein zurückzuführen auf den Verlust der Arme zu einer Zeit, wo das im Laufenlernen begriffene Kind dieselben noch bei seinen Aequilibrirungsversuchen nöthig hatte *). (Ausführliches hierüber s. loc. cit.)

In dem Folgenden gebe ich eine vergleichende Uebersicht der Beobachtungsreihe von Duchenne fils, enthaltend 62 Fälle, und meiner eigenen (cf. die Tabelle in dem Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. XII. p. 338 343), 75 Fälle umfassend:

Dochenne fils Seeligmüller Complete Lähmung der linken unteren Extremitüt 7 (9) **) 27 > recliten > 15 beiden unteren Extremitäten 9 (11) 14 der rechten oberen Extremität 107131 der linken 4 aller vier Extremitäten 5 (0) 2 beider oberen æ plegia cervicalia der linken oberen u. unteren der rechten oberen u. unteren Extremität (Hemiplegie) . der rechten oberen und linken unteren (gekreuzten Lähmung) der Muskeln des Rumpfes und des Abdomens 62 (75) **)

^{*)} Ueber die bei Duchenne fils (cf. unten) citirten 2 Fälle fehlt jede nühere Notiz.

^{**)} Um die vergleichende Uebersicht zu erleichtern, habe ich in den eingeklammerten Zahlen die entsprechende Verhältmisszahl notirt, welche sieh er-

Bei der Vergleichung meiner Zuhlen mit den Verhältnisszahlen der Duchenne'schen Reihe fällt eine grosse Didererenz in Bezug auf das Befallensein der rechten und linken unteren Extremität auf. Eine grosse Uebereinstimmung stellt sich aber heraus, wenn wir von rechts oder links absehen und die Gesammtzahl der Monoplegien mit einander vergleichen. Alsdann haben wir Monoplegien bei Duchenne 53, bei mir 55, also in mehr als 3, aller Fälle. Dasselbe Verhältniss stellt sich bei den von v. Heine (2. Aufl.) veröffentlichten Beobachtungen heraus. Eine weitere Uebereinstimmung ergibt sich in Bezug auf die übrigen Formen der Lähmung, mit Ausnahme der Pauplegie, wo bei Duchenne 6, bei mir nur 2 Fälle notirt sind.

Ebenso harmoniren mit den unsrigen die von Sinkler nach 86 Fallen gemiehten Angaben, wenn auch nicht immer im Einzelnen, so doch in Bezug auf das Verhältniss der Miniplegien, welche 62, also ebenfalls mehr als *, aller Falle betragen. Eine zweite von Sinkler gemachte Zusammenstellung derselben 86 Fälle nach den ursprünglich gelähmten Theilen ergiebt natürlich ganz andere Verhältnisszahlen, insofern allein 22 Mal Lähmung aller üheder notirt ist, während zur Zeit der späteren Untersuchung in keinem einzigen dieser Falle mehr Paraplegie bestand. Uebrigens will ich nicht unterlassen hervorzuheben, dass eine solche Zusammenstellung, da sie fast ausschliesslich auf die Angaben der Angehörigen der Kinder sich gründet, nur in sehr beschränktem Maasse auf Zuverlassigkeit Anspruch machen kann.

Bei Erwachsenen fand Seguin in 45 Fillen gelihmt: alle vier Extremitaten in 29 Fallen (64,5° o); beide untere in 11 F. (24.5° o); Hemplegie in 2 F. (4,5°,0); Monoplegie in 4 F. (8,9°,0). Die auffähige Differenz dieser Angaben von den bei Kindern gefundenen ist gewiss z. Th. darauf zurückzuführen, dass Seguin die Lähmung in ihrer Ausdehnung unmittelbar nach ihrem Auftreten notzt hat, während bei den Kindern von mir weingstens nur die dauernd gelähmt gebliebenen Glieder in Betracht gezogen werden.

Untersuchen wir nun die einzelnen gelähmten Glieder genauer, so finden wir nur in den wenigsten, sehr schweren Fällen eine gleichmassage Lähmung sämmtlicher Muskeln derselben. Viel häufiger beobachten wir das, was v. Heine als »Paralysis partialis« bezeichnet hat, nämlich dass die Lähmung einzelne Muskelgruppen vorwiegend geschädigt hat, während andere ganz oder fast ganz intact geblieben sind. So finden wir an gelähmten unteren Extremutäten, selbst in den schwersten Fällen, häufig noch den Iliopsoas intact, ebenso die Glutaeen; meistens sogar die Flexoren des Unterschenkels (Mm. sennmembranosus, semtendinosus und biceps) und die Adductoren des Oberschenkels. Hoch-

gieht, wenn man die Gesammtzahl 62 der Duchenne'schon Beobachtungen ebenfalls zu 75 ergänzt.

gradig geschädigt erscheint dagegen in allen schweren Fällen, wenn sich die Lähmung auch auf den Oberschenkel ausdehnt, der M. quadriceps, namentlich in seiner medianen Portion (Mm. rectus und cruralis), während die Mm. vasti, namentlich der internus noch leidlich erhalten sein können.

Weitaus am häufigsten und schwersten erkrankt sind aber in den Fällen von Lähmung der unteren Extremität die Muskeln am Unterschenkel und von diesen wieder häufiger die vom N. peroneus versorgten, seltener die vom N. tibialis innervirten Muskeln. Aber auch im Peroneusgebiet selbst ist nicht selten der M. tibialis antieus mehrweniger intact geblieben, während die Mm. peroneus longus und brevis vollstäudig gelähmt sind; das Umgekehrte ist erwiesenermassen viel seltener der Fall. An der oberen Extremität sind es nach meiner Erfahrung die Schulter- und Oberarm-Muskeln, welche ausschliesslich oder vorwiegend gelähmt sind. Die Bewegungen der Finger und Hand sind in der grossen Mehrzahl der Fälle ganz frei geblieben, in geringerem Grade auch die im Ellenbogengelenk. In einem einzigen Fall (l. c. 67) sah ich ausschliesslich die Muskeln an der Vorderseite des Vorderarmes gelähmt; in einem anderen (18) sämmtliche Muskeln des Vorderarmes mit Ausnahme des Supinator longus und brevis und des Flexor carpi radial, long.

Die Lähmung gewisser Rumpfmuskeln wird bei oberflächlicher Untersuchung leicht übersehen, so z. B. die der Rückgratsstrecker, wenn dieselben nur auf der einen Seite der Wirbelsäule gelähmt sind; und doch ist gerade die Lähmung dieser Muskeln prognostisch von der grössten Bedeutung, insofern eine dauernde derartige Lähmung den aufrechten Gang ausserordentlich erschwert, auch bei dem besten Stützapparate. Abgesehen von der electrischen Diagnose, gibt es ein einfaches Mittel die einseitige Lähmung der Strecker der Wirbelsäule zu constatiren. Man legt das Kind auf den Bauch mit herabhängenden Unterextremitäten über den Schooss der Mutter und fordert dasselbe, wenn es verständig genug ist, auf, das Becken nach der einen, dann nach der andern Seite hin zu bewegen; ist es zu jung, so provocirt man diese Bewegungen leicht durch Nadelstiche oder andere Reize z. B. den electrischen. Solche Kinder bewegen das Becken stets nur nach der Seite, wo die Wirbelsäulenstrecker intact sind. Beim Sitzen sinkt der Oberkörper regelmässig nach der gelähmten Seite herunter. Lähmungen des Serratus anticus major habe ich bis jetzt nicht beobachtet.

Hinsichtlich der Schliessmuskeln der Blase und des Mastdarmes, muss ich mit aller Entschiedenheit denjenigen beistimmen, welche eine Lähmung dieser Theile in Abrede stellen und das Freibleiben der Sphincteren geradezu als characteristisch hinstellen für die spinale Kinderlähmung gegenüber dem Verhalten derselben bei anderen Rückenmarkskrankheiten und cerebralen Lähmungen. Scheinbare Ausnahmen, wo junge Kinder seit Eintritt der Lähmung die vorher bereits anerzogene Reinlichkeit wieder verloren, erklären sich auf sehr einfache Weise. Während des schweren Darniederliegens wollten die Pflegerinnen das kranke Kind nicht durch Aufnehmen incommodiren. In Folge davon liess dasselbe alles unter sich gehen. Damit aber hat das Kind, auch nachdem es bis auf die Lähmung der Extremitäten völlig genesen, mit der edlen Gewohnheit der Reinlichkeit für lange Zeit gebrochen. Jeder, der in diesen Dingen Erfahrung hat, wird mir beistimmen.

Sinkler hat darum Recht, wenn er Putnam Jacobi's achte Klasse von Kinderlähmung mit Betheiligung der Sphincteren als nicht zu diesersondern zur Lumbalmyelitis gehörig bezeichnet.

Auch bei Erwachsenen ist nach Seguin's Zusammenstellung von 45 Fallen von Poliomyelitis anterior (1 c. p. 67) gewehntelt ein normales Verbalten der Sphineteren, in 30 Fallen d. i. 68.8% noturt; partielle oder temporäre Paralyse in 10 Fallen d. i. 22,2%, "Daraus können wir schließen, fährt S. fort, dass bei Myehtis der Vorderhörner der Erwachsenen complete und andauernde Lähmung der Blase und des Mastdarins selten ist, ein Symptom, welches bei gewöhnlicher rentraler Myehtis so sehr in den Vordergrund tritt."

Ebensowenig hat die Kinderlähmung eine Störung in der Entwicklung der Geschlechtsorgane zur Folge. So wenig Individuen, welche im erwachsenen Alter durch Poliomyelitis anterior acuta gelähmt werden, irgend welche Schwächung ihres Geschlechtslebens erfahren, ebenso wenig zeigen solche, welche im Kindesalter von unserer Affection befallen werden, im späteren Leben Störungen dieser Sphäre.

Romberg (l. c. p. 895) hat einen Kranken dieser Art genannt, der, obgleich er von einem Stuhl auf den anderen getragen werden musste, im 40. Jahre sich verheurathet und gesunde Kinder gezeugt hat. Die Gelähmten sind also an sich durchaus zeugungs-, resp. conceptionsfähig; wohl aber können hochgradige Deformitäten sie an der normalen Ausübung des Begnttungsgesehäftes hindern.

Das weitere Rückgüngigwerden der Lähmungserscheinungen. Wie wir sahen, zeigt sich schon in den ersten Tagen und Wochen vielfach ein schnelles Rückgüngigwerden der Lähmung, indem die Kinder von der allgemeinen Körperlähmung sich alsbald erholen und nur einzelne Glieder oder an diesen wieder nur einzelne Muskelgruppen gelähmt bleiben. Aber auch in den folgenden Wochen und Monaten ist eine weitere Besserung der Lähmung nach Inund Extensität in den meisten Fällen nicht zu verkennen. Waren anfangs neben den unteren Extremitäten auch die oberen afficirt, so bildet

sich in diesen nicht selten die Lähmung vollständig zurück. Wuren anfangs beide Beine befallen, wobei es dem aufmerksamen Beobachter nicht entgehen konnte, dass das eine Bein von Anfang an hochgradiger gelähmt war als das andere, so beschränkt sich die Lähmung allmählich mehrweniger ausschliesslich auf dieses eine Bein. Auch einzelne Muskelgruppen, welche sich von vornherein weniger geschädigt zeigten, können sich im Laufe der Zeit rehabilitiren.

Diese sichtliche Besserung der Lähmung in den ersten Monaten kann in Unerfahrenen leicht die Hoffnung erwecken, dass es zu einer vollständigen Heilung der Lähmung und zwar zu einer Naturheilung kommen werde. Darum kann es nicht genug hervorgehoben werden, dass vom zweiten oder dritten Monat an die spontane Besserung weniger merkliche, jedenfalls viel langsamere Fortschritte macht, um nach Ablauf von sechs bis neun Monaten vollständig still zu stehen. Was bis dabin nicht rehabilitirt ist, das bleibt gelähmt. Jetzt ist der angerichtete Schade vollständig zu übersehen, meist auch ohne detaillirte Untersuchung, insofern zu der Functionsstörung sich eine andere sehr auffällige Erscheinung hinzugesellt hat:

Die Atrophie der Muskeln.

Die Atrophie der Muskeln ist ebenfalls ein characteristisches Symptom der spinalen Kinderlähmung, insofern sie in vielen Fällen ausserordentlich frühzeitig sich constatiren lässt, in auffallend schueller Weise fortschreitet und in den späteren Stadien in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle eine sofort in die Augen springende Erscheinung darstellt.

In Bezug auf das frühzeitige Auftreten der Atrophie, habe ich mich im Laufe meiner Untersuchungen immer mehr davon überzeugt, dass bei genauem Aufmerken eine merkliche Abmagerung der gelähmten Glieder schon 2—3 Wochen nach dem Eintritt der Lähmung constatirt werden kann. Duch einen fills fand in einem Falle schon 5 Tage post insultum eine merkliche Abmagerung des ganzen Armes, namentlich in der Gegend des Schultergelenkes. Ich selbst constatirte in einem Falle (46.) eine sehr auffällige Abmagerung des nusschliesslich gelähmten linken Beines bereits 2 Wochen nach Eintritt der Lähmung. Ich kann daher Angaben, wie der von Hammond l. c. p. 465, dass die Atrophie erst etwa nach 6 Monaten zu beginnen pflege, nicht beipflichten. Duchenne sah bei Damaschino in einem Stückehen von einem vor 3 Wochen gelähmten Deltoideus die Muskelfibrillen schon bedeutend verändert.

Dass das Fortschreiten der Atrophie eine ausserordentlich

rapide sein kann, viel rapider als nach Durchschneidung der peripheren Nervenstämme bei Erwachsenen (Duchenne), habe ich in vielen Fällen beobschtet. Ein halbes oder dreiviertel Jahr nach dem Auftreten der Lähmung können die Extremitäten bereits stockdung geworden sein. Alsdann stellten dieselben nur noch Knochen dar, welche mit Haut fiberzogen sind. So kann man nach hochgradigem Schwund des Qusdruceps die vordere Fläche des Femur fast in seiner ganzen Länge oder doch in seinem unteren 1,s dicht unter der Haut fühlen. Der Unterschenkel kann in Folge von Schwund seiner Muskeln, wobei die Wadenmusculatur den Ausschlag gibt, wie ein Stelzfuss aussehen. Bei Atrophie der Muskeln der oberen Extremität springen sämmtliche Theile des Schultergerüstes nicht selten in skeletartiger Nacktkeit hervor. Ueber die Art und Weise, wie die Atrophie des Menschen vom Anfang an oder im späteren Verlaufe durch Entwicklung von Fettgewebe mehrweniger maskirt werden und sogar eine Pseudohypertrophie des gelähmten Gliedes entstehen kann, haben wir oben in dem anatomischen Abschnitt ausführlich gehandelt.

Aber auch abgesehen von dieser Pseudohypertrophie können bei Feststellung des Volumens der Glieder leicht Fäuschungen unterlaufen. Es ist nämlich wohl zu beachten, dass die Muskeln der gelähmten Glieder von den ersten Tagen der Leihmung an schlaffer, weicher und darum leichter comprimitbar sind als die der gesunden. Durch zu straffes Anziehen des Bandmasses kann man darum an den gelähmten Gliedern eine Volumsverminderung herausfinden, die nachweisheh gar nicht oder wenigstens nicht in dem Grade vorhanden ist.

Schon hier will ich hervorheben, dass die Atrophie bei der Kinderlähmung sich von der bei der progressiven Muskelatrophie wesentlich unterscheidet. Wenn auch bei der spinalen Kinderlähmung, wie wir sahen, einzelne Muskelgruppen vorwiegend gelähmt werden und atrophiren, so kommt es doch niemals zu dem sprangweisen Befallenwerden einzelner Muskeln in dem Grade, wie wir diess bei der progressiven Muskelatrophie zu sehen gewohnt sind, wo z. B. neben der Daumenmusculatur nur der Deltoideus geschwunden sein kann und wo oft einzelne Muskeln (z. B. in einem von mir beobachteten Falle der Ext. carp. radial. long.) aus der Ungebung ihrer durchaus normalen Nachbarn wie mit dem Hohlmeisel herausgeschält erscheinen.

Das Verhültniss zwischen Lähmung und Atrophie ist in sofern ein constantes, als in der Regel die am meisten gelähmten Glieder und Muskeln auch am schnellsten und hochgradigsten zu atrophiren pflegen. Dass auch die Muskeln, welche die willkürliche Bewegung wieder erlangt haben, an der allgemeinen Abmagerung des Gliedes Theil nehmen, erklärt sich wohl zur Genüge aus dem Mangel

an Uebung in Folge vom Nichtgebrauch des gelähmten Gliedes. Hiermit stimmt auch die zuerst von v. Heine in den meisten Fällen gemachte Beobachtung, dass die Lähmung mehrweniger rückgängig werde, während die Atrophie noch Fortschritte machte; nicht viel später aber stand die Atrophie auch still und von nun an trat eine neue Wendung zu Gunsten der Regeneration ein. Dasselbe haben Ricard (de Nancy) und Rilliet-Barthez (l. c. 11. p. 555) gesehen.

Ein Moment, welches die Atrophie eines Muskels offenbar in hohem Grade begünstigen muss, ist die andauernde Dehnung, wie sie z. B. der Deltoideus durch die Schwere des Armes, der Gastroenemius bei hochgradigem Hackenfuss (s. unten) in Folge der Zerrung beim Gehen erführt.

In ganz vereinzelten Fällen ist beobachtet worden, dass die Atrophie sich bis auf den kopf erstreckte: so in einem Falle von Lancereaux (bei Pierret I. c. p. 35) Atrophie der Gesichtsmuskeln auf derselben Seite, wo der Arm atrophisch war, sodann in einem ähnlichen Falle von R. Volk mann (l. c. p. 6) und schlesslich in dem einen Fall von Damasch in o (l. c. p. 54), wo ausschlesslich in dem einen Fall von Damasch in o (l. c. p. 54), wo ausschlesslich der M. temporalis der einen Seite eine ausgesprochene Atrophie zeigte und bei der Beetion Atrophie der entsprechenden Zweige des Quintus gefunden wurde. D. vermuthet als Ursache dieser Atrophie eine Erkrankung des grauen Quintuskerns. Genauere anatomische Untersuchungen allem können über den angenommenen Zusammenhang mit der spinalen Kinderfähmung Gewisslich Eringen. Durch den einen Fall von Leyden, wo einer der zerstreuten Heerde in der Medulla oblongata gefunden wurde, ohne dass bei Lebzeiten darauf bezügliche Symptome vorbanden gewesen wären, wird dieser Zusammenhang wahnscheinlich gemacht.

Wie wir oben sahen, entspricht dem Stadium der Atrophie eine tiefgehende Nutritionsstörung im Muskelgewebe. Darnus erklärt sich dem auch die bei Kindern zu vermuthende, bei Erwachsenen mit Sicherheit constatirte Empfindlichkeit der degenerirenden Muskelngegen Druck.

Bet Erwachsenen fand Seguin (l. c. p. 71) die Muskelatrophie als hochgradig bezeichnet in 25 Fallen – 55,5%, als massig in 15 F. 30.3%; als temporar in 10-22.2%, als permanent (Deformitäten bedingend) in 37=60%.

Trophische Störungen an den übrigen Theilen.

Aber nicht nur an den Muskeln, sondern auch an den übrigen Theilen der gelähmten Glieder zeigen sich Ernährungsstörungen, nümlich einmal an den Knochen und Knorpeln, an den Schnen, Fascien und Bändern und sodann auch an den Blutgefässen und Nerven.

Am wichtigsten sind die Ernährungsstörungen an den Knochen

und Knorpeln, insofern sie ein Zurückbleiben des gelähmten Gliedes im Wachsthum herbeifthren. Die Knochen bleiben kleiner in allen Dimensionen. So erscheinen die langen Röhrenknochen nicht nur dünner als auf der gesunden Seite, sondern sie bleiben auch kürzer und dadurch tritt eine oft recht merkliche Verkürzung der ganzen Extremität ein, welche an der unteren 1-3-5 Cm., selten mehr betragen kann. Sinkler (I. c. p. 350) will beobachtet haben, dass, wenn auch die Länge des Gliedes keine Einbusse erleidet, dennoch Fuss oder Hand auf der gelähmten Seite zuweilen kürzer oder schmäler ist. Fast immer will er in den Fällen von Monoplegie einer unteren Extremität einen Unterschied in der Länge der Füsse constatirt baben und hält diesen für diagnostisch wichtig. Bei einem 40jährigen Mann betrug die Differenz 2 Zoll. Dem kann ich aus meiner Erfahrung hinzufügen, dass in alten Fällen von Lähmung der oberen Extremität, wo Schultergegend und Oberarm fast ausschliesslich befallen und der Vorderarm kaum atrophirt war, dennoch die Hand in allen Dimensionen viel kleiner war als an der gesunden Extremität. Zum Theil erklärt sich das wohl daraus, dass in diesen Fällen von einem Gebrauch der Hand zu anstrengenden Arbeiten wegen der Lähmung der Schulter und Oberarmmuskeln nicht wohl die Rede sein konnte.

Endlich können auch die Beckenknochen auf der gelähmten Seite so in der Entwicklung zurückbleiben, dass eine deutliche Asymmetrie des Beckens sich herausstellt.

Dieser von allen Autoren bestätigten Atrophie der Knochen gegenüber müssen folgende Fälle von Elongation der Knochen an der gelähmten Extremität auf den ersten Blick als durchaus paradox erscheinen: Der erste betriff das in dieser Arbeit mehrfach besprochene Kind Bergzog (Nro. 75 meiner II. Tubelle). Als diesem Kinde, etwa em Jahr nach Eintritt der Lahmung, ein Stittzapparat für die linke total gelähmte Unterextremität augemessen werden sollte, fiel die mit Abduction im Hüftgelenk verbundene Verlängerung dieser Extremität um 2½ Cm. auf, insofern als wiederholte genaue Untersuchungen ergeben, dass diese Verlängerung meht etwa auf eine Luxation im Hüftgelenk, sondern auf eine wirkliche Verlängerung der einzelnen langen Knochen der genannten Extremität zurückzuführen ist. Mehrfach wiederholte Messungen ergaben:

Von dem oberen Ende des troch, maj, bis zum capit

Länge der ganzen Extremntät vom troch, maj, bis zum

 Die Erklärung für diese so abweichenden Befunde dürfte folgende sein: In Folge der Muskellähmung kommt es durch die Schwere des nach unten hangenden Gliedabschuttes zu einer derartigen Dehnung und Erschläfung des Gelenkbandapparates, dass die Epiphysen der das Gelenkbaldenden Knochen abuern weit von einander entfernt liegen. Dadurch fällt namentlich an der Unterextremität, so lange diese nicht als Stütze des Körpers beim Stehen und tiehen gebraucht werden kann, der Widerstand weg, welchen die Epiphysen gegen einander ausüben. So kommt ex zu einer Hypertrophie der Gelenkabschnitte und damit zu einer Elengation der Knochen in ganz derselben Weise, wie das abnorme Wachsthum des Condylus internus temoris beim gewehnlichen Genu valgum der Bäcker, Schlosser etc. zu Stande kommt *).

Die Zeit, wann das Zurückbleiben der Knochen im Wachsthum merklich wurde, ist in den meisten Fällen nicht mit Sicherheit constatirt. Schon nach 7—8 Monaten kann sich zwischen dem gelähmten und dem gesunden Beine ein Längenunterschied von 1 cm. und mehr herausgestellt haben. Jedenfalls steht so viel fest, dass die Atrophie der Knochen im Allgemeinen viel später auffällig wird, als die der Muskeln.

An den atrophischen Knochen bemerkt man weiter, dass die Vorsprünge, wo Muskeln sich ansetzen, sich mehr und mehr abflachen; jedenfalls weil die Action der Muskeln aufhört. Ebenso verkleinern sich und verkümmern die Epiphysen. Schulterblatt und Kniescheibe sind an der gelähmten Extremität oft ausserordentlich im Wachsthum zurückgeblieben, so dass man nicht selten Mühe hat die letztere zu finden.

Schliesslich können in einzelnen Fällen die Knochen eine ähnliche weiche und biegsame Beschaffenheit annehmen, wie bei der Osteomalacie, wodurch Verbiegungen und Deformatäten aller Art, ja sogar Infractionen und wirkliche Fracturen entstehen können.

Hierauf will v. Heine die zuweilen bei Kinderlahmung beobachtete Skolose zurückführen, indem die sehr weichen Wirbeiknochen und Rippen nach der State des Muskelzuges hin nachgeben und einsinken sollen. Jedentalis dürfte mese Deformtat in viel hiherem Grade in anderen, z. gr. Theil rein mechanischen Verhältnissen (s. unten) ihre Erkharung finden. Ch. Talamon, des lesions osseuses et articulaires hees aux maladies du système nerveux (Revue mensuelle Nro. 8, 1878, p. 623) sagt: "die Knochen seheinen bei der spinalen Kinderlähmung in ihrer bructur nicht besonders tief verandert zu sein; wenigstens scheint es nicht so, als oh die spinale Kinderlähmung zu einer abnormen Brüchigkeit des Knochengewebes prädispenirte." Genauere Untersuchungen werden über diesen Punkt noch zu entscheiden haben.

^{*)} Ausführlicheres über diese interessanten Beobachtungen babe ich unterdessen im Centralbl. f. Chirurgie 1879, Nro. 29 veröffentlicht.

Der Grad der Atrophie der Knochen steht aber keineswegs immer im geraden Verhältness zu der In- und Extensität der Lähmung, oder insonderheit zu dem Grade der Atrophie der Muskeln; so kann die Atrophie der Knochen in recht merklicher Weise selbst in solchen Fallen eintreten, wo nur eine oder zwei Muskeln dauernd gelähmt bleiben. Ja in einzelnen älteren Fällen, wo von einer Lähmung gar nicht mehr die Rede ist, findet man die eine untere Extremität doch im Wachsthum zurückgeblieben. In einem von mir beobachteten derartigen Falle betrug die Verkürzung des kaum merklich und gleichnüssig abgemagerten Beins etwa 1 cm. Duch einne (l. c. p. 400) beobachtete bei einem Gjährigen Knaben schnelles und völliges Rückgängigwerden der Lähmung binnen wenigen Wochen, aber 2 Jahre spater Verkürzung der betroffenen Unterextremität um 5 cm.

Die soeben beschriebenen trophischen Störungen an den Knochen sind ebenso wie die an den Muskeln gewiss zum grössten Theil auf die Erkrankung des Nervenapparates zurückzuführen (neurotische Knochen-Aplasie) und erst in zweiter Linie auf den Nichtgebrauch der Theile.

Mit Recht will Leyden das letztgenannte Moment nicht ganz virnachlassigt selen. Abein das vin ihm angezogene Experiment (Rese t. a.
des Obers benkeikopfes der einem jungen Hunde gefolgt von Atopijo
der ganzen Hinterextremitat s. l. e. p. 11, 575 Anin.) hat sehr an Beweiskraft verhiren, soldem Valtat (Arch. gener, 1877) experimentell
narhgewiesen hat, dass jede Gelenklasion an sich eine sehon in den etsten Lagen unchweisbare Atrophie der senachtarten Muskeln zur Folge hat

An der Haut fehlen eigentliche trophische Störungen durchaus. Weder bei Kindern, noch bei Erwachsenen ist während des Initialstadiums je Decubitus beobachtet worden. Ebenso habe ich die Knöcheigegend gelähmter Beine oft genug durch schlechtsitzende Schuhe excornit gefunden, aber miemals schlecht heilende Geschwüre daraus entstehen sehen. Schliesslich sah ich in zwei Fällen ausgedehnte und tiet gehende Verbreinungen der gelähmten unteren Extremitäten in promptester Weise zur Heilung kommen mit durchaus normaler Narbenbildung. Dass die Haut Jahr und Tag nach Eintritt der Lähmung in manchen Fällen fester an dem Unterhautzeilgewebe zu adhüriren scheint, so dass es nicht moglich ist, eine grössere Hautfalte aufzuheben, beraht offenbar darauf, dass nach Schwund des subcutanen Fettpolsters die Haut sich dem geringeren Volumen des Gliedes fester adaptirte.

Alle übrigen bei den Autoren notirten Veränderungen der Hant sind theils auf mechanische Insulte zurückzuführen, wie z. B. Verdickungen der Haut andauernd dem Druck oder der Reibung ausgesetzten Stellen deformer Glieder, namentlich aber auf

Vasomotorische Störungen.

Wir erwähnten schon oben, dass auch die Blutgefässe an der Atrophie Theil nahmen. So kann man in älteren Fällen den Puls an der Radialarterie des gelähmten Armes oder an der Cruralis des gelähmten Bemes kann noch fühlen, noch weniger an der Art. pedisen. Wahrscheinlich verödet ein Theil der kleineren arteriellen Gefässe in den späteren Stadien vollständig; dementsprechend erscheinen auch die subcutanen Venen kaum halb so stark als an den gesunden Gliedern.

in emzelnen Fallen will man öde matöse Anschwellung der Haut au den gelahmten Gliedern gesehen haben. Nach Seguin ist dieselbe bei Erwachsenen in 4 Fällen (8,8%) beobachtet.

Aus der bedeutend verminderten Blutzufuhr und der gestörten Circulation erklärt sich zur Genüge das trock ein ere, blasse oder häufiger noch cyanotische Aussehen der gelähmten Glieder, sowie die Temperaturherabsetzung derselben. Letztere wird von den Kindern selbst als Kältegefühl empfinden, lässt sich meist schon durch das blosse Anfühlen deutlich wahrnehmen und schliesslich durch thermometrische Messungen sicher constatiren. v. He in e hat bedeutende Temperaturdifferenzen (bis 14° R.) zwischen der gelähmten und der gesunden Extremität gefunden. Den höchsten Grad dürften dieselben erreichen, wenn die Kinder die nicht bekleideten Extremitäten längere Zeit einer kalten Luft aussetzen.

Alsdann tritt auch die Cyanose am sichtlichsten hervor. Aber selbst in einem Medium, welches die Temperatur der gesunden Theile nicht verändert, werden die gelähmten Glieder schnell kalt und sind nur durch energische Frictionen und mit großem Aufwand von Zeit und Mühe wieder warm zu machen.

Es mag hier meht unerwahnt bleiben, dass vollständig zuverlässige Wärmemes-ungen der Hauttemperatur sich nur auf thermoelectrischem Wege erzugen lassen. Alle anderen, wenn auch noch so vorsahtig und mit eigens construuten Plachenthernometern angestellten Messungen lateriren an zu vielen Fehlerquellen

Erb macht datauf aufmerksam, dass in Folge der Lähmung der Vasemoloren in den ersten Stadien der Lähmung vielleicht eine vorübergehende Steigerung der Temperatur an den gelähmten Gliedern zu beobachten ist. In einem Falle t im Erwachsenen hat er diess constatirt. Duchenne hat in Betreff dieser Frage von den Ettern der gelähmten Kinder stets eine negative Antwort erhalten.

Daselectrische Verhalten der gelähmten Muskeln und Nerven.

Eine genauere Einsicht in die Ausdehnung und den Grad der lähmung erhalten wir erst durch die electrische Untersuch ung. Dieselbe ist sowohl mit dem Inductions- wie mit dem Batteriestrom vorzunehmen. Bekanntlich gehährt Duch eine de Boulogne das Verdienst, die Bedeutung der faradischen Prüfung der gelähmten Muskeln für Dagnose und Prognose der Lähmungen zuerst hervorgehoben zu haben. Für die spinale kinderlähmung steht seitdem unumstösslich der Satz fest: Die Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit in den gelähmten Muskeln ist für die spinale Kinderlähmung pathognomonisch.

Diese Herabsetzung lässt sich sehon in den ersten Tagen nach Eintritt der Lähmung constatiren. Die farudische Erregbarkeit pflegt in den schwer geschädigten Muskeln schon am 3.—5. Tage sehr merklich vermindert, und, indem sie schnell sinkt, nach Ablauf der ersten Woche oder in der zweiten bereits völlig aufgehoben zu sein.

In einem Falle (32) find ich die faradische Erregbarkeit zwei Tage nach Eintritt der Lähmung noch wenig verändert; dagegen vier Tage dansch in zwei andern Fatlen (43 u 66) bereits hochgradig herabgesetzt resp. ganz geschwunden. In dem einen dieser Falle (66) beobachtete ich ein ausserordentlich ragides Sinken der Erregbarkeit: Muskeln, weiche am 4. Tage noch leidlich reagirten, hatten i Tage spater jede Spur von Erregbarkeit verloren.

Aber auch in den spöteren Stidien der Löhmung habe ich wisderhalt eine Abnahme der faradischen Erregbarkeit in den dauernd gelaimten Musich bestächtet: so reagnte bei einem 4, migen Madchen (20 ein Jahr nach der habmung der finke M. peroneus nach leidlich ein Jahr spider gar nicht mehr.

Auf der anderen Seite pflegt in denjenigen Muskeln, welche be zum Ende der zweiten Woche die faradische Erregbarkeit nicht vollständig eingebüsst hatten, dieselbe allmahlich wieder zur Norm zurückzukehren und, was viel wichtiger ist, noch viel früher die willkürliche Bewegliehkeit.

Gegen die letzigenannte Behauptung hat Duchenne (l. c. p. 398) Einsprache erhoben, insofern er unter 300 Fällen diess kem einziges Mal beobachtet habe; vielmehr sei die faradische Erregburkeit stets gleichzeitig mit der willkürlichen Beweglichkeit wiedergekehrt. Indessen habe ich mich von der Richtigkeit der angeführten Thatsache erst kürzlich wieder überzeugt.

Dieses allseitig bestätigte electrische Verhalten der Muskeln erlaubt uns schon frühzeitig eine Prognose hinsichtlich der spontanen Rehabilitation der gelähmten Glieder zu stellen. Aber auch von der Kunsthülte ist nichts mehr zu erwarten, wenn nach 6—12 Monaten keine Spur von faradischer Erregbarkeit mehr vorhanden ist: der gelähmte Muskel ist alsdann rettungslos der Degeneration verfallen.

Unsere Vorhersage über das Schicksal jedes einzelnen Muskels hat aber wesentlich an Sicherheit gewonnen, seitdem auch der Batteriestrom zur Untersuchung der gelähmten Theile verwendet wurde. Hier stellte sich nämlich die auch bei anderen Lähmungen bereits beobachtete Thatsache heraus, dass die auf den faradischen Reiz nicht mehr anwortenden gebilimten Muskeln sehr wohl noch auf den Batteriestrom reagirten. Dieses zuerst von Salomon gefundene Verhalten ist seitdem vielfach bestätigt worden. Die practische Bedeutung dieser interessanten Thatsache, sowie vor allem ihren ursächlichen Zusammenhang mit den verschiedenen Stadien der Gewebsdegeneration in den gelähmten Muskeln bat aber erst Erb in das rechte Licht gestellt, indem er den Nachweis lieferte, dass die gelähmten Muskeln und Nerven bei der spinalen Kinderlähmung im Wesentlichen dieselben Erregbarkeits-Verhältnisse darbieten, wie bei den schweren traumatischen Lähmungen, d. h. das Bild der sogenannten Entartungsreaction.

Wie wir bereits sahen, verlieren nämlich die gelähmten Nerven und Muskeln bereits wenige Tage nach Eintritt der Lähmung die Fähigkeit auf den faradischen Strom zu reagiren. Gegen den Batteriestrom verhalten sich die Nerven in derselben Weise, so dass dieselben in der zweiten Woche nicht nur die faradische, sondern auch die galvanische Erregbarkeit eingebüsst haben. Anders die Muskeln: Hier stossen wir auf die eigenthümliche Erscheinung, dass von der 2. Woche an Muskeln, welche auf den faradischen Reiz, auch auf den stärksten nicht im mindesten mehr reagiren, wohl noch auf den galvanischen antworten und zwar bei einer Stromstärke, welche normale Muskeln nicht im Stande ist zur Contraction zu bringen, so dass z. B. statt 30 Elementen, welche im normalen Muskel Zuckung hervorrufen, bereits 15, ja 10 genügen können, um eine Zusammenzichung zu Wege zu bringen.

Indessen unterscheidet sich diese Zusammenziehung gelähmter Muskeln wesentlich von der Contraction der gesunden. Während diese plötzlich zuckend vor sich geht, sicht man jene in träger, langsamer Weise längs des Muskels allmählich fortkriechen. Auch die mechanische Erregharkeit ist zu dieser Zeit meist erhöht.

Die galvanische Erregbarkeit der gelähmten Muskeln ist aber nicht nur quantitativ, sondern auch qualitiv verändert. Während nämlich um normalen Muskel der negative Pol, die Kathode, den stärkeren Reizeffect auslöst, ist es hier der positive Pol, die Anode, so dass die Anodenschlusszuckung stärker auställt als die Kathodenschlusszuckung (An Sz > Ka Sz).

Diese eigenthümlichen Veränderungen der galvanischen Erregbarkeit, wenigstens die quantitativen, halten im Allgemeinen 2—3 Monate an. Alsdann sinkt die bis dahin gesteigerte Erregbarkeit der Muskeln gegen schwache Ströme allmählich wieder, zunächst auf die normale Erregbarkeit, später meist unter die Norm herab. Die qualitativen Veränderungen jedoch bestehen meist länger fort, jedenfalls erhalten sich deutliche Spuren derselben noch lange über die Zeit binaus, wo die quantitative Steigerung verschwunden ist, insofern selbst dann, wenn die galvanische Erregbarkeit des Muskels bereits unter die Norm gesunken ist, bei derselben Stromstärke die Anode immer noch stärkere Zuckungen auslöst, als die Kathode. Wie lange sich diese qualitative Veränderung in einzelnen Muskeln erhalten kann, vermögen wir bis jetzt noch nicht mit Bestimmtheit anzugeben. Indessen habe ich sie noch 6, ja 10 Monaten nach Eintritt der Lähmung nachweisen können.

Besteht dann die Lähmung seit Jahr und Tag, so ist die erhöhte Erregbarkeit der Muskeln für die Anode nirgends mehr nachzuweisen; vielmehr finden wir für beide Pole dieselbe Herabsetzung der Erregbarkeit. Von den Muskeln, welche vor Jahresfrist die Entartungsreaction in exquisiter Weise zeigten, haben die einen überhaupt jede Spur von electrischer Erregbarkeit verloren, die anderen antworten erst bei maximaler Stromstärke bei Reizung durch die Kathode mit einer trägen, langgezogenen eben noch wahrnehmbaren Contraction. Von den Muskeln aber, welche vor Jahr und Tag eine einfache Herabsetzung der Erregbarkeit für beide Ströme darboten, — und zwar sind das diejenigen, welche von keiner auffälligen Atrophie befallen sind — zeigen einzelne eine noch grössere Herabsetzung der electrischen Contractilität bis zum völligen Verlust derselben; andere wieder eine nahezu normale Erregbarkeit.

Man muss sich nämlich nicht vorstellen, als ob die scheinbar gleichmüssig gelähmten Muskeln derselben Extremität auch dieselben Verhaltmisse der electrischen Erregbarkeit zeigen müssten. Vielmehr finden wir die Entartungsreaction vielleicht nur in einer einzigen Muskelgruppe, während die übrigen Muskeln einfache Herabsetzung der electrischen Erregbarkeit für beide Ströme zeigen; oder die Entartungsreaction erstreckt sich nur über die Muskeln eines Gliedabsehmites z. B. des Unterschenkels und Fusses, während die Muskeln des Oberschenkels nur einfache Herabsetzung darbeiten. Bei älteren und hochgradigen Lähmungen vermag dann nur ein maximaler Batteriestrom hier und da noch Spuren von Muskelfasern nachzuweisen. In ganz

alten Fällen können sogar sämmtliche Muskeln eines Gliedes oder eines Gliedabschnittes auch auf die stärksten galvanischen Reize die Antwort schuldig bleiben.

Als Beispiel für den Verlauf der electrischen Erregbarkeit in schweren Fällen möge tolgende Beobachtung dienen: Anna M. wird 2 Jahr alt nach einer Durchnässung im Gewitterregen, unter heftigem Fieber mit Gehirnerscheinungen von Lähmung aller 4 Extremitäten, sowie der Musculatur des Halses und Rumpfes befallen. 3 Monate später ist die Lähmung in den oberen Extremitäten und den Halsmuskeln geschwunden, dagegen sind noch total gelähmt die unteren Extremitäten (schlaffes Herabhängen, vollständige Regungslosigkeit, mässige Abmagerung, Equinusstellung beider Fitsse), sowie die rechtsseitigen Rückgratsstrecker (beim Sitzen sinkt der Rumpf nach der linken Seite hin ein; in der Bauchlage kann das Beeken willkürlich nur nach links hin verschoben werden).

7 Monate später, also 10 Monat nach Eintritt der Lähmung, war eine geringe Besserung der Motilität zu constatiren; das kind konnte jetzt den linken Oberschenkel etwas gegen das Becken in die Höhe ziehen, den rechten weniger gut; am rechten Fuss konnte es die Zehen bewegen, namentlich biegen, am linken nicht. Eine grossere Differenz stellte sich in dem electrischen Verhalten der Nerven und Muskeln heraus, wie die folgende vergleichende Zusammenstellung ergiebt:

nersus, wie die folgende vergteknende Aussammenstellung ergreot:			
Riectrischer Befund			
	Monate meh Eintritt 10 Monate nach Eintritt der der Lähmung: Lähmung:		
M. sacrospinalis.	faradisch: rechtsO idem.		
	galvanisch: r. O nks normal.		
M. glut. max.	f dem.		
M. quadriceps fe-			
moris.	f. beiderseits herab- beiderseits O.		
	gesetzt erst bei 40 El. schw. z. bei KS		
	g. 30 El. KaS beider wie AnS; im Vist. ext. U., rechts		
	seits herabgesetzt mehr herabgesetzt als hinks.		
	besonders rechts. (willkerliche Contraction im		
	AnS O. Rect femor, links deathch, fehlt rechts.)		
Flexoren des Un-	f. 0 idem.		
terschenkels	g. 35 El. KaSOz erst bei 45 El. AnS schw. 2. AnSz.		
M. tibiah ant.	f. beiderseits O I. Or herabgesetzt.		
	g. 20 Fl KaS l schw.		
	echr AnS Lat. z r. erst bei 40 El. z. AnSz [KaSa at. z.		
	AnSx > KaSz		

3	Monate nach Eintritt	10 Monate nach Eintritt der Lahmung
M. ext. digit. c.long. M. peron. long Wadenmuskeln.	der Lähmung: idem. f. l. fast O r. herab- gesetzt. g. 20 El. AnSz KaSOz 40 El auf Kszuber AnSz [> KaSz	keine Spur von Zuckung, bei starken Strömen - pringt der Reiz auf die Wadenmuskeln über, welche zucken fast normal, besonders rechts rechts, hSOz AnO et z., hann Kab wie And schw. z.
N. tibialia.	faradisch; beider- seita O galvanisch: 30 El. r. O l. z bei KaS wic AnS.	20 El. r. und l. KSz u. Antz
N. peroneus.	f, beiderseitz O g.20 El. r. KaS schw. z. l. O AnS Ox 30 El r. KaS st z. l. O AnSOz	

In diesem sehr schweren Falle von Paraplegie durch Poliomy elits anterior acuta sehen wir also 3 Monat nach Eintritt der Lähmung die faradische Erregbarkeit vollständig aufgehoben in fast sämmtlichen Muskeln beider unteren Extremitäten; nur in beiden Quadriceps ist deselbe ebenso wie im rechten Wadenmuskel stark herabgesetzt. 7 Monate später ist dieselbe in beiden Quadriceps vollständig aufgehoben, während der rechte Tibialis anticus und die Wadenmuskeln eine deutliche Auf besserung ihrer faradischen Contractilität zeigen gleichzeitig mit Wiederherstellung der willkürlichen Bewegung.

Die Reaction auf den Batteriestrom war bei der ersten Untersuchung ebenso wie die faradische einfach herabgesetzt, nach 7 Monaten un noch höherem Grade, beide Male besonders rechts. Trotzdem war m. linken Rectus femoris die willkürliche Bewegung etwas wiedergekehrt, also vor Wiederkehr der electrischen Erregbarkeit.

In sämmtlichen Muskeln des Unterschenkels fand sich bei der ersten Untersuchung mehrweniger ausgesprochene Entartungsreaction; schon bei 20 El. deutliche Contraction und ausserdem AnS2 > KaS2.

Bei der 7 Monate später vorgenommenen Prüfung finden wir die quantitative Erhöhung nirgends mehr, sondern überall bedeutende Herabsetzung bis zur völligen Aufhebung jeder Reaction (M. ext. digit. c. long. und M. peron. long.), während die qualitative Aenderung der galvanischen Erregbarkeit (AnSz > KaSz) immer noch in einzelnen Muskeln (M. tibial. ant. und Wadenmuskel) angedeutet ist.

In den Nn. tibialis und peroneus hat wenigstens rechterseits eine Aufbesserung der faradischen, wie der galvanischen Erregbarkeit stattgefunden.

Die Schwierigkeiten, welche die eiertriche Untersuchung der Kinder darbietet, können nur von denen genügend gewürdigt werden, welche solche Prüfungen haung vorgenommen hal en. Es bedarf meist wiederhilter Untersuchungen, um über den wahren Befund im sichte zu kommen. Denn abgesehen von dem entsetzbiehen Geschrei der Kinder und dem zur Fortsetzung der Entersuchungen nicht eben sehr ernutligenden Gebahren der Angehörigen, stören willkürliche und unwilkürliche Bewegungen aller Art, namentlich Abwehrbewegungen die ruhige Beobachtung in ausserordentlichem Grade. Man ist daher oft zufrieden, wenn man über die faradiliche Verhalten der Muskeln in's Reine gekommen ist und schenkt sich gern die Untersuchung mit dem Batteriestrom. Vom Chloroform habe ich bislang nur äusserst selten Gebrauch gemacht. Vielleicht ware es räthlich, dasselbe öfter auzuwenden.

In jedem Falle wird man gut thun, bei der ersten Unternehmung den electrischen Strom so schwach als möglich zu nehmen. Zu dem Ende empfehle ich bei der Prüfung mit dem faradischen Strom, die Contraction der Muskeln mit den aufgelegten Fingerspitzen zu tasten, was besonders an den Sehnen der Fussmuskeln in der Knöchelgegend ganz vorzüglich gelingt. Ausserdem darf man bei jungen Kindern überhaupt nicht die prompten und brüsken Muskelcontractionen erwarten, wie bei älteren oder Erwachsenen. Jedenfalls erklärt sich diess aus der durch Solt mann's Versuche (Jahrb, f. Kinderheilkunde, 1877) für eine gewisse Lebensperiode festgestellten geringeren Reactionsfähigkeit der Muskeln.

Bei Erwachsenen hat Seguin in Bezog auf das electrische Verhalten der Muskeln nach den von ihm snalysirten Fallen folgende Angaben gesammelt. Die faradische Reaction war enfgeholen i sp. vermindert in 27 Fällen 60%, nur vermindert in 7 F. 155% Die galvanische Reaction fehlte in 3 Fallen – 6,6%, war vermindert in 11 F – 24.2%.

Störungen der Sensibilität.

Manche Kinder zeigen, wie wir sahen, im Initialstadium eine merkliche Hyperüsthesse der gelähmten Glieder. Diese kann, wie seh
erst kürzlich in einem Falle beobachtete, noch Wochen lang den Insult
überdauern. Sobald man ein solches Kind aufnimmt oder überhaupt
bewegt, oder wohl gar, sobald man nur Miene macht, es anzufassen, erhebt es ein jämmerliches Geschrei. Duch ein nie fills will entsprechend
dem Sitz der Erkrankung im Rückenmark einen bestimmten Abschnitt
der Wirbelsäule sehmerzhaft bei Bewegungen gefunden haben. In
mehreren Fällen überdauerte dieser Schmerz das Fieber um 5-0 Mo-

nate. — Aeltere Kinder klagen wohl auch über spontane Schmerzen von der Hüfte bis zum Fuss der gelähmten Extremntät.

Eine danerude Herabsetzung der Sensibilität dürfte in keinem einzigen Falle mit Sicherheit constatirt sein. Immerhin aber soll in den ersten Tagen oder Wochen der Lähmung eine leichte Abstumpfung des Gefühls, die sich später aber stets verlor, in einzelnen Fällen nachgewiesen worden sein. Acusserst selten dürfte vollständige Anaesthesie gefunden werden, wie z. B. in einem Fall von Vulpran (Leçons sur l'appareil vasomoteur i, H. p. 410), in welchem wenige Tage nach dem Insult der faradische Pinsel an den gelähmten unteren Extremitäten nicht gefühlt wurde. Achnliches wurde mir in Fall 63 meiner H. Tabberichtet. Dass im späteren Verlauf das Schmerzgefühl nicht herabgesetzt ist, davon zeugt das obligate Geschrei beim Electrisiren, welches nit jeder Steigerung der Stromstärke sich zu verstärken pflegt. Feinere Unteruchungen über die übrigen Gefühlsqualitäten fehlen; sie dürften selbst bei älteren Kindern auf grosse Schwierigkeiten stossen.

Bei Erwachsenen fehlte nach der Zusammenstellung von Segum Anasthesie in 29 Fallen = 64.4° e; sie war verhanden in 12 F. = 26.6° v. In keinem Falle aber wurde hichgradige oder andauernde Anathesie constatist. Spinalschmerz ist in 13 F. = 28.8°/s angegeben; Hauthyperästhesie in 3 F. = 6.6° e; museuldre Empfindlichkeit bei Druck in 5 F. = 11.1°/s.

Die Reflexerregbarkeit ist im späteren Verlauf in allen gelähmten Muskeln stark herabgesetzt oder voltständig aufgehoben, je nach dem Grade in welchem die einzelnen Muskeln und ihre Nerven der Degeneration anheimgefallen sind. Aber auch schon in den ersten Tagen nach dem Insult habe ich eine Herabsetzung der Reflexerregbarkeit ganz constant gefunden. Diese Thatsache, sowie eine andere, dass auch in den meist wenig geschädigten Muskeln die Reflexe fehlen. erklärt sich einfach daraus, dass die Nerventasern in der grauen Substanz des Rückenmarks, sowie die Ganglienzellen, welche zusammen die Leitungsbahnen der Reflexbögen darstellen, durch die Myelitis selbst lädirt sind. In alten Fällen also, wo eine grössere Zahl von Muskeln der unteren Extremität gelähmt sind und man damach eine grössere Ausdehnung im Rückenmark vermuthen muss, wird man sich vergeblich bemühen, durch Kitzeln und Stechen der Haut au der Fusssohle eine Reflexzuckung zu erzielen; wohl aber gelingt diess, wenn nur eine Muskelgruppe z. B. die Wadenmuskeln ausschliesslich gelähmt sind.

Ebensowenig kann man erwarten, Sehnenrefluxe hervorzurufen, sobald die dazu erforderlichen Muskeln gelähnit, resp. die bezüglichen Nervenbahnen unterbrochen sind. Also müssen die Patellarreflexe fehlen in allen Fällen, wo der M. quadiceps gelähmt ist, das Fussphänomen aber in solchen Fällen, wo die Plantar- oder Dorsaltlexoren oder die einen von beiden gelähmt sind. Nur in einem Falle (Nr. 74 meiner H. Tabelle) von Spitzfuss, in welchem die Dorsaltlexoren gelähmt, die Wadenmuskeln intact waren, gelang es mir regelmässig durch leichte Dorsaltlexion sofort einen sehr lebhaften Reflexclonus hervorzurufen, welcher durch Plantarflexion sogleich zu sistiren war.

Die Function en des Gehirus sind in allen nicht complicirten Fällen von spinaler Kinderlähmung (cf. oben der Fall von Sander bei einem Idioten) durchaus intact, vor allen auch die psychischen. Die Stimmung der gesähmten Kinder ist meist heiter. Die Sinne functioniren normal.

Auch die übrigen Functionen des Körpers, Verdauung und Emährung erleiden, wenn nicht anderweitige Complicationen vorhanden sind, keinerlei Beeinträchtigung. Aus diesem Grunde contrastirt gegen die Fülle der gesunden Glieder oft in crasser Weise die Verkümmerung der gelähmten. Das Allgemein befinden ist meist ausgezeichnet, namentlich in den späteren Stadien der Krankheit.

III. Die Folgen der Lähmung (ehronisches Stadium).

Contracturen und Deformitäten.

Die meisten Autoren geben an, dass das Auftreten von Contracturen meist erst genume Zeit nach dem Eintritt der Lähmung beobachtet wird. Laborde l. c. p. 62 bezeichnet als den frühesten Termin zwei Monate. Seitdem ich diesem Punkte meine besondere Aufmerksamkeit zugewandt habe, ist es mir aufgefallen, wie frühzeitig in vielen Fällen — zuweilen allerdings erst in ihren ersten Andeutungen — die Contracturen zu constatiren sind. Schon vier Wochen nach dem Insult sah ich ausgebildeten Hackenfuss (H. Tab. Beob. 75), wie Spitzfuss (H. Tab. Beob. 69). Darum möchte auch die Angabe von Heine (2. Aufl. p. 11) — Contracturen und Deformitäten bilden sich von dem Zeitpunkte au, wo die Kinder den Versuch machen, sich auf irgend welche Weise fortzubewegen

dahin zu berichtigen sein, dass die Contracturen an sich schon früher entstehen, dass dieselben aber zur genannten Zeit in Folge von mechanischen Einflüssen, welche wir weiter unten noch ausführlich besprechen werden, eine stärkere Ausbildung resp. Fixirung erlangen, d. h. zu Deformitäten werden.

Ganz irrthümlich ist aber die Annahme von Rilliet und Barthez, dass Contracturen in einzelnen Fällen der Lähmung vorausgehen können. Schon Heine (2. Aufl. p. 131) vermuthet eine Verwechslung mit cerebraler Lähmung, speciell mit Hemiplegia spastica; es kann, wie wir jetzt hinzufügen wollen, auch eine solche mit spastischer Spinallähmung vorgelegen haben. Jedenfalls ist der Fall von Kennedy, auf welchen Rilliet und Barthez ihre Behauptung namentlich zu gründen scheinen, gar nicht als ein solcher von spinaler Kinderlähmung anzusprechen *).

In allen Fällen, wo Contracturen bereits seit geraumer Zeit bestanden, kann es zu De formitäten kommen, indem die andauernde abnorme Stellung der Gelenke und namentlich der Gebrauch der Glieder in dieser Stellung zu einer Verlegung und secundären Umbildung der Gelenkflächen führt, welche ihrerseits wiederum eine vollständige veränderte Configuration und Mechanik der Gelenke zur Folge hat.

Contracturen und Deformitäten werden bei der spinalen Kinderlähmung fast ausschliesslich an den unteren Extremitäten beobachtet und hier wieder in überwiegendem Maasse am Fuss, wo sie der Häufigkeit nach geordnet als Pes equinovarus, equinus, varus, valgus und calcanco-valgus mit mehr oder weniger Beimischung vom Hohlfuss vorkommen. An Knie und Hüfte werden Contracturen nur unter ganz besonderen Verhältnissen beobachtet. Gerade in den schwersten Fällen von Lähmung kommt es hier in Folge von Erschlaffung des Bandapparates zu ganz entgegengesetzten Störungen, zu Schlottergelenken und den daraus resultirenden Deformitäten: wie Genn recurvatum, inversum und eversum. Am Rumpf begegnet man Lordosen in der Lendengegend und hochgradigen Sklosiosen; gewiss aber nur äusserst selten Kyphosen, welche Laborde und Erb gesehen haben. An den oberen Extremitäten endlich sind Contracturen und Deformitäten ungemein viel seltener als an den unteren.

Von 75 Fällen eigener Beobachtung finde ich in 53 Fällen, also in 40° o Contracturen und Deformitäten verzeichnet. Von diesen 53 Fällen handelte es sich allein in 43, also in 81°, o aller Fälle von Contracturen um Contracturen und Deformitäten am Fuss.

Unter diesen letzteren wiederum finde ich 11 Mai Equinovarus, Varus und Equinus je 10, Valgus und Calcaneus je 5 Mai notirt, Valgoequinus und Calcaneo-varus je 1 Mai. An der oberen Extremität fand sich 6 Mai Subluxatio humer: paralytica, 5 Mai Flexiousstellung der Finger.

Die Contracturen und Deformitätten an den unteren Extremitäten.

A. Am Puss.

Für das Verständniss der Fussverkrümmungen erscheint es zweckmässig von den verschiedenen Bewegungen auszugehen, welche physio-

^{*)} cf. meinen Aufsatz Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. XII. p. 328.

logisch der Fuss gegen den Unterschenkel und die aus mehreren Kuochen zusammengesetzte Fusswurzel an sich auszuführen im Stande ist. Die Hauptbewegung (um eine horizontale Querachse) ist Beugung und Streckung (Plantar- und Dorsalflexion). Ausserdem können (um die Längsachse des Fusses) Pro- und Supinationsbewegungen (Erhebung des inneren und äusseren Fussrandes) und schliesslich Ab- und Adductionsbewegungen (um eine senkrechte Achse) stattfinden.

Je nachdem nun durch die sogleich zu besprechenden krankhaften Faktoren eine Fixirang des Fusses in der einen oder anderen extremen

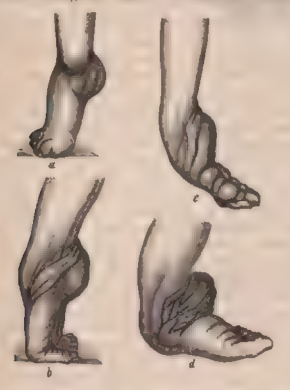


Fig. IV. Paralytische Pedes equini verschiedenen Grades Nach Adams.

Stellung eintritt, kommen die verschiedenen Formen der Fussverkrümmung zur Erscheinung: Wird der Fuss in Plantarflexion fixirt, so kommt es zu einer der häufigsten Deformitäten, dem Spitzfuss, Pes equinus. Dieser tritt bald rein, häufiger aber mit einer geringen, seltener mit einer hochgradigen Beimischung von Klumpfussstellung, als Pes equinovarus, viel settener als varo-equinus auf. Kommt es dagegen zur Fixirung des Fusses in Porsalflexion, so bildet sich der im Ganzen seltene Hackenfuss Pes caleaneus aus, der sich gewöhnlich mit Valgus (Pes



Fig V. Paralytische Hackenfusse (Pedes calcaner). Nach Adams.

calcaneo - valgus) combinirt. In anderen Fällen kommt es zu einem Pes valgus. Zu all den genannten Formen, namentlich aber zum Spitzmid Hackenfuss kann sich Hohlfuss, Pes excavatus, in mehrweniger bedeutendem Grade gesellen, indem der Bogen des tiewölbes, welches die Fusswurzelknochen bilden, sich immer mehr verkleinert.

Wie hat man sich nun die Eutstehung dieser Fussverkrümmungen zu denken?

Bis zur Mitte unseres Jahrhun-

derts erfreute sich einer unangefochtenen Geltung die sogenannte an tag on istische Theorie, als deren Hauptvertreter gewöhnlich der französische Chirarg Delpech genannt wird. Nach dieser Theorie, welche von der Voraussetzung ausgeht, dass stets nur ein Theil der ein Gelenk bewegenden Muskeln gelähmt sei, befinden sich sämmtliche Muskeln des Körpers stetig in einem leichten Grade von activer Spannung (Tonus). In Folge hiervon nimmt im Zustand der Ruhe jeder Gliedabschnitt eine bestimmte Mittellage ein, während welcher sämmtliche das Gelenk bewegenden Muskeln sich das Gleichgewicht halten. Werden jetzt die Muskeln aut der einen Seite des Gelenks gelähmt, hört der Tonus in ihnen auf, so müssen nothwendigerweise die nicht gelähmten Muskeln der anderen Seite den Gliedabschnitt nach ihrer Seite hinüberziehen. Duchenne de Boulogne, welcher wie die meisten seiner Landsleute diese Anschauungen vertrat, pflegte diesen Vorgang, wie ich selbst 1865 zu sehen Gelegenheit hatte, in sehr auschanlicher Weise zu demonstriren. An dem Skelet eines Unterschenkels mit darauf articulirendem Fusse hatte er (cf. unten das Kapitel über Muskelprothese) die verschiedenen Muskeln genau mich Lage und Insertion durch elastische Federzüge, die in Darmsaiten (Schnen) aushefen, wiedergegeben. Spannte er nun an diesem Muskelphantom die Dorsaltlexoren aus, so entstand sofort ein Spitzfuss; eliministe er die Plantarflexoren, so trat sogleich ein Hackenfuss ein: chenso entstand Varus beim Ausspannen der Peronei, Valgus beim Entfernen des Tibialis anticus.

Der erste, welcher gegen diese Form der antagonistischen Theorie lauten Widerspruch erhob, war der Orthopaed Dr. Werner. In einer Schrift — Reform der Orthopaedie in 60 Thesen durchgeführts Berlin 1851 — führte er aus, wie ein Tonus in dem genannten Sinne nicht

existire und wie darum eine antagonistische Theorie, welche auf jene Lehre von der ummterbrochen fortdauernden Muskelspannung basire, eine Ungereimtheit sei. Gleichzeitig aber entwickelte er über die Pathogenese der paralytischen Contracturen Auschanungen, welche, wie wir unten sehen werden, im Wesentlichen das Richtige treffen, obwohl sie sich durchaus auf den Antagonismus der gelähmten und nicht gelähmten Muskeln gründen.

Schon Werner hatte hervorgehoben, wie bei der Entstehung der Contracturen auch mechanische Einflüsse wie die eigene Schwere des Gliedes eine ernste Würdigung verdienen. Diese ursächlichen Momente fasste aber erst C. Hüter mit grosser Genialität in das Auge und verwerthete sie zu einer neuen Erklärungsweise, zu einer Theorie, welche wir, insofern sie ausschliesslich auf mechanische Anschauungen basurt ist, einfach als die mechanische Theorie bezeichnen wollen. Dieselbe ist später von R. Volkmann noch weiter ausgebildet und mit noch grösserer Exclusivität vorgetragen worden als von ihrem Urheber.

Nach dieser Theorie sind bei der Entstehung der paralytischen Contracturen und Deformitäten besonders zwei Momente als wirksam zu betrachten, nämlich 1) die eigene Schwere des betreffenden Gliedabschnittes (C. Hüter) und 2) die abnorme Belastung bei seiner Benutzung (R. Volkmann). Denn einem dritten Momente, welches in dem (bereits von Werner hervorgehobenen) eventuellen Unvermögen der gelähmten Muskeln besteht, eine Gliedstellung zu beseitigen, die durch eine Bewegung nicht gelähmter Muskeln herbeigefährt wurde, räumt Volkmann wenngstens (L. c. p. 15) nur einen sehr geringen Einfluss ein, weil auch bei fehlenden Antagonisten, die Theile gewöhnlich in Folge ihrer Schwere wieder in die Ausgangsstellung zurücksinken.

Durch eine richtige Combination der genannten Momente sind nach Volkmann die Contracturen und Deformitäten in jedem einzelnen Falle zu erklären. Schen wir zu, in wieweit diese Behauptung richtig ist: Die am Fuss am häufigsten beobachtete Deformität ist, wie gesagt, der Pes equinovarus. Seiner Schwere überlassen, sinkt der gelähmte Fuss mit seiner Spitze herab, weil der lange Hebelarm, welcher vor der Bewegungsachse liegt, bei weitem schwerer ist, als der kurze hinter derselben gelegene. Aus deniselben Grunde führt der Fuss eine zweite Bewegung aus, wobei der innere Fussrand höher zu stehen kommt (Supination) und die grosse Zehe sich nach einwärts wendet (Adduction).

Der viel seltenere Plattfuss, pes valgus wird nach Volkmann vornehmlich bei älteren Kindern beobschtet, welche, wenn die Lähmung erfolgt, bereits gegangen sind und das Gehen bald wieder aufnehmen. Bei diesen bringt die in Folge der Lähmung eintretende Muskelschwäche in den unteren Extremitäten dieselbe Detormität hervor, welche wir auch sonst bei muskelschwachen Jünglingen, die oft noch dazu stark belastet anhaltend stehen müssen (Bäcker-, Schmiedlehrlinge u. dgl.) auf gleiche Weise entstanden sehen. Ebenso wie diese Lissen jene paralytischen Kinder, weil die gelähmten Muskeln keinen Widerstand leisten, den Fuss nach innen soweit umknicken, bis derselbe durch die Knochen- und Bänder-Hemmung am weiteren Umküppen verhindert wird. Ein solcher paralytischer Platifuss wird sich aber selten fixiren, vielmehr kann er sogar schlottrig bleiben, weil die Schwere des Fusses selbst, so oft derselbe beim Sitzen oder Liegen sich selbst überlassen ist, der während der Körperbelastung beim Stehen eintretenden Platifussstellung immer wieder entgegenwirkt.

Der Hackenfuss, pescalcaneus, soll nach Volkmann dadurch eptstehen, dass der Kranke die gelähmte untere Extremität in ähnlicher Weise gebraucht, wie ein am Oberschenkel Amputirter seinen künstlichen Stelzfuss. Die gelähmte untere Extremität wird beim Gehen als ein Ganzes durch die intacten Oberschenkelbeuger möglichst weit nach vorn geschleudert und der Schwerpunkt des Körpers so weit nach vorn verlegt, dass der Kranke sich mit der gelähmten Extremität nach vorn schieben kann. In dem Momente, wo er jetzt den gelähmten Fuss als Stütze benutzt und auf ihr den Körper nach vorwärts schwingt, knickt der Calcaneus, den die gelähinten Wadenmuskeln nicht festzuhalten vermögen, nach vorn um, so weit es die in Folge dieser Gangart schon sehr gedehnten Bänder und die stark veränderten Knochenformen gestatten; die starke Aushöhlung der Planta aber, die in diesen Fallen die höchsten Grade erreicht, kommt theils durch das Herabsinken der Fussspitze in der Ruhe, theils dadurch zu Stande, dass bei der Verschiebung des Calcaneus die Insertionen der Fusssohlenmuskeln, sowie der Plantarfascie einander continuirlich genähert werden.

Soweit in groben Umrissen die Pathogenese der einzelnen Fussverkrümmungen, welche wir bei der spinalen Kinderlähmung beobachten, nach der mechanischen Theorie von Hüter-Volkmann.

Weit entiernt das grosse Verdienst zu verkennen, welches die genannten Autoren sich erworben haben, indem sie uns die Entstehung der Contracturen von einem neuen, bis dahin ganz vernachlässigten Standpunkte aus betrachten lehrten, kann ich doch nicht zugeben, dass ihre Theorie das vollständig erfüllt, was Volkmann l. c. p. 10 als das Kriterium für die Richtigkeit einer Theorie selbst aufgestellt hat: »dass nämlich jeder einzelne Fall stets mit der Theorie übereinstimme.«

Wir haben geschen, dass Volkmann als Bedingung für die Entstehung des Hackenfusses hinstellt, dass die Kinder auf der gelähmten Extremität gehen. Wie aber, wenn bei Kindern, welche die unteren Extremitäten noch niemals zum tiehen benutzt hatten, sich dennoch Hackenfuse ausbildete? Derartige Fälle sind aber 2 von den 5 von mir oben notirten Beobachtungen von Pes calcaneus. Besonders instructiv ist der eine Fall (Nr. 75, II, Tab.): Luise Bergzog, ein schwächliches Kind von 1 Jahr 2 Monat, zeigte nach einer vor vier Wochen überstandenen fieberhaften Krankheit Lähmung beider unteren Extremitäten: und zwar war die linke total gelähmt (die faradische Reaction fehlte in simmtlichen Muskeln — ausserdem Entartungsreaction); an der rechten dagegen waren nur die Wadenmuskeln gelähmt und sie allein rengirten gar nicht auf den Inductions-, und nur sehr schwach auf den Batteriestrom. Und nun bereits vier Wochen nach eingetretener Lähmung am rechten Fuss ausgesprochener Calcaneo-valgus*) mit stark gespannter Contractur der Dorsalflexoren, während am linken keine Spur von Contractur, sondern fiberall Schlottergelenke!

Wie will man in diesem und dem anderen soeben erwähnten gleichen Falle die Entstehung des Hackenfusses nach der mechanischen Theorie erklären, da die Kinder weder vor noch nach der Entstehung desselben je gelaufen waren? Volkmann hat ferner die Vertheilung der Lähmung auf die einzelnen das Gelenk umgebenden Muskeln als völlig gleichgültig hingestellt. Mögen sämmtliche Muskeln gelähmt sein oder nur einzelne; der Equinovarus entsteht einfach in Folge der mechanischen Eintlüsse; ebenso ist es für die Entstehung des Valgus ganz gleichgültig, ob die Tibialis- oder Peroneusgruppe vorwiegend gelähmt ist. Nur beim Hackenfuss fand er die Wadenmuskeln stets total oder partiell gelähmt. Trotzdem aber könne nach seiner Meinung der Pes calcaneus am allerwenigsten antagonistisch erklärt werden.

Im Gegensatz hierzu bin ich selbst durch zahlreiche mit grosser Sorgfalt angestellte Untersuchungen mehr und mehr zu der Veberzeugung gekommen. 1) dass die Contracturen in ihren Anfängen oft sehr bald nach eingetretener Lähmung sich nachweisen lassen, jedenfalls zu einer Zeit. wo von einer Fixirung des Gelenks in Folge mechanischer Einflüsse noch nicht die Rede sein kann (s. oben); und 2) dass in der Mehrzahl der relativ frischen Fälle, d. h. solcher, wo der

^{*)} Auch jetzt noch im Juni 1879, also 1% Jahr nach Entstehung der Contractia, besteht bei diesem Kinde, welches bis jetzt noch meht gegangen ist Hackenfoss am rechten Fass, an dem linken hat sich ein nässiger Equinus ausgebildet.

Zeitraum vom Eintritt der Lähmung biszu dem Tage der Untersuchung nicht mehr als ein Jahr beträgt, der Einfluss des Muskelantagonismus auf die Entstehung der Contractur nicht zu verkennen ist.

In allen älteren Füllen nämlich können secundäre Veränderungen in den Muskeln eingetreten sein, welche einen Schluss auf die Vertheilung der Lähmung zur Zeit der Entstehung der Contractur aus dem derzeitigen electrischen Verhalten der Muskeln nicht zulassen. Dies ist eine Thatsache, welche von den Antoren und namentlich auch von den Gegnern einer antagonistischen Anschauungsweise meines Erachtens gar nicht in Betracht gezogen ist. Und doch wird Jeder, welcher Gelegenheit hatte, dieselben Fälle von Kinderlähmung in den verschiedenen Stadien zu untersuchen, mir darin beistimmen, dass die electrische Erregbarkeit der Muskeln je nach der Zeit, welche seit Eintritt der Lühmung verflossen ist, eine wesentlich undere ist. So fand ich z. B. in ement Falle von Hackenfust (11, Tab. Beob. 54) c. 2 Jahre nach Eintritt der Lähmung die faradische Erregbarkeit in den Dorsalflexoren, wenn nuch herabgesetzt, doch noch erhalten; ein halbes Jahr später aber vollständig aufgehoben. Wäre der Fall erst jetzt zur Untersuchung gekommen, so hätte man nicht nur die Wadenmuskeln, sondern auch die Dorsaltiexoren der faradischen Erregbarkeit vollständig beraubt gefunden; und doch wie sehr würde man geirrt haben, hatte man darans den Schluss gezogen, dass in diesem Falle, obgleich sämmtliche Muskeln gelähmt waren, dennoch ein Hackenfuss - natürlich rein durch mechanische Einflüsse - entstanden sei!

In den frisch untersuchten Fällen aber liess sich, wie gesagt, die Contractur ganz gewöhnlich nach dem autagonistischen Schema erklären. In den Fällen von Hackenfuss fand ich, wie bereits erwähnt, die Wadenmuskeln total gelähmt, die Dorsalflexoren aber intact. Umgekehrt beobachtete ich bei Equinovarus meist Integrität der Wadenmuskeln, Lähmung der Dorsalflexoren. Beiläufig sei hier darauf aufmerksam gemacht, dass Contraction der Gastrochemi nicht nur Plantarflexion, sondern auch Supination (Varusstellung) des Fusses zur Folge hat. Schliesslich sah ich, wie Pes varus gewöhnlich mit ausschliesslicher oder vorwiegender Lähmung der Peronei, Pes valgus dagegen mit derjenigen des Tibislis anticus coincidirte.

Sonnt darf ich als wohlverbürgtes Resultat meiner Untersuchungen die Thatsache bezeichnen, dass in allen frischen Fällen von partieller Lähmung die Contracturstellung des Fusses sich als durch die Contraction der nicht gelähmten Autagonisten bedingterweisen lüsst, während die mecha-

nische Theorie in nicht wenigen Fällen uns die Erklärung schuldig bleibt.

Die Erklärung für diese oder, sagen wir lieber sogleich, für alle Fälle von Contracturbildung, in welchen nur eine theilweise Lähmung der ein Gelenk bewegenden Muskeln statt hatte, liegt offenbar in dem von Volkmann so geringschätzig behandelten 3. Moment: die gelähmten Muskeln sind nicht im Stande, eine dem Gliede durch die nicht gelähmten Muskeln gegebene Stellung zu redressiren. Diese anscheinend so selbstverständliche Thatsache hatte bereits Werner als für die Entstehung der Contracturen äusserst wichtig hervorgehoben. Meine darauf sieh gründende Erklärung lautet folgendermassen; In allen Fällen von spinaler Kinderlähmung, wo von den ein Gelenk bewegenden Muskeln einzelne ausschliesslich oder doch vorwiegend gelähmt sind, kann bei dem ersten Bewegungsversuch, welchen das Kind mit der gelähmten Extremität macht, der vom Gehirn ausgehende Willensimpuls nur zu denjenigen Muskeln gelangen, zu welchen die Nervenleitung frei geblieben ist. Demnach werden sich also einzig und allein die nicht gelähmten Muskeln contrahiren und dem Gliede eine Stellung nach ihrem Sinne geben. In dieser Stellung nun wird das Glied verharren, weil eben die gelähmten Antagonisten nicht im Stande sind, jene willkürlich verkürzten Muskeln wieder zu verlängern. Joder neue Willensimpuls wird aber stets wieder denselben Weg nehmen und darum die Contraction der nicht gelähmten Muskeln immer mehr verstärken, bis dieselben endlich in dieser Verkurzung erstarren, bis die Contractur fertig ist.

Es ist klar, dass nach eingetretener Lühmung ein Mement kommen wird, wo das Kind spontan oder aufgefordert zum ersten Mal die gelähmte Extremitat gebrauchen will. Der Willensumpuls geht aber bekanntlich, auch wenn eine bestimmte Bewegung z. B. Plantarifexion des Fusses intendirt wird, nicht nur in die diese Bewegung ausführenden Muskeln, sondern auch in ihre Antagenisten, die Dersalflexoren. Sonst würde nicht eine wicht modernte und coordinite, sondern eine brüske, unharmonische, schlendernde Bewegung zu Stande kommen. Aus diesem Grunde wird der Willensimpuls bei jedem Bewegungsversuch, mag er dieser oder jener bestummten Muskelgruppe gelten, stets die nicht gelähmten Muskeln zur Centraction eingen. — An auf reflectorischem Wege hervorgebrachte Muskelcontractionen dürfte wohl nicht zu denken sein, da bekanntlich die Reflexerregbarkeit fast stets aufgehoben oder wenigstens boebgradig herabgesetzt ist.

Es liegt mir fern zu leugnen, dass gleichzeitig auch die mechanischen Kräfte an dem gelähmten Gliede sich geltend machen werden. Fällt ihre Resultante zusammen mit der der willkürlich sich contrabirenden Muskeln, so werden beide bei der Richtung, welche sie dem Gliede geben

wollen, sich unterstützen; im anderen Falle aber sich entgegenarbeiten. Sind also z. B. die Dorsaltlexoren ausschließlich gelähmt, so werden die willkürlich sich contrahirenden Plantarflexoren die Ferse in die Höhe ziehen, die Fussspitze senken und gleichzeitig den inneren Fussrand heben; kurz den Fuss in Equinovarusstellung bringen; dieselbe Wirkung hat, wie wir sahen, die Schwere des vorderen Fussabschnittes. Sind dagegen die Plantarflexoren ausschließlich gelähmt, so werden die intacten Dorsaltlexoren die Fussspitze in die Höhe ziehen, während die Schwere des vorderen Fussabschnittes sich bemüht, dieselbe zu senken. Wenn es nun einerseits denkbar ist, dass in manchen Fällen von Hackenfuss, we auch die Dorsalflexoren nicht ganz intact geblieben sind, eben durch die Schwere des vorderen Fussabschnittes eine allmählige Ausgleichung der Contractur zu Stande kommen kann, so darf man andererseits nicht verkennen, wie energisch die primäre Contraction der Dorsalflexoren gewesen sein muss, wenn sie der stetig wirkenden Schwere des vorderen Fussabschnittes schliesslich doch nicht nachgegeben hat. Diesen Kampf zwischen den willkürlich sich contrahirenden Antagonisten und dem Moment der Schwere sah ich neuerdings gewissermassen dramatisch vorgeführt in folgendem Falle II, Tab. Nr. 67; Ein seit einem halben Jahre in Folge von Kinderlahmung nur an der rechten Oberextremität gelähmtes 2jähriges Mädchen zeigte an Vorderarm und Haud Totallähmung sämmtheher von den Nn. medianus und ulnaris versorgten Muskeln, vor allem der Benger des Handgelenkes und der Finger In Folge von Contraction der intact gebliebenen Extensoren stehen die Hand und die Grandphalangen der vier Finger fast immer in ausgesprochener Extensionsstellung. Halt man nun aber Vorderarm und Hand längere Zeif nur am Ellenhogen unterstützt frei in die Luft, so zieht man, wie allmählich die Schwere der Hand das Vebergewicht bekommt und dieselbe berabsenkt. Sobald das Kind jedoch eine Bewegnig mit der gelähmten Extremutät macht, tritt die Contractionsstellung sofort wieder ein ").

Soll ich zum Schluss meine Ansicht über die Entstehung der bei spinaler Kinderlähmung beobachteten Contracturen noch einmal kurzusammenfassen, so ist sie folgende: In solchen lällen, we sämmtliche im Gelenk bewegende Muskeln gelähmt sind, kann von einem Antagonismus überhaupt nicht die Redesein: Contracturen können hier nurzu Standekommen in Folge der genannten mechanischen Ein-

^{&#}x27;t Auch jetzt Joni 1879, also nachdem dieser Kanjel 1 a Jahre geda et hat sind die Verhaltursse im Wesentlichen dieselben. Eine Florimscontra tot Ger Finger, welche man nach Volkmann erwarten sollte, fehlt durchaus

flüsse; ich will aber nicht unterlassen zu erwähnen, dass ich gerade in solchen Fällen am häufigsten Schlottergelenke sah. Anders verhält sich die Sache in allen Fällen, wo einzelne das Gelenke bewegende Muskeln ausschliesslich oder vorwiegend gelähmt sind. Hier wird die Richtung der Contracturstellung des Gliedabschnitts in jedem Fallle zunächst bestimmt durch die bei jedem Bewegungsversuch sich willkürlich contrahirenden nicht gelähmten Antagonisten (also nicht durch den Tonus!).

Bezeichnen wir diese hieraus resultirende Stellung als provisorische Contracturstellung, so ist nach den im Vorhergehenden besprochenen Thatsachen leicht abzusehen, dass diese provisorische Contracturstellung in den meisten Fällen auch massgebend sein wird für die de finitive Contractur. Ein Kind mit provisorischer Varusstellung wird eben, wenn es zu gehen anfängt, den Fuss in Varusstellung außetzen und denselben mit jedem Schritt mehr in diese Stellung hineindrücken, bis er schliesslich in dieser Stellung fixirt wird (definitive Contractur), indem die Insertionspunkte des Tibialis anticus immer mehr genähert werden und die nutritive Verkürzung dieses Muskels dadurch begünstigt wird, während die gelähmten Peronei immer mehr ausgedehnt werden und ihre Erschlaffung befördert wird.

Für die Richtigkeit dieser meiner Anschauungen über die Entstehung der paralytischen Contracturen ist neuerdings Prof. Rudolph Brenner in Leipzig mit dem Gewicht seiner langjährigen Erfahrungen eingetreten. (Vortrag über Poliomyelitis anterior acuta der Kinder in der medicin. Gesellsch. zu Leipzig, Sitzg. v. 30. 7. 1878; deutsche Zeitschr. f. pract. Med. 1878 Nr. 42 p. 500.) Besonders beweisend ist ein Fall von completer Ulnarislähmung bei einem 30jährigen Manne, in welchem sich, nuch 5jährigem Widerstreit zwischen der Schwerkraft und der willkürlichen Contraction der in entgegengesetzter Richtung zichenden Strecker, eine ständige maximale Contractur aller Muskeln des Rudialis-Gebietes herausgebildet hatte. Den sehr instructiven Gresabguss dieser Contractur habe ich selbst gesehen.

Dass hier die willkürliche Contraction der Antagonisten wirklich die Detormität primät bedingt, datür spricht die sehon von Werner
angezogene Analogie nut der durch halbseitige Gesichtslähmung verursachten Detormität. So lange diese Kranken die nimischen tiesichtsmuskeln nicht bewegen, erscheint das Antlitz wenig oder gar nicht entsteilt. In dem Moment aler, wo sie sprichen, lachen oder grimassiren,
tritt die Verzeirung nach der nicht gelähmten Seite in ihrer ganzen
Hasslichkeit hervor. Können wir doch geringe Anflinge von Lähmung

einzelner mimischer Muskeln bekanntlich erst beim Grimassiren deutlich erkennen. Dadurch erst, dass diese Verzerrungen des Gesichtes nach der gesunden Seite sich taglich so und so oft wederholen, kommt es auch hier zu einer Deformität des Antlitzes während der Ruhe. Etwas Achnhehes beobachtet man auch ganz constant bei der Lähmung einzelner Augenmuskeln. Einen ferneren Beweis für die enorme Wichtigkeit der antagonistischen Verkürzungen bietet die Lähmung des Scriatus antieus magnus, wo wir ginz gewöhnlich eine vollständige Verdichung des Schulterblatts in Folge der antag nistischen Verkürzung des Levater anguli und der Rhomfoldei beobachten (A. Eulenburgt. In diesen Bespielen kann der Einfluss der willkürlichen Contraction der Antagonisten auf die Entstehung der Contractur nicht wohl geleugnet werden; warum ihn läugnen bei der Entstehung der Fusscontracturen?

Mag die Contractur aber zu Stande gekommen sein durch mechanische Einflüsse oder durch wilkürliche Contraction der Antagonisten oder durch beide Momente, in jedem Falle finden wir auf der einen Seite des contracturirten (felenks die Insertionspunkte der Muskeln einander abnorm genähert, auf der anderen abnorm entfernt. Dort haben wir Verkürzung, hier Dehnung der Muskeln. Alle Muskeln aber, deren Insertionspunkte einander dauernd genähert werden, verlieren einen Theil ihrer Länge: es tritt nutritive Verkürzung (Hüter), adapted atrophy (Paget) ein.

Während diese verkürzten Muskeln anfangs noch eine Dehnung zuliessen, gestatten sie eine solche später nicht mehr: so fixiren sie allmählich das Gelenk in der abnormen Stellung. Aber auch die Fascien und Bünder passen sich der neugeschaffnen Gliedstellung au. Letztere verkürzen sich auf der Concavität der Krümmung, sie werden ausgedehnt auf der convexen Seite derselben. Und schliesdich werden, namentlich in Folge der abnormen Belastung durch das Körpergewicht, auch die Gelenkflächen und Knochen in ihrer Configuration verändert. Da bei den gelähmten Kindern das Wachsthum der Knochen und Knorpel noch nicht beendigt ist, so wird es in beiden den veränderten Druckverhältnissen entsprechend vor sich gehen. Die Gesetze aber, nach welchen dies geschieht, lauten: 1) der Knochen wächst an der Stelle, an welcher er von Druck entlastet wird; er wird in seinem Wachsthum aufgehalten da, wo vermehrter Druck stattfindet. Somit werden also z. B. bem Equinovarus die auf der Convexität der Krümmung gelegenen Thede des Tarsus mehr wachsen als normal, während die auf der entgegengesetzten Seite im Wachsthum zurückbleiben.

2) Andenjenigen Stellen, wo in Folge der veränderten Stellung des Gelenks die überknorpelten Gelenkflächen ausser Contact kommen, schwindet der Knorpelüberzug: dagegen kann sich sogar ein neuer Knorpelüberzug an solchen Stellen bilden, welche normal nicht überknorpelt sind, aber bei der veränderten Stellung des Gelenks dauernd an einander schleifen.

Diese secundären Veränderungen an den Muskeln, Fascien und Bändern, namentlich aber an den knochen und Gelenkflächen verdienen eine grosse Beachtung, weil sie es sind, welche nach einer gewissen Zeit der Correctur der Contracturstellung einen unüberwindlichen Widerstand entgegensetzen. (S. unten die Behandlung des Hohlfusses.)

Derartige Veränderungen der Gestalt und Mechanik der Gelenke können sich, wie gesagt, nur dann entwickeln, wenn die Lähmung vor Vollendung des Knochenwachsthums eintritt. Je jünger das Kind ist, je weniger seine Knochen und Gelenkflächen schon vorher durch längeren Gebrauch der Glieder die spätere physiologische Configuration erlangt haben, desto leichter entwickeln sich hochgradige Deformitäten dieser Theile. Befällt die Poliomyelitis anterior Erwachsene mit vollendetem Knochenwachsthum, so kann es in Folge der Lähmung wohl noch zu Contracturen, aber kaum jemals zu Deformitäten kommen.

B. Contracturen und Deformitäten an der Hüfte und am Knie.

Contracturen am Hüftgelenk werden bei Kinderlähmung nur selten beobachtet, und dann meist erst in den späteren Stadien. Diess hat darin seinen Grund, dass einmal die Kinderlähmung die Muskeln des Hüttgelenks ganz oder zum grösseren Theil intact lässt und sodann darin, dass die Schwere der Extremität die Stellung des Oberschenkels im günstigen Sinne corrigiren und denselben in gestreckter Stellung erhalten wird.

In der späteren Periode der Kinderlähmung beobachten wir Flexionscontracturen im Hüftgelenk bei verwahrlosten Kindern, welche
monatelang zusammengekauert im Bette zubrachten. Ferner aber bildet
sich eine solche Beugecontractur ganz gewöhnlich aus unter dem längeren Gebrauch von Krücken: Sobald ein Kind, bei dem die eine oder
beide untere Extremitäten gelähmt sind, den Versuch macht, sich auf
Krücken fortzubewegen, besonders aber wenn die Extremität durch
Spitzfussbildung abnorm verlängert ist, beugt es dieselbe unwillkürlich
im Knie und Hüftgelenk, um das Aufschleifen der Füsse auf dem Boden
zu vermeiden. Die Folge dieser habituellen Verkürzung der Beugemuskeln ist die Ausbildung einer Beugecontractur im Knie- und Hüftgelenk.

Bei der relativen Seltenheit der Contracturen im Hüftgelenk bei der Kinderlähmung würde es unnütz sein, länger dabei zu verweilen, wenn nicht die Folgen dieser Contractur einerseits für die Mechanik des Gelenks, andererseits aber für die Ausbildung anderweitiger Deformitäten ernstlich in Betracht zu ziehen wären.

Zunächst hat jede Beugecontractur im Hüftgelenk, selbst wenn sie mässig ist, eine auffällige Störung des Ganges zur Folge. Bedingt sie doch allemal (in Folge des eigenthümlichen Beugehemmungs-Mechanismus durch die biarthrodialen Muskeln: Biceps, Semimembranosus, Semitendinosus) eine fast gleichgradige Contractur im Kniegelenk. Dadurch aber werden die Mm. gastrocenemii entspannt und ausser Lage gesetzt. durch ihre passive Anspannung das Abwickeln des Fusses vom Boden zu unterstützen. Hüter, dem wir in diesen Ausführungen wesentlich gefolgt sind, vergleicht darum den Gang bei Hüftgelenkscontractur mit Rocht mit den ersten Gehversuchen kleiner Kinder, in sofern auch hierbei eine mangelhafte Streckung im Haft- und Kniegelenk sowie die insufficiente Action der Wadenmuskeln zum Ausdruck kommt. Wie junge Kinder, welche das Gehen lernen sollen nur dann im Stande sind, ihre Gehversuche zu machen, wenn sie unter den Schultern unterstützt werden, so ist auch der Gang von älteren Kindern mit Huftgelenkscontractur ein kraftloser, weil die unteren Extremitäten nur in sehr beschränktem Maasse als Stützen, die den Rumpf tragen, heben und fortschieben sollen, zu wirken vermögen.

Von nicht geringerer Bedeutung ist eine andere aus einer solchen Flexionscontractur im Hüftgelenk resultirende Störung. So lange das Becken eine mittlere Stellung behält, ist der Oberschenkel so weit nach vorn gestreckt, dass er beim Gehen eine senkrechte Stütze für das Rumpfgewicht nicht mehr bilden kann. Um dies zu ermöglichen, senkt das Kind den oberen Theil des Beckens so weit nach unten, dass der Oberschenkel mehrweniger senkrecht gegen den Fussboden zu stehen kommt. Auf diese Weise würde aber die Wirbelsäule und mit ihr der ganze Rumpf ebenfalls eine weit nach vorn geneigte Stellung einnehmen und der Schwerpunkt des Rumpfes würde so weit nach vorn und über die Stützlinien der unteren Extremität hinausfallen, dass die Muskeln nur mit grossem Kraftaufwand im Stande wären, das Körpergewicht am langen Hebelarm zu tragen.

Um also den Schwerpunkt des Rumpfes wieder nach rückwärts zu verlegen, wird der untere Abschnitt der Wirbelsäule nach vorn ausgebogen: es entsteht eine compensirende Lordose der Lendenwirbelsäule (s. die Abbildung bei Heine Taf. XIII Fig. 28).

Letztere kann, ebenso wie die sie bedingende Flexionscontractur im Hüftgelenk, dem oberhachlichen Beobachter leicht entgehen. Kann doch selbst der Kenner solcher Deformitäten zur Sicherheit über deren

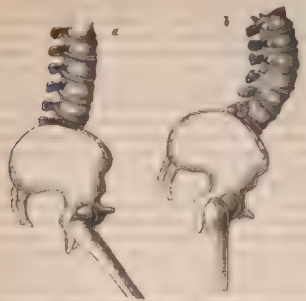


Fig. VI Flexionscontractur im Huftgelenk. a. Flexionsstellung. h compensiet durch Beckensenkung und Flexion (Lordose) der Wirbelsanle.

Vorhandensein erst dadurch getangen, dass er das Kind in der Rückenlage, auf einer festen Unterlage ausgestreckt, untersucht. In dieser Lage muss sich die normale kindliche Wirbelsäule, weil ihr die im späteren Alter physiologische Lordose der Lendenwirbelsäule noch fehlt, der ebenen Unterlage fast vollstäudig adaptiren. Anders bei der pathologischen Lordose, welche im Liegen deutlich hervortritt, sobald das Kind den betreffenden Oberschenkel in derselben gestreckten Stellung hält wie den anderen. In hochgradigen Fällen entsteht alsdaun zwischen Fussboden und Wirbelsäule ein Hohlraum, durch welchen man den Arm hindurchschieben kann. Erst wenn man den Oberschenkel gegen das Becken flectirt, nähert sich die Lendenwirbelsäule der Unterlage, bis sie schliesalich auf derselben platt aufliegt.

Die Intstehung einer lordotischen Verkrümmung der Wirbelsäule wird noch wesentlich gefördert, wenn gleichzeitig eine Lähmung der Glutae en vorhanden ist. Die complete Lähmung der Gesässmuskeln, namentlich des Glutaeus maximus, ist an sich schon von sehr übeln Folgen für den aufrechten Gang. Die Glutaeen haben nämlich die Function beim Stehen und Gehen das Becken so zu fixiren, dass die langen Rückgratsstrecker daran einen festen Insertionspunkt haben. Fallt dieser in Folge von Lähmung der Gesässmuskeln aus, so vermögen jene Strecker nicht mehr die Wirbelsäule namentlich in ihrem unteren

Abschnitte gestreckt zu erhalten. Gleichzeitig aber sinkt das Becken mit seinem vorderen Abschnitt nach unten in Folge von Contraction des intact gebliebenen Iliopsoas. Jetzt muss nun der Schwerpunkt des Itumpfes mehr nach vorn verlegt und damit dieses geschehen kann, die Lendenwirbelsäule nach vorn hin lordotisch verkrümmt werden. Bei spinalgelähmten Kindern wird dadurch, dass meist gleichzeitig mit den Glutacen die Rückgratsstrecker, wenigstens die der einen Seite gelähmt sind (cf. p. 140), das aufrechte Stehen und noch mehr das Gehen geradezu zur Unmöglichkeit, wenn nicht durch geeignete Stützapparate in Verbindung mit der Unterstützung durch die Arme die fehlende Muskelwirkung einigermassen ersetzt wird.

Nicht eben häufiger als den Contracturen im Hüftgelenk begegnen wir solchen im Kniegelenk. Denn auch hier sind die anatomischen und mechanischen Verhältnisse der Entwicklung von invogenen Contracturen keineswegs günstig. Sind alle das Kniegelenk bewegenden Muskeln gelähmt, so wird dasselbe dennoch häufig genug passiv bewegt und zwar, was hier hervorzuheben ist, bald in Beuge-, bald in Streckstellung gebracht. In ersterer befindet sich das Knie, wenn das Kind auf dem Arm getragen wird, in letzterer aber, wenn es liegt. Indessen kommt es zuweilen auch im Kniegelenk zur Contractur und zwar wohl ausschliesslich der Beugemuskeln desshalb, weil der Quadriceps ungemein viel häufiger gelähmt ist als jene.

In den meisten Fällen von Kinderlähmung kommt es aber nicht zu Contracturen im Knie- und Hüftgelonk, sondern vielmehr zu ganz entgegengesetzten Zuständen, nämlich zu einer ganz ausserordent- lichen Beweglichkeit dieser Gelenke, bedingt durch eine Erschlaffung resp. Dehnung der Gelenkkapseln und Bänder. Die Beweglichkeit der Gelenke ist dann nicht selten so gross, dass man die Glieder mit Leichtigkeit in dieselben abnormen Stellungen bringen kann, wie man sie bei den sogenannten Kautschukmännern beobachtet.

Schon v. Heine macht (l. c. 2. A. p. 34) darauf aufmerksam, wie man, in Folge der ausserordentlichen Beweglichkeit in der Hüftpfanne, die unteren Extremitäten »gleichsam wie die Glieder einer Puppe, wilktrich nach allen Richtungen schleudern« kann. (»Jambe de Polichinelle» der Franzosen.)

Diese excessive Beweglichkeit habe ich nicht selten sehr kurze Zeit (4 Wochen) nach Eintritt der Lähmung vollständig ausgebildet gefunden. Es kann diese Erscheinung in zweifelhaften Fällen von spinaler kinderlähmung als pathognomonisch gelten.

Auch das Fussgelenk stellt dann häufig ein vollständiges Schlotter-

gelenk dar, so dass man durch Rütteln an dem Unterschenkel den Fuss hin und her wackeln lassen kann.

Kinder mit dieser Beweglichkeit im Kniegelenk pflegen, worauf R. Volkmann zuerst aufmerksam gemacht hat, durch eine ganz stereotype Mechanik das Gehen dennoch zu ermöglichen. Sie wurde bei der Besprechung des Pes calcaneus schon angedeutet. Vermöge der fast nie von der Lähmung betroffenen Beuger des Oberschenkels bringen die Kinder den Fuss nach vorn, in den allerschwersten Fällen durch eine Art Schleuderbewegung, und lassen dann das Körpergewicht so auf das Knie einwirken, dass es in die äusserste Streckung gebracht und in ihr erhalten wird. So kann das Bein weder nach vorn noch hinten zusammenknicken. Vorn presst die Körperschwere die Gelenkflächen des Femur und der Tibia fest aufeinander, hinten hindert der Bandapparat das Aufklaffen der Gelenkspalte. Bänder und Muskeln müssen die ganze Körperlast tragen.« Auf diese Weise bildet sich allmählich, dadurch, dass die Bänder in der Kniekehle etwas nachgeben und die abnorm belasteten Knochen vorn etwas zu niedrig bleiben, ein überstrecktes Knie, ein ge nu recurvatum aus (cf. bei Heine l. c. 2. Auflage die Abbildungen Taf. VII Fig. 10°; Taf. IX Fig. 14° u. 15). So lange dieses, wie gewöhnlich, in einer mässigen Entwicklung sich hält, erleichtert es das Gehen mehr, als dass es dasselhe behindert, in allen schlimmeren Fällen, wo die gelähmte untere Extremität einfach als künstlich versteifte Stütze benutzt wird. Nicht selten sieht man, dass solche Kranke, wenn sie ohne Stützapparat gehen sollen, darch die vorn auf dem Oberschenkel aufgelegte Hand das Knie nach hinten zu durchdrücken. Durch die Erschlaftung der Bandapparate im Hüftgelenk kommt es in ühnlicher Weise, wie Volkmann gleichfalls zuerst ausführlich dargethan hat, namentlich bei jüngeren Kindern, zu einer einigermassen ähnlichen Haltung, wie bei angeborner Luxation des Hüftgelenks. (cf. bei Heine 1. c. 2. Auflage die Abbildung Taf. XIII Fig. 28.)

Falle von completer paralytischer Luxation des Hüftgelenks bei spinaler Kinderlahmung hat kürzlich Paul Reclus (Revue mensuelle de med. et de chir. Mürz 1878) veröffentlicht. In 2 Fällen sah R. Luxatio iliaca entstehen in Folge willkürlicher Contraction der nicht gelähmten Adductoren des Oberschenkels, weil ihre Antagonisten, die Muskeln des Gesässes und die zwischen Becken und Trochanter gelähmt und atrophisch waren; in einem 3. Fälle verhielt sich die Sacho gerade un gekehrt, die Adductoren waren atrophisch, ihre Antagonisten intact, es bestand Luxatio subpubica. In 2 weiteren Fällen, wo die sammtlichen genannten Muskeln gelähmt waren, bestand keine Luxation, sondern Schlottergelenk, in dem einen Fälle in dem Grade, dass der Kranke beide Beine hinter dem Nacken kreuzen konnte. In einem von mit beob-

achteten Falle von totaler Lähmung der linken Unterextremutät (II. Tab. 75) hat das Schlittergelenk in der Hüfte nach 1. Jahren einen solchen Grad erreicht, dass der Gelenkkopf sich mit Leichtigkeit auf den Pfannenrand luxiren Lisst.

Verkrümmungen der Wirbelsäule.

Ausser der bereits oben beschriebenen lordotischen Verkrümnung der Wirbelsäule beobachtet man nicht selten eines koliotische.



Fig VII. Senkung des Beckens nach der Seite des verkurzten Fusses mit compensirender Skoliose.

Dieselbe kann in einzelnen Fällen einen hohen Grad erreichen. Am häufigsten lässt sie sich zurückführen auf die atrophische Verkürzung der einen unteren Extremutät. Um den Fussboden mit diesem verkürzten Bein zu erreichen, senken die Kinder nach dieser Seite hin das Becken und als Compensation dieser Senkung entsteht die Skoliose, in ganz ühnlicher Weise wie bei den Abductionscontracturen im Hüftgelenk. Beistehende Figur VII. giebt eine gute Anschauung dieser Verhältnisse.

Inwieweit bei der Ausbildung skoliotischer oder auch lordotischer Verkrümmungen der Wirbelsäule der Antagonismus zwischen gelähmten und nicht gelähmten Muskeln eine Rolle spielen kann, muss ich aus Mangel an ausgiebigen Erfahrungen noch dahingestellt sein lassen. Indessen ist es mir sehr wahrscheinlich, dass in solchen Fällen, wo die Rückgratsstrecker auf der einen Seite der Wurbelsäule gelähmt, auf der anderen aber intact sind, die letzteren in Folge ihrer willkürlichen Contractionen eine seitliche Ausbiegung der Wigbelsäule nach der gelähmten Seite zu anbahnen können. In jenem hochgradigen Falle von Lähmung aller 4 Extre-

mitäten (cf. oben p. 71) waren die Strecker der Wirbelsäule nur auf der rechten Seite gelähmt. In Folge davon knickte das Kind beim Sitzen stets nach der linken Rumpfseite hin ein. Ebenso verschob es beim Electrisiren in der Bauchlage das Becken regelmässig in hochgradiger Weise nach der linken, nie nach der rechten Seite hin.

Contracturen und Deformitäten an den oberen Extremitäten.

An den oberen Extremitäten sind Contracturen und Deformitäten viel seltener als an den unteren. Die Ursache hiervon legt darin, dass die oberen Extremitäten ungemein viel seltener und meist in geringerem Grade bei der Kinderlähmung befallen werden als die unteren; sodann aber gewiss auch, wie Volkmann betont, darin, dass die mechanischen Bedingungen, welche zu Contracturen und Deformitäten führen, hier in geringerem Maasse vorhanden sind oder ganz fehlen, insofern ein gelähmter Arm wenig oder gar nicht gebraucht wird, während ein gelähmter Fuss gebraucht werden muss und kann, indem alle Kinder mit spinaler Lähmung zu einer wenn auch noch so unvolskommenen Locomotion ohne Krücken kommen.

Das Schultergelenk finden wir zuweilen fixirt durch gleichzeitige dauernde Contraction der Mm, pectoralis major und latissmus dorsi. Viel häufiger aber begegnen wir hier einem hochgradigsten Schlottergelenk unt Verrenkung des Oberarmkopfesnach unten und innen (Subluxatio paralytica). Sind nämlich die das Schultergelenk umgebeuden Muskeln zum grossen Theil gelähmt, so zicht der herabhängende Arm vermöge seiner Schwere die gelähmten Muskeln, insonderheit den Deltoideus, sowie den Bandapparat des Gelenkes dermaassen aus, dass zwischen Acromion und Humeruskopf eine Lücke entsteht, nicht selten bis zur Breite eines sehmalen Quertingers. Der Arm hängt alsdam schlaff wie ein angenähter Puppenarm herab und kann nur durch eine Schlenderbewegung, die vom Rumpfe ausgeht, in toto bewegt werden. Der Gelenkkopf lässt sich übrigens mit Leichtigkeit reponiren, alierdings um sofort wieder aus der Cavitas glenoidea herauszufallen.

Aus den oben angeführten Gründen erklärt es sich, warnm im Ellen bogen gelenk niemals Contracturen beobachtet werden. Volkmann glaubt bestimmt, dass eine solche entstehen wurde, sobald man einmal den gelähmten Arm lange Zeit in der Mitella tragen liesse. Ich habe sie nach längerem Tragen einer Mitella oder einer entsprechenden Lederbandage bislang nie beobachtet

Schliesslich habe ich auch an der Hand nieumls fixirte Contracturen beobachtet, sondern in 5 Fällen leicht zu redressirende Flexionsstellung der Finger; in einem, dem einzigen, wo ich alle Flexoren am Vorderarm und Hand (genau sämmtliche von N. medianus und ulnaris versorgte Muskeln) ausschliesslich gelähmt fand (Beob. 67)*), Exten-

^{*)} Aich heute noch Juni 1879, also 2 Jahr nach Eintritt der Lähmung

sionsstellung im Handgelenk, sowie der Grundphalangen, die sich wohl nicht gut anders erklären lässt, als durch die willkürliche Contraction der nicht gelähmten Extensores carpi und des Extensor digitorum communis s. oben p. 84. Volk mann will complete Flexionscontracturen un der Hand beobachtet haben selbst in Fällen, wo die Flexoren ausschliesslich gelähmt, die Extensoren allein erhalten waren und führt ihre Entstehung auf mechanische Einflüsse zurück.

Pathogenese.

Scitden durch eine hinreichende Zahl von Sectionsbefunden als Thatsache festgestellt ist, dass die Kinderlähmung anatomisch zurückzuführen ist auf entzündliche, destructive Veränderungen in den grauen Vordersäulen des Rückenmarks, macht die Deutung der bei unserer Affection beobachteten Symptome aus dem auatomischen Befunde keine besonderen Schwierigkeiten. Wir wissen jetzt mit ziemlicher Gewissheit, dass eine Zerstörung der gedachten Partien des Rückenmarks sowohl motorische, wie trophische Veränderungen in den entsprechenden Muskeln zur Folge hat und zwar auf derjenigen Körperhälfte, welche der verletzten Rückenmarkshälfte entspricht, un den unteren Extremitäten, wenn die Läsion in der Lendenauschwellung, an den oberen, wenn sie in der Halsanschwellung, am Rumpfe, wenn sie zwischen diesen beiden, also im Brustmark, ihren Sitz hat. So erklärt sich in sehr durchsichtiger Weise in dem vierten Falle von Leyden (Tab. 28) die gekreuzte Lähmung der Extremitäten, insofern als der Lähmung der linken oberen Extremität ein umschriebener Heerd im linken Halsmark, der Lähmung der rechten unteren aber ein solcher im rechten Lendenmark entsprach.

Wir haben bereits oben der von Erb herrührenden Auffassung gedacht, nach welcher die motorischen und trophischen Veränderungen bei der spinalen Kinderlähmung eine fast vollständige Analogie haben in den nach Durchtrennung eines peripheren Nerven entstehenden peripheren traumatischen Lähmungen, insofern als die Folgen der Leitungsunterbrechung durchaus die nämlichen sein müssen, mag dieselbe dicht hinter dem Ursprunge der motorischen und trophischen Fasern aus den Ganglienzellen der grauen Vordersäule, d. h. noch innerhalb des Rückenmarks sich befinden, oder erst weiter abwärts im peripheren Verlauf derselben. (Von der nach Verletzung eines peripheren gemischten Nerven gleichzeitig eintretenden Functionsstörung der sensiblen Fasern sehen wir natürlich hierbei ab.)

ist die Extensionsstellung der Hand durchaus noch dieselbe und von einer Flezionscontractur keine Spur vorhanden. Dass die grossen multipolaren Ganglienzellen der grauen Vordersäulen z. Th. motorische, z. Th. trophische Functionen haben, — wobei wir dahingestellt lassen, ob dieselben Zellen gleichzeitig motorisch und trophisch, oder ob gewisse Zellen ausschliesslich motorisch, andere ausschliesslich trophisch sind, — dürfte nach dem jetzigen Standpankte der Wissenschaft wohl kaum noch anzuzweifeln sein. Ausserdem ist es sehr wahrscheinlich, dass diese Zellen ihre trophischen Einflüsse nicht nur auf die Muskeln und die dieselben versorgenden Nerven, sondern auch auf die Knochen und Schnen geltend machen, während die Hautgebilde ihre Ernährungscentren nicht in den Vordersäulen, sondern wahrscheinlich in den Hintersäulen des Rückenmarks haben.

Schwieriger könnte die Beantwortung der Frage erscheinen, woher es kommt, dass nicht selten die von dem einen peripheren Nerven versorgten Muskeln mehr geschädigt sein können, als die von dem dichtbenachbarten Nerven derselben Extremität, und, was ebenfalls keineswegs selten ist. - ich erinnere an den Antagonismus des M. tibialis anticus und der Mm. peronei -, dass ein einzelner Muskel aus einem bestimmten Nervengebiet ausschliesslich gelähmt und atrophirt sein kann, während die übrigen von demselben Nerven versorgten Muskeln intact sind. Die erstgenannte Tautsache erklärt sich leicht aus der verschiedenen Ausdehnung der centralen Heerde nach Länge und Breite. Es kann der centrale Ursprung des einen Nerven einer Extremität noch in das Bereich der Läsion fallen, während der des anderen weiter unten entspringenden diesem bereits entrückt ist. Die Erklärung der zweiten Thatsache aber ist uns erst durch neuere pathologische Beobachtungen möglich gemacht worden. Diesen zufolge (cf. Er b. über eine eigenthümliche Localisation von Lähmungen im Plexus brachialis - Verhandlungen des maturhistor, medic. Vereins zu Heidelberg. Neue Folge I. B. 2. Heft 1875 p. 130 und Remak, zur Pathologie der Lähmungen des Plexus brachadis; Berlin klin, Wochenschr, 1877 Nr. 9) ist es mehr als wahrscheinlich, dass die Kerne der einzelnen Muskelnerven in den grauen Vordersäulen, insonderheit im Niveau der Hals- und Lendenanschwellung, nicht beieinander gelagert sind nach ihrer Zugehörigkeit zu diesem oder jenem peripheren Nervenstamme, sondern nach ganz anderen, wahrscheinlich functionellen Gesichtspunkten. Wir haben uns also, wenn wir uns die Halsanschwellung von oben nach unten aus verschiedenen damensteinartigen Abschnitten zusammengesetzt denken, vorzustellen, dass nicht etwa die Kerne aller vom N. radialis abgehenden Muskelnerven in demselben Damensteine bei oder neben einander liegen, sondern vielmehr, dass z. B. in demselben Rückenmarksquerschuitt die Nervenkerne für den Deltoideus (N. axillaris), Biceps und

Brachialis internus (N. musculo-cutaneus) und Infraspinatus (N. suprascapularis) neben einander gelagert sind. Dazu kommt noch die durch Autopsien erhärtete Thatsache, dass in demselben Querschnitt gewisse Gruppen von Ganglienzellen zerstört, andere vollständig intact sein können. Nur mittelst dieser Auffassung der Verhältnisse ist es möglich zu begreifen, warum in einem von mir beobachteten Falle (Nr. 18 II. T.) von sämmtlichen Muskeln des rechten Vorderarms nur der Supinator longus und Flex. carpi radial. long, allein nicht gelähnut und nicht atrophirt waren, also Muskeln, von denen der erstere vom N. radialis, der undere vom N. medianus versorgt wird.

Viel häutiger und in noch auffälligerer Weise tritt bekanntlich dis sprungweise Befällenwerden der Muskeln beiver bei dei progressiven Muskelatrophie, wo z. B. die Atrophie einen Spiung machen kann von den zuerst ergeiffenen Muskeln des Daumenballens auf den M. deltoideus oder andere Schultermuskeln, während vorläufig weingstens die dazwischen gelegenen Muskeln vihlig intact bleiben kinnen. Dasselbe Verhaltniss hat neuerdings (Virch, Arch, B. 73, 1878) Friedrich Schultze innerhalb der einzelnen affieriten Muskeln hervorgehoben: Während bei der Poliom vellitis ant, acuta die allermeisten überhaupt afficieten Muskeln durchweg einer gleichmissigen degenerativen Atrophie unterliegen und auch in den weniger degenerativen Muskeln eine bündelweise auftretende Atrophie vorherrscht, zeigt sich bei der progressitien Muskelatrophie in den allermeisten Fallen ein buntes Gewur von normalen und abnormen Fasern in allen Stadien der Atrophie.

Das die Lähmung in den meisten Fällen einleitende Fieber findet in der Acuität der Entzündung des Rückenmarks seine volle Erklärung Der in vielen Fällen zu Anfang beobachteten Lähmung fast aller willkürlichen Muskeln entspricht wahrscheinlich eine mehrweniger über das Rückenmark sich erstreckende, diffuse Verbreitung des Entzündungsprocesses. Der Umstand, dass dieser Process im weiteren Verlauf extensiv sehr bald zurückgeht und sich intensiv ausschliesslich in umschriebenen Absehntten der grauen Vordersäulen localisirt, erklärt vollständig, warum die Lähmung an vielen Stellen des Körpers rückgängig wird und auf einzelne Glieder oder Gliedabschnitte beschränkt bleibt.

Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Die spinale Kinderlähmung ist, soweit unsere jetzigen Beobachtungen reichen, an sich keine tödtliche Krankheit. Ob lethal ausgehende Fälle von Convulsionen, in denen während des Lebens keine Lähmungserscheinungen wabegenommen wurden, hierher gehören, müssen wir aus Mangel an Sectionen vorläufig dahingestellt sein lassen.

Die grosse Mehrzahl der Fälle verläuft in der oben ausführlich beschriebenen Weise; es kommt zu einer mehrwemger unvollständigen Genesung, indem diejenigen Extremitäten oder Muskeln, welche nach Ablauf von einem halben bis dreiviertel Jahr sich nicht rehabilitirt haben, dauernd gelähmt bleiben.

Im späteren Verlaufe gesellen sich, wenigstens in allen schwereren Fällen, wenn eine umsichtige Prophylaxe unterblieben ist, mehrweniger hochgradige Deformitäten zu der Lähmung hinzu. Die grosse Schaar von Krüppeln, welche, zuweilen nur noch Rudimente von Gliedern zeigend, auf Strassen und Märkten bettelnd umherlagern und bald auf Krücken, bald auf kleinen Wagen, bald auf allen Vieren (s. die Abbildung bei Duchenne pere l. c. p. 390 Fig. 99) eine wenig menschenähnliche Art der Locomotion vollführen, datiren der Mehrzahl nach ihre Lähmung und Deformitäten zurück auf ansere Rückenmarksaffection im frühen Kindesalter, v. Heine hat uns in seiner Monographie ein ganzes Sortiment dieser z. Th. scheusslichen Mussgestalten abgebildet.

Ein Ausgang aber verdient noch eine ausführliche Besprechung: es ist der in vollständige Genesung. Schon im Jahre 1850 hatte der englische Arzt Henry Kennedy unter dem Namen der stomporären Paralyses Lähmungen im Kindesalter beschrieben, welche spontan ziemlich schnell, nämlich in 4-8 Wochen vollständig versehwinden. Obgleich mm diese Beobachtungen, wie ich (Jahrb. f. Kinderheilk, N. F. XII, p. 327 a. ff.) zur Evidenz erwiesen, fast ohne Ausnahme nicht zur spinalen Kinderlähmung zu rechnen sind, haben ste, von Rilliet und Barthez einmal für die essentielle Lähmung annectirt, dennoch seither als Repräsentanten der temporaren Form der spinalen Kinderlähmung gegolten. Eine solche Form giebt es nun allerdings. Aber erst, seitdem Frey (Kussmanl) (Berl, klin, Wochenschrift 1877 Nr. 1 3) einen Fall mitgetheilt hat, welcher in allen Symptomen, namentlich auch, was das Resultat der electrischen Prüfung anbetrifft, das characteristische Genräge der spinalen Kinderlahmung an sich trägt, and wir berechtigt, von einer tem porären Form der spinalen Kinderlähmung zu reden. Seitdem ist nicht daran zu zweifeln, dass ausgesprochene Fälle von spinaler Kinderlähmung in vollständige Genesung ausgehen können und zwar in verhältnissmässig kurzer Zeit. So sah ich (Nr. 33 m. Tab.) einen Fall von completer Lähmung der Muskeln des rechten Oberarms mit Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit bei einem 10 Monate alten Knaben in 41,2 Monat in vollkommene Genesung ausgehen.

Wenn wir nun in diesem Falle, wie in dem von Frey, keinen Augenblick zweifelhaft sind, eine spinale Kinderlähmung auzunehmen, weil, abgeschen von der Art des Auftretens der Lähmung, die Herabsetzung der electrischen Erregbarkeit für diese Annahme spricht, so fragt es sich doch, ob wir auch solche Fälle von temponirer Lähmung zu der spinalen Kinderlähmung rechnen dürfen, welche in ihrem plötzlichen Auftreten dieser Lähmungsform gleichen, aber durch das Fehlen jeder merklichen Alteration der electrischen Erregbarkeit sich von ihnen unterscheiden. Ich meinerseits habe mich noch nicht entschliesen können, solche Fälle der spinalen Kinderlähmung zuzurechnen. Indessen bestreite ich nicht die Möglichkeit, dass die Veründerungen im Rückenmark, welche Frey bei der temporären Form (wo sich aber noch Veränderungen der electrischen Erregbarkeit zeigten), als weniger intensiv annimmt, in den fraglichen Fällen noch geringer sein könnten, so dass die electrische Erregbarkeit gar nicht oder vielleicht nur für die allererste Zeit, wo man keine Gelegenheit hat, sie zu prüfen, herabgezetzt wäre.

Diese Annahme würde an Wahrscheinlichkeit gewinnen, wenn es gelänge, durch eine Reihe von Beobachtungen nachzuweisen, wie zwischen dem Intactsein der electrischen Erregbarkeit und dem Fehlen dorselben ganz allmähliche Uebergänge vorhanden sind. Der volle Beweis würde allerdings erst durch Antopsien geliefert werden, welche in solchen Fällen von temporärer Lähmung eine Pohomyelitis anterior Levissima constatirten.

t'eber die Cautelen, welche die Diagnose der temporitren Lähmung erfordert, siehe den Abschutt »Diagnose«,

Auch bei Erwachsenen ist die temporäre Lähmung beobachtet worden (cf. Frey L o.).

Ber Lewachsenen hat man auch eine ehren ische Pohomyehtus anterior Leschreien. Dass diese Form bei kindern ebenfalls verkon men durft, wird dadurch wihr diemlich genor lit, dies in einzelnen Fiben eine auffallend langsame Entwicklung der Lähmungserschemungen angegeben ist. Indessen bedarf es noch genauer, sieher verbürgter Bedsachtungen.

Wir haben in der Symptomatologie mehrfach hervorgehoben, wie Jahr und Tag nach dem Insult ein Zeitpunkt eintritt, wo die Lühmungscrseheinungen vollstäming stabil geworden sind, während die versehunt gebliebenen Glieder sich in normaler, olt sogar in überkräftiger Weise entwickelt haben. Indessen scheint in manchen Fällen eine Disposition zu neuer Erkrankung der Muskeln fortzubestehen. Nach einer Beobachtung von Raymond und mehreren andern von mir (Jahrb. f. Kinderheilk, N. F. XIII.), laufen nämlich Individuen, welche in der Kindheit eine Poliomyelitis anterior acuta überstanden haben, Gefahr im spateren Alter, wenn sie bei der Arbeit sich überanstrengen oder

sich Durchnässungen und Erkältungen aussetzen, von progressiver Muskelatrophie befalten zu werden. Diese kann sowohl von den wenig oder gar nicht geschädigten Muskeln der ursprünglich gelähmten als auch von der nicht gelähmten Extremität ihren Ausgang nehmen. Die Zeit, welche seit dem ersten Lähmungsanfall verflossen war, betrug 15—27 Jahre.

Ein solches späteres Erkranken der ursprünglich verschont gebliebench Extremitaten beobachtete Raymond (Gaz. med. 1875 Nro. 17. p. 225). Ber einem seit dem 6. Lebensmonat in Folge von Kinderlanmung linkerseits hemiplegischen 191tlangen Gerbei sah R. im rechten Arm und Bem progressive Muskelatrophie eintreten. Ich selbst beobachtete kürzlich folgende zwei Fälle; Ein 18jähriger Mann, dessen linke Unterextremität seit dem 3. Lebensjahre gehihmt und zu einem hochgradig atrophischen Rudiment vorkümmert war, so dass er dieselbe nur wie einen Stelzfuss, mittelst eines sehr massiven Stützapparates zum tieben gebrauchen kennte, traten in den Muskeln des nicht gelähmten Beins, namentlich im Quadriceps, sehr lebhafte fibrillare Zuckungen auf, so bettig, dass sie dem Patienten selbst sehr unbequem waren. Ausserdem klagte er über lei hte Ermudbarkeit und Schmerzen in der ursprünglich geaunden Extremität, web he sich bis zur Lendenwarbelsäule hinauf erstreckten und über Wadenkrampt namentlich Nachts. Jede Anstrengung der Extremität beim Gehen hatte eine Verschlimmerung dieser Symptome zur Folge, Ruhe schien sie zu mindern. Dazu kommt noch eine hochgradige gesteigerte Erregbarkeit für beide Ströme, während an der ge-Lihmten Extremitat nur noch der Heopsons und die Glutien rengirten. Ich bin geneigt, diese Eischeinungen als Vorboten einer Leginnenden Muskeldegeneration (progressive Muskelatrophie) aufzufassen. dere ebenfalls noch in Beobachtung befindliche Fall zeigte die Erscheinungen in geringerem Grade. Ein 29jähriger Dorfschullehrer leidet seit dem Alter von 11/r Jahre an phatzlich entstandener Lahmung der rechten Oberextremität, welche im Vergleich zur linken im Wachsthum hochgradig zurückgelheben ist. Von den Muskeln sind besonders die der Schulter und hier wieder die imttlere Partie des Deltoideus atrophirt und thre Erregbarkeit für beide Ströme heralgesetzt resp. aufgeboben Im April 1878 hatte Pat, in betrunkenem Zustand stundenlang auf kalten Ealt oden im Freien gelegen und stater beim Hacken sich sehr angestrengt Seitdem klagt er über Schwäche und Zittern in der rechten. in geringerem to de aber auch in der Enken oberen Extremutat. Das Orgelspielen, welches ibn früher nie angestrengt, fallt ihm seatdem sehr whwer und zittert er dabei (cf. Jahrb, f. Kinderheilk, N. F. Bd. XIII. Fibrillire Zuckungen haben sieh neuerdings in grossem Umfange und memlicher Lebhaft.gkeit eingestellt.

Was die Erklärung dieser Fälle anlangt, so hat Raymond die Ansicht ausgesprochen, dass in Folge der Ueberaustrengung der krankhafte Process im Rückenmark sich in seinem Falle von dem ursprünglich erkrankten (linken) Vorderhorn auf das bis dahin nicht afficirte (rechte) fortgepflanzt haben möge. Mir ist es wahrschemlicher, dass durch den

ersten Insult bereits eine geringe Veränderung in dem später afficirten Vorderhorn der ursprünglich nicht gelähmten Körperhälfte gesetzt war, welche sich in Folge von Ueberanstrengung der Extremitäten alsdann schnell weiter entwickelte und die gedachten peripheren Symptome hervorrief.

Schliesslich will ich noch einer eigenthümlichen Folge der Lähmung Erwähnung thun, welche ich (cf. Jahrb, f. Kinderheilk, l. c. p. 349 und H. Tab. 57) in einem sehr seltenen Falle von Lähmung beider Arme bei durchaus intact gebliebenen und überkräftig entwickelten Unterextremitäten beobachtet habe. Patient, ein Knabe von 4 Jahren, welcher im Alter von 17 Monaten, als er schon sehr gut laufen konnte, in gedachter Weise gelähmt worden war, fiel seitdem so häufig hin, dass diess nur auf die weggefallene Aequilibrirung des Körpers durch die Arme bezogen werden konnte, Etwas Aehnliches scheint V og t (l. c. p. 28. Beob. 4) bei einem zweijährigen Mädehen mit Lähmung des rechten Armes gesehen zu haben.

Aetiologie.

Ueber die Häufigkeit der spinalen Kinderlähmung im Vergleich zu anderen Krankheiten haben wir eine Angabe von Brünniche (l. c. p. 393), welcher unter 400 kranken Kindern die Affection 7 Mal beobachtete; und eine andere von Holmes Coote, welcher im Royal Orthopaedic-Hospital auf 1000 kranke Kinder 80 mit Kinderlähmung (also 800) zählte. Schliesslich beobachtete v. Heine bei 192 gelähmten Kindern 158 Mal spinale Kinderlähmung.

Jahreszeit und geographische Verbreitung. Sinkler (I. c. p. 353) will beobachtet baben, dass in Philadelphia die spinale
Kinderlähmung vorzugsweise in der heissen Jahreszeit (47 Fälle von 57)
vorkommt. Vielleicht erklärt sich dadurch die eigenthümliche Beobachtung Colmann's (Lond. med. gaz. 1843 p. 143, eitirt bei Vogt
p. 50) von einem epidemischen Vorkommen: In einem Bezirk von
wenigen englischen Meilen sah C. binnen 3 4 Monaten 17 Falle bei
Kindern unter 2 Jahren. — Ueber die geographische Verbreitung ausserhalb der eivilisirten Welt wissen wir nichts Näheres. Bei
allen Culturvölkern scheint die Kinderlähmung vorzukommen.

Von den praedisponirenden Pranchen ist Alter, Geschlecht und Constitution besonders zu besprechen.

Alter. Die Poliomychtis anterior acuta ist vorwiegend als eine Krankheit des Kindesalters zu bezeichnen und zwar vorzugsweise der ersten drei Lebensjahre. Am allerhäutigsten tritt sie ein im ersten und zweiten Lebensjahre, etwas weinger häufig im dritten, selten nach dem

vierten. Inwictern lebhafter Gebrauch der Bewegungsorgane, sowie die Dentition gerade in diesem Alter ätiologisch eine Rolle spielen, darüber siehe unten Ausführliches.

Von 71 Fällen, in welchen ich das Alter zur Zeit der Entstehung der Lähmung notirt habe, waren die drei am frühzeitigsten befatlenen Kinder etwa im Alter von 10 Wochen gehähmt worden. Duch ein no fills dagegen hat unsere Lähmung einmal bei einem 12 Tage, ein zweites Mal bei einem vier Wahen alten Kinde beichschtet. Das spliteste Alter, in welchem zwei Kinder meiner Beobachtungsreihe gelihmt wurden, betrug 6 Jahr. Dasselbe ist bei Sinkler, welcher 86 Fälle zusammengestellt hat, der Fall. Indessen hal man auch erst im 7., 8., 10. ja 11. Lebensjahre die Kinderbihmung auftreten sehen. Seitdem wir wissen, dass dieselbe Affection auch bei Erwachsenen aller Lebensalter (vom 14 16 67, Jahr) vorkomint, erschemt diese Thatsache durchaus solbstverständlich.

Bei einer Vergleichung der Altersangaben von Sinkler mit den meinigen tritt zwar eine gez-se Differenz hervor, wenn man Semester mit Semester zusammenstellt; eine auffällige Uebereinstimmung aber geben folgende Zahlen: In den ersten 2 Lebensjahren beobachtete Sinklet 53, ich 45 Fille — c. * 1 sämmtlicher Pille; in den ersten 3 Lebensjahren Sinklet 73, ich 63 Falle — % aller Fälle.

Geschlecht. Nach den Zusammenstellungen einzelner Autoren (Laborde, Sinkler) ist kein Geschlecht vorzugsweise befallen; Vogel gibt an, dass mehr Knaben als Mädehen betroffen werden. Dasselbe Verhältniss stellt sich bei meinen 75 Fällen heraus, insofern 44 Kinder männlichen, und 31 weiblichen Geschlechts waren: also ein Verhältniss sich ergibt von etwa 4:3.

Rei Erwas haenen betrafen von den 45 von Seguin zusammengestellten Follen 2. Minner, 73 Frauen.

Constitution. v. Heine (l. c. p. 8) hebt besonders hervor, dass die spinale Kinderlähmung namentlich gesunde und wohlgestalt geborene Kusder befällt, nachdem sie sich bis zum Lintritt der Lähmung einer guten, meistens selbst kräftigen und blühenden Gesundheit zu erfreuen hatten. Mit dieser Behauptung stehen die Augaben fast sämmtlicher übrigen Autoren im Widerspruch. Zunächst behaupten West und Adams geradezu das Gegentheil, indem sie die Kinderlähmung häufiger bei schwächlichen Kindern auftreten lassen. Nach mei nen Erfahrungen, welche mit denen von Vogt übereinstimmen, haben, weder diese noch v. Heine Recht. Vielmehr werden sowohl his dahin gesunde und kräftige, wie kräukliche und schwächliche Kinder in gleicher Weise befallen; Rhachitis und Scrophulose, namentlich die erstere, werden ebensogut bei diesen wie bei anderen Kindern beobsichtet.

Auch M. Rosenthal's Ausspruch (l. c. p. 411), dass die Klemen

bis dahin gesund, doch meist von zartem Bau, blassem Colorit und sehr reizbarem Wesen seien, hat keineswegs allgemeine Güntigkeit. Dagegen kommt es vor, dass eine gewisse Nervositat nach dem Insult sich dauernd einstellt so bei einem 2jährigen kräftigen Knaben, welcher Musik, die er vorher sehr gerne gehabt, nachher nicht mehr bören konnte. Bei demselben Knaben bestand bis 6 Wochen nach dem Insult eine hochgrädige Hyperasthesie am ganzen Körper. Künstlich kann die Nervosität durch zu lan ze fortgesetztes oder auch zu starkes Electrisien producirt werden.

Ueber die Gelegenheitsursachen, welche zur Kinderlähmung führen, wissen wir sehr wenig Gewisses. Jedenfalls ist es rathsam bei Aufnahme der Anamnese in jedem einzelnen Falle sehr kritisch zu zu Werke zu gehen, weil, bei einem meist wie aus heiterem Himmel hereinbrechenden so tragischen Ereigniss wie die Lähmung eines Kindes, die Angehörigen sich gewöhnlich den Kopf zerbrechen, um irgend eine Ursache dafür ausfindig zu machen. Ist es nicht eine Erkältung, welcher man die Schuld zuschieben kann, so besinnt man sich wohl darauf, dass das Kind vor so und so langer Zeit einmal einen Fall gethan, einen Schreck gehabt hat. Desshalb bin ich jedoch weit entfernt die ätiologische Bedeutung dieser Momente für alle Fälle zu leugnen.

Er kültung. In einer kleinen Zahl von Fällen ist nämlich sowohl bei den Kindern als namentlich bei Erwachsenen, welche von Poliomyelitis anterior acuta befallen wurden, eine aussergewöhnliche Er kültung als offenbare Ursache nicht zu verkennen, weil die Lähmung mehrweniger unmittelbar danach erfolgte. So suh ich Paraplegie entstehen bei zwei Knaben (Tab. II. 6 u. 11), welche in erhitztem Zustande in sehr kaltes Wasser gefallen waren. In einem dritten Lälle (Nr. 20 der II. Tabelle) trat das die Lähmung einleitende Fieber sofort ein, nachdem der Sjährige Knabe längere Zeit auf feuchter Erde geschlafen hatte.

Nach Seguin (p. 105) spielt Erkältung und Durchnissung bei Erwachsenen (26,6%) unter den Ursachen der Poliomyehtts eine grosse Rolle. Milles sah die Lähmung bei einem Erwachsenen unmitteltar nach einem kalten Bade auttreten, welches der Kranke nach lebhafter geschlechtlicher Aufregung schwitzend genommen hatte.

Indessen geht Bouch ut offenbar viel zu weit, wenn er alle Falle von spinaler Kinderlähmung auf Erkältung durch zu kurze Kleider, Sitzen auf einer steinernen Bank, Fehlen von warmen Nachtröcken. Wegstossen der Bettdecke etc. zurückführen will und die Natur unserer Lähmung als durchaus rheumatisch (*toutement rheumatique*) bezeichnet. Wie viele Kinder würden alsdann überhaupt vor der Kinder-lähmung bewahrt bleiben?

In neuerer Zeit hat Banwell in seinen in der Lancet von 1872 veröffentlichten Vorlesungen ebenfalls für einen peripheren Ursprung der Kinderlähmung plaidirt (s. oben p. 12), ohne indessen Erkaltung oder eine andere periphere Ursache direct zu beschuldigen.

Trauma. Erschütterung des Körpers, insonderheit des Rückenmarks durch Fall und audere traumatische Verletzungen sind vielfach als Ursache der Kinderlähmung angegeben worden. Dass unsere Lähmung unmittelbur nach einem Fall aufgetreten sei, ist ärztlicherseits meines Wissens bis jetzt niemals mit Sicherheit constatirt worden. Beobachtungen wie die von mir (Jahrb. f. Kinderhk. N. F. XII. p. 333) beschriebene gehören ebensowenig hierher, wie die von Kennedy (l. c.) mitgetheilten Fälle, in welchen er die Lähmung auf einen während des Schlafes durch unpassende Lage bewirkten Druck, auf das sogenannte Einschlafen des Gliedes zurückführt.

Uebermässige Muskelanstrengung. Diesem schon von Vogt, Lange und neuerdings von Leyden hervorgehobenen ursichlichen Moment möchte ich eine grössere Bedeutung beilegen, als diess von der Mehrzahl der Autoren bisher geschehen ist. Vogt (L.c. p. 53) macht darauf aufmerksam, wie die Lähmung gerade in jenem Alter vorwiegend auftritt, »wo die Kinder den Bewegungsdrang haben und die Function der Muskeln und motorischen Nerven gerade in der stärksten Ausbildung begriffen ist. Diese Verhältnisse, fährt er dann fort. müssen ähnlich auf das Rückenmark wirken, wie die vorwiegend geistige Beschäftigung und stete Anregung der Sinnesorgane.« In ähnlicher Weise argumentirt C. Lange, wenn er die in diesem Lebensalter beginnende Uebung der willkürlichen Bewegungen, besonders des Gehens, nicht selten zu einer Ueberanstrengung des Rückenmarkes führen und so die grössere Erkrankungsfahigkeit desselben bedingen lässt. selbst habe wiederholt beobachtet, dass Kinder (welche wohlgemerkt nicht an Rhachitis litten), z. B. Nr. 43 H. Tab, bereits mehrere Wochen vor Eintritt der Lähmung über Müdigkeit in den Beinen klagten und ganz im Gegensatz zu früher eine grosse Unlust zum Gehen zeigten. Man kann sich sehr wohl vorstellen, dass in Folge von Veberanstrengung beim Gehen eine leichte Erschöpfung der motorischen Ganglienzellen im Lendenmark und damit eine grössere Disposition derselben zu entzündlichen Erkrankungen entstehen kann, besonders wenn noch andere schädliche Einflüsse wie Erkältung hinzukommen.

Dentition. Mit Rücksicht auf die Bedeutung, welche besonders ültere Acrzte der Dentition für die Entstehung von Nervenkrankheiten überhaupt beilegten, hat man auch die spmale Kinderlähmung ätiologisch in directe Beziehung damit gebracht, eine Aumahme, die darum viel Wahrscheinliches hatte, weil die Kinderlähmung gerade während der ersten zwei Lebensjahre am häufigsten einzutreten pflegt. Nament-

lich in England war man von der ursächlichen Bedeutung des Zahndurchbruchs so überzeugt, dass man die Krankheit geradezu als »Zahnlähmung«, »Dental paralysis« bezeichnete.

Wer Gelegenheit gehabt hat, zahnende Kinder, namentlich auch während der zweiten Dentition, undauernd zu beobachten, wird nicht leugnen, dass eine Reizung des Nervensystems, speciell auch des Riickenmarks, während dieser Periode in der That wiederholt statttinder, kann. So oft ein oder mehrere Zähne im Durchbruch begriffen waren, sah ich bei zwei kleinen Kinder regelmässig einen Anfall von Tetameeintreten. Aus diesem Grunde aber glaube ich die Dentition mit grosserem Rechte als eine veranlassende und nicht als eine praedispomrende Ursache anzusprechen.

Der Emfluss des Zahndurchlauchs auf das Nervensystem ist so evedent, dass seibst auzunde Charlatane daraus für ihre Prognose Nutzen zu ziehen verstehen: Ein saleber saate, als ihm ein Späniger Knabe, welcher seit 3 Jahren an eerebrater Henaphysie und fallsücht zen Krampfen (Huntaberkel) litt, zugeführt wurder "Für die nachste Zeit werden de Krampfe nicht selebminer, sondern eher lesser werden, aber wenn diskind 7 Jahr alt wiel, alsdam werden sie mit größerer Heftigkeit autweten." Und so geschah es. Die Krampfe haiten fast ganz eessirt, alsie mit dem Tage, wo das Kind in das 8. Jahr eintrat, so schlinge wie me auftraten und Jahre lang so blieben.

Duchenne fils sah von 70 Filen 18 wihrend der Zahrperi dauftreten, 13 aber, wahrend ein oder mehrere Zihne durchbrachen.

Daraus, dass dus Poliomyeld's anterior auch nei Etwa hienen. ja bis in das henere Alter himauf beobachtet ist, kann man nichts wieder eichliessen, als dasses noch andere Ursachen als die Dentition geben muss-

Die von Brown-Sequard vertretene Auflassing, als handle esich um eine Reiflexlähmung, dürten wir jetzt wohl als durchaus irrthumbeh fallen lassen.

Ps ych ische Ursachen. Inwieweit man psychische Eindrücke. Schreck u. dgl. als Ursachen unserer Lähmung gelten lassen darf, lasse ich dahingestellt sein.

Acute fieberhafte Krankheiten. Das Auftreten der spinalen Kinderlähmung im Verlauf oder nach Ablauf acuter fieberhafter Krankheiten ist nicht selten beobachtet worden. Namentlich sind es die acuten Exantheme Scharlach und Masern, in einem von mir beobachteten Fall (Tab. 67) auch Erysipelas; ausserdem aber auch Bronchitis und Pheumonic, vielleicht auch Typhoid und Intermittens (West), nach denen spinale Kinderlähmung auftritt. Duchenne pere (I. c. p. 414) theilt einen Fall mit, der nach dem Pockenimpten eintrat; ich selbst habe einen Fall von Armfähmung, welche nach der Vaccination entstanden sein sollte, beobachtet, muss aber unentschieden lussen, ob es sich daber nicht um eine periphere Lähmung handelte.

Nach Analogie mit dieser Entstehung und im Hieblick darauf, dass die spinale Kinderhibmung sich nicht selten unter leblaften Fiebererscheinungen nach Art der acuten Infectionskrankheiten entwickelt, könnte man daran denken, dass dieselbe überhaupt auf einer toxischen Ursache beruhen möchte. Ich erinnere nur an den Fall von acuter Lähmung eines Erwachsenen in Folge von Milzbrandcontagium (Baumgarten, Arch, d. Heilk. 1876 p. 245). Dass sich das Virus in den Anschwellungen des Rückenmarks und hier wieder nur in den vorderen Abschnitten desselben localisirt, lie ses sich dadurch erklären, dass gerade nach diesen Abschnitten (s. oben) in Folge der häufigen Bewegung der Extremitäten die lebhafteste Circulation statt hat. Das von M. Meyer und mir (s. unten) beobachtete gleichzeitige Befallenwerden von Geschwistern könnte ebenfalls für die toxische Natur der Myelitis sprochen.

Heredität. Zum Schluss erübrigt es noch, zu untersuchen, ob nicht etwa wie bei anderen Nervenkrankheiten, so auch bei der spinalen Kinderlähmung die Erblichheit eine Rolle spiele. Ob gerade Kinder von solchen Eltern, welche an Nervenkrankheiten leiden, besonders von der Kinderlähmung beimgesucht werden, lässt sieh auf Grund der nur in sehr geringer Zahl vorliegenden Thatsachen nicht entscheiden. M. Rosenthal (I.c. p. 411) gibt an, dass snight selten bei den Eltern, besonders bei den Müttern nervöse Beschwerden nachgewiesen; in mehreren ihm bekannten Fällen litten die Mütter an Krämpfen des Unterleibes und waren mehrere frühere Kinder an Fraisen oder Wasserkopf gestorben.« Von grösserer ätiologischer Bedeutung würde es sein, wenn gröbere Affectionen des Nervensystems bei den Eltern der gelähmten Kinder nachgewiesen werden könnten. In der ganzen Literatur finde ich aber nur die Angabe von Duchenne fils und Erb, welche ber dem Vater des gelähmten Kindes Tabes sich entwickeln sahen. Ich selbst sah in einem Falle (11. Tab. Nr. 34) den Vater 214 Jahr nach Eintritt der Lähmung, c. 3 Jahre nach Geburt des Kindes an dementia paralytica zu Grunde gehen.

Weiter kommt hier in Betracht das mehrfache Befallenwerden von Kindern derselben Familie: M. Meyer sah Zwillingsbrüder nach Masern, Hammond ebenfalls zwei Brüder von Kinderlähmung befallen werden. Ich selbst habe Kinderlähmung bei zwei Geschwistern dreimal beobachtet, zweimal bei Schwester und Bruder (H. Tab. Nr. 25 u. 26), das dritte Malbei zwei Brüdern (Tub. H. Nr. 11), von denen der jüngere nur eine leichte Lähmung der Hand und des Vorderarmes zurückbehalten hatte. Von den erstgenaunten 3 Fällen war der bemerkenswertheste der folgende neuerdings von mir beobachtete: Zwei Geschwister jüdischer Abkunft, ein

Knabe von 8 und ein Mädehen von 5 Jahren, erkrankten gleichzeitig an heftigen Gehirnerscheinungen, verbunden mit Verstopfung und gelindem Fieber, bei dem Knaben blieb eine leichtere Lähmung der rechten, bei dem Mädehen eine sehwere der linken unteren Extremität zurück.

Duchenne père dagegen hat niemals zwei Fälle in derselben Familie geschen. Oh bei piötzlich an Convulsionen gestorbenen Geschwistern von gelähmten Kindern die Kinderlähmung etwa nicht perfect oder übersehen wurde, müssen wir vorläufig dahingestellt sein lassen.

Diagnose.

Die Diagnose der spinalen Kinderlähmung ist keineswegs in allen Fällen so leicht, wie sie von mauchen Autoren, neuerdings noch von Leyden, bezeichnet wird, wenn wir andem von uns oben genau abgegrenzten Krankheitsbilde festhalten und nicht etwa, wie diess feider noch immer von vielen Aerzten geschicht, unter spinaler Kinderlähmung eben nur eine Lähmung verstehen, welche im Kindesalter auftritt. Denn nicht nur bei älteren Fällen, in welchen die Anamnese nicht selten sehr mangelhaft ist, können dagnostische Schwierigkeiten entstehen, sondern auch bei jängst entstandenen Lähmungen bedarf es oft der ganzen Aufmerksamkeit, um nicht zu irren.

Ehe wir zur differentiellen Diagnose von anderen Lähmungen übergehen, wollen wir die chacteristischen klinischen Merkmale der Kinderlähmung noch einmal kurz voranstellen: 1) Plötzliches Auftreten der Lähmung meist nach vorausgegangenem fieberhaften Unwohlsein, mit oder ohne Convulsionen; 2) Maximum der Lähmungserscheinungen nach In- und Extensität im Beginn, allmähliches theilweises Zurückgehenderselben; 3) Freibleiben der Blase, des Mastdarms, der Sensibilität; 4) Herabsetzung oder Aufgehobensein der faradischen Erregbarkeit (Entartungsreaction); 5) Atrophie und Entwickelungshemmung der dauernd gelähmten Theile; 6) Bildung von Contracturen und Deformitäten.

Die spinale Kinderlähmung kann verwechselt werden: mit cerebralen Lähmungen; mit anderen Formen der spinalen Lähmung acuter transversaler Myelitis, Compressionsmyelitis, Haematomyelie, spastischer Spinalparalyse, amyotrophischer Lateralsclerose, progressiver Muskelatrophie und Pseudohypertrophie der Muskeln —; mit perupheren Lähmungen und schliesslich mit toxischen Lähmungen, wie solchen nach Diphtheritis, nach Bleivergiftung etc.

Differentielle Dingnose von

I. Cerebralen Lähmungen. Zur Unterscheidung der spinalen Kinderlähmung von diesen hat man mannigfache Merkmale angegeben. Wir werden aber sehen, dass in einzelnen Fällen diese sümmtlich im Stiche lassen können, bis auf eines, das ist das electrische Verhalten der Muskeln und Nerven. Zunächst ist hervorgehoben worden, wie den cerebralen Lähmungen ein länger anhaltendes freberhaftes Initialstadium vorausgehe; auch die Convulsionen pflegen nicht selten bereits längere Zeit der Lähmung vorauszugehen, während des Initialstadiums sich häufiger zu wiederholen und oft noch Jahre lang nach perfecter Lähmung von Zeit zu Zeit immer wiederzukehren. Alles das ist richtig; wir haben aber in einzelnen Fällen von spinaler Kinderlähmung durchaus ähnliche Erscheinungen beobachtet.

Weiter bieten die cerebralen Lähmungen der grossen Mehrzahl nach die hemiplegische Form dar; tritt zu der Lähmung der Extremitäten auch noch die des Facialis derselben Seite, so hält man die Diagnose einer cerebralen Lähmung gewöhnlich für gesichert.

lliergegen ist Folgendes zu angen: Allerdings ist die hemiplegische Form bei der spinalen Kinderlähmung, wie wir sahen, sehr selten und lässt sich in den meisten Fällen nachweisen, dass die Hemiplegie des Residuum einer Panplegie ist. Indessen kann die halbseitige Lähmung auch bei der spinalen Kinderlähmung von vornherem vorhanden sein, ja es kann, wie ich in einem Falle (Tab. H. Nr. 20) beobachtet habe, sogar Lähmung des gleichseitigen Facialis bestehen. Auf der anderen Seite können cerebrale Processe von vornherein Monoplegien, namentlich, wie ich diess noch in diesen Tagen an einem solitären Tuberkel sah. (cf. Jahrb. f. Kinderheilk, N. F. XIII p. 324 Beob. 2), Lähmungen des einen Armes setzen. Ferner aber ist zu bedenken, dass bei länger bestehenden cerebralen Lähmungen zunächst die Lähmung des Facialis, später aber auch die der unteren Extremität sich spurlos verlieren kann, so dass alsdann nur die des Armes noch fortbesteht. Dasselbe gilt von der Lähmung anderer Hirmerven, namentlich der Augenmuskelnerven (Strabismus), deren Vorhandensein allerdings für einen cerebralen Process spricht.

Ausserdem hat man betont, dass, abgesehen von Klagen über Schwindel und Kopfschmerz, bei cerebral gelähmten Kindern in den meisten Fällen die Intelligenz gelitten habe. Hierüber ist Folgendes zu sagen: Zunächst habe ich in vielen Fällen von cerebraler Lähmung die Intelligenz der Kinder durchaus intact gefunden; ja manche zeichneten sich sogar durch eine leichte Fassungsgabe aus. Andererseits aber bietet die Untersuchung der psychischen Potenz eines

Kindes, namentlich eines jungen, für den Arzt erhebliche Schwierigkeiten. Auf die Angaben der Eltern kann er sich in dieser Beziehung gar nicht verlussen, denn diese befinden sich in Bezug auf das geistige Vermogen ihrer Lieblinge meist in einem wohl verzeihlichen Irrthume. Aus diesem Grunde kann nur eine längere Beobachtung des Kindes zu einem sicheren Urtheil führen; eine kurze einmalige Untersuchung reicht in allen Fällen, wo die Dementia nicht auf der Stirn gesehrieben steht, nicht aus. Auch wird der Arzt gut thun, den geistigen Standpunkt und den Bildungsgrad der Umgebung des Kindes, sowie die Art der Erziehung bei dieser Beurtheilung wohl in Rechnung zu ziehen.

Fast chenso wichtig und meistens leichter zu erkennen ist die Stimmung der gelähmten Kinder. Hier glaube ich im Allgemeinen den Satz aufstellen zu können, dass spinal gelähmte Kinder meist gutgelaunt und fröhlich, cerebral gelähmte dagegen entweder gedrückt und melancholisch, oder Launenhaft, verdriesslich und mürrisch sind; sie verstehen keinen Spass, sondern weisen jeden Versuch, sie aufzuheitern, ärgerlich zurück. Indessen leugne ich nicht, dass natürlich Anlage und Erziehung hierauf gewiss von grossem Einfluss sind. Ausserdem macht die electrische Untersuchung alle Kinder verdriesslich.

Wichtiger schon für die differentielle Diagnose ist das Verhalten der Sensibilität und der Reftexe. Ausgesproch en ellerabsetzung der Sensibilität fehlt bei der spinalen Kinderlähmung durchaus, indessen ebenso in vielen Fällen von cerebraler Lähmung, besonders im späteren Verlaufe. Zudem hält es oft sehr schwer, bei jungen Kindern über das Verhalten der Sensibilität in's Klare zu kommen. Sind sie einmal ängstlich und schreig geworden, so weinen sie schon, bei jedem Versuch sie zu berühren. Man ist desshalb meist genothigt, die Prüfung, ob das Kind an dem gelähmten Glied Gefühl hat, der Mutter zu überlassen. Was die Reflexe anlangt, so sahen wir, dass dieselben ber der spinalen Kinderlähmung an den gelähmten Extremitäten gewöhnlich berabgesetzt oder ganz aufgehoben sind, während sie bei den cerebraten Lähnnungen in normaler Weise zu Stande kommen. Das leiztere aber ist auch der Fall in solchen Fällen von spinaler Kinderlähmung, in welchen nur einzelne Muskeln gelähmt sind, so dass dem Verhalten der Reflexe keine durchschlagende diagnostische Bedeutung beigemessen werden darf.

Von grösserem Gewicht dürften zwei andere Punkte sein: 1 das Vorhandensein von Mithe wegungen und 2) von Contracturen an der Hand.

ad 1) Mitbewegungen an den Händen, wie ich sie in vielen Fällen von cerebraler Lähmung beobachtet habe, bin ich niemals un Stande gewesen, bei spinaler Kinderlähmung hervorzurufen. Damit in ursächlichem Zusammenhang (Hitzig) steht die Bildung von Contracturenturen an der gelähmten Hand. Contracturen, welche ich bei cerebral gelähmten Kindern sehr gewöhnlich, bei spinal gelähmten in ausgebildetem Grade niemals gefunden habe. Man kann also den diagnostischen Satz aufstellen: Ausgebildete Contracturen an der Hand sprechen für cerebrate, solche am Fuss für spinale Lähmung.

Als characteristisch für die cerebralen Lähmungen gegenüber den spinalen wird ferner gewöhnlich angegeben das Fehlen einer mer klichen Atrophie und der Temperaturherabsetzung an den gelähmten Gliedern. Beides trifft für die Mehrzahl der Fälle zu. Indessen auch hier giebt es, insonderheit was die Atrophie anbelangt, Ausnahmen: namentlich bei Kindern, welche im ersten Semester ihres Lebens durch einen cerebralen Process hemiplegisch werden, bleibt nicht selten die ganze gelähmte Körperhälfte in auffalligster Weise in der Entwicklung und dem Wachsthum zurück.

Ferner ist hervorzuheben, dass durch Huntuberkel gelähmte Kinder nicht immer mager, elend oder gar hektisch auszuschen branchen, und ehenso, dass spinal gelähmte nicht immer kräftig und blühend sind, wie v. Heme angiebt.

Schliesslich mag noch erwähnt werden, dass eerebrale Lähmungen (wie es scheint, namentlich solche, welche durch Hirntuberkel bedingt sind) zuweilen recidiviren, so dass die bereits wieder fast normal functionirenden Glieder wieder paretisch werden oder auch (bei Tumoren im Pons) die der anderen Seite plötzlich gelähmt werden, meist nach Voraufgeben von Krämpfen. Etwas ähmliches wird bei der spinalen Kinderlahmung in diesem Umfange wenigstens nie beobachtet.

Wenn wir nun auch haben sehen müssen, dass sämmtliche bis jetzt augeführte differentiell-diagnostische Merkunde uns jeweilig im Stiche lassen, so haben wir doch eines, zu welchem wir jederzeit das grösste Vertrauen hegen dürfen; es ist diess das Verhalten der Muskeln und Nerven gegen den electrischen Strom. Nur dem Umstand, dass die allerwenigsten Aerzte eine electrische Prüfung auszuführen verstehen, verdanken wir die häufige Verwechslung von cerebralen und spinalen Lähmungen. Und doch lässt das Fehlen der faradischen Erregbarkeit keinen Zweifel darüber, dass es sich nicht um eine cerebrale Lähmung handeln kann, selbst in Fällen, wo vieles, um nicht zu sigen alles, für den cerebralen Ursprung der Lähmung zu sprechen schein (cf. den Fall Anna Zinke II. Tabelle Nr. 67; Jahrb. f. Kinderh. I. c. p. 353). Die faradische Prüfung muss sich aber auf alle Muskeln

der gelähmten Extremität, auch auf die selten befallenen (wie die Benger am Vorderarm in dem angezogenen Falle) erstrecken, werd eine oberflächliche electrische Untersuchung Täuschungen nicht ausschliesst. Die faradische Erregbarkeit pflegt selbst Jahrzehnte nach Eintritt der cerebralen Lähmung sich intact zu erweisen, wovon ich mich u. A. bei einem 50jährigen Mann, welcher seit dem 8. Lebensjahre hemiplegisch war und bei der Section Sclerose der contralateralen Grosshirnhälfte zeigte, überzeugt habe.

Dieselben diagnostischen Unterscheidungszeichen gelten auch für jene besondere Form verebraler Lähmung, die Hemiplegie in fantilis spastica, nur dass hier das die seltsamsten Formen von Contracturen nachahmende Muskelspiel, wie wir es bei der spinalen Kinder-

lähmung nie beobachten, die Diagnose noch erleichtert.

Fassen wir die für die Differentialdiagnose zwischen der spinalen Kinderlähmung und den cerebralen Lähmungen wichtigen Merkmale noch einmal kurz zusammen, so sprechen für den cerebralen Sitz folgende Momente: 1) Lange anhaltendes fieberhaftes Initialstadium; 2) häufige Wiederholung der Convulsionen, sogarin den auf die Lähmung folgenden Jahren: 3) die hemiplegische Form; 4) gleichzeitige Lähmung von Hiranerven, vor allem des Facialis und der Augenmuskelnerven; 5) Schwächung der Intelligenz, 6) andauernder Kopfschmerz und Schwindel; 7) Störung der Sensibilität: 8) Vorhandensein der Reflexe: 9) mürrische oder melancholische Stimmung: 10) Vorhandensein von Mitbewegungen, sowie II) von Contracturen an der Hand, während sie an dem Fuss fehlen; 12) Fehlen merklicher Atrophie und Temperaturherabsetzung an den gelähmten Gliedern. Das wichtigste Unterscheidungsmerkmal bleibt aber immer 13) die electrische Präfung, welche bei corebralen Lähmungen die Erregbarkeit der gelähmten Muskeln normal, bei der spinalen Kinderlähmung herangesetzt oder ganz anfgehoben ergiebt. Jedenfalls wird man bei cerchralen Lähmungen niemals Entartungsreaction finden, die bei der spinalen Kinderlähmung so häufig ist.

II. Von anderen spinalen Lähmungen:

Bei der Unterscheidung von der acuten transversafen Myelitis*) kommen im Anfang die hochgradigen und lange Zeit (ver

^{*)} Barwell's Lancet 1872) Sitze zar differentiellen Diagnose zwischen unserer von ihm »Paralysis infantilis» genannten Lähmung und der von ihm

Wochen und darüber) andauernden Fiebererscheinungen und später vor allem die hier regelmässig vorhandenen Störungen der Sensibilität und der Sphincteren in Betracht. Ausserdem aber wird der bei der genannten Affection selten fehlende Decubitus und die Steigerung der Reflexe den Ausschlag geben, während ich Atrophie der gelähmten Muskeln in einzelnen Fällen von transversaler Myelitis in fast ebensohohem Grade wie bei der spinalen Kinderlähmung beobachtet habe.

Eine Verwechslung mit Compressions myelitis durch Wirbelcaries (Malum Potti) kann auf die Dauer wohl kaum passiren, wenn überhaupt eine genauere Untersuchung stattgehabt hat. Denn einer solchen können die Symptome der Wirbelaffection (Steifhalten der Wirbelsäule, Druckempfindlichkeit einzelner Wirbel etc.), die gesteigerten oder wenigstens erhaltenen Reflexe, die Muskelspannungen, die Sensibilitätsstörung, die Blasenlähmung u. s. w. nicht wohl entgehen. Dazu kommt das Erhaltensein der faradomusculären Eeregbarkeit,

Bei weitem schwieriger, ja, wie ich glaube, in manchen Fällen unmöglich, ist die Unterscheidung von Haematom yelie, insofern als
die spinale Kinderlähmung, ebensognt wie ein Bluterguss in die grane
Substanz, apopleetiform und ohne Fieber auftreten kann und die Haematomyelie gleichfalls schnelle Abmagerung der gelähmten Glieder mit
Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit und Entartungsreaction,
sowie Authebung der Roflexe darzubieten pflegt. Fiebererscheinungen,
welche bei der Spinalhaemorrhagie stets fehlen, werden, wie wir sahen,
auch bei der spinalen Kinderlähmung in vielen Fällen vermisst. Nur
wenn gleichzeitig merkliche Störungen der Sensibilität, sowie an den
Sphineteren oder Decubitus vorhanden sind, erscheint die Annahme einer
Blutung in die Rückenmarkssubstanz gesiehert.

Bis auf unsere Tage vielfach mit der spinalen Kinderlähmung zusammengeworten und als solche beschrieben und abgebildet (cf. bei v. Heme I. c. 1. Aufl. die Abbildungen Taf. VII. Fig. 19, 20 und 21, besonders aber die ganz characteristischen bei Little, Deformities: Fig. 34 und Fig. 44 und Adams, Clubfoot Fig. 1.) ist eine erst neuerdings von Erb als besonderes symptomatisches Krankheitsbild abgegrenzte Rückenmarksaffection, die spastische Spinalparalyse. Erb selbst hat 5 Fälle davon beschrieben (Virch. Arch. 1877. Bd. 70 und Memorabilien 1877, 2. Heft; ich selbst habe 8 Fälle mitgetheit (cf. Amtl. Bericht der Münchner Naturf.-Versammlung 1877 p. 299 und Jahrb. f. Kinderheilk, N. F. XIII. p. 242). Wer den durch die addu-

als Paralysis spinalis bezeichneten Lähmung durch Myelitis und Meningo-Myelitis berahen oftenbar auf einem groben diagnostischen Irrthum, insofern die Symptome der Paralysis spinalis auf irgend eine spinale Affection überhaupt nicht passen, wohl aber recht gut auf cerebrale Lahmung.

cirten und nach innen rotirten Oberschenkel und die Contracturen in den Fass-, Knie- und Hüftgelenken bedingten eigenthämlichen Gang mit kreuzweise übereinander gesetzten Etssen einmal gesehen hat, wird bei jedem neu sich darstellenden derartigen Falle sofort die Augesichtsdiagnose stellen können und dieselbe durch die Ergebnisse der genaueren Untersuchung (hochgradige Rigidität der Muskeln und Gelenke, Steigerung der Sehnenreflexe, Fehlen der Atrophie und normales Verhalten der electrischen Erregbarkeit) bestätigt finden.

Ich selbst habe auf zwei andere jedenfalls viel seltenere Formen der spastischen Spinalparalyse bei Kindern aufmerksam gemacht, von denen die eine der Selérose latérale amytrophique Charcot entspricht. Das Krankheitsbild (Deutsche medic. Wochenschrift 1876 Nr. 16 und 17 und Jahrb. t. Kinderheilk, N. F. XIII. p. 256) ist das nämliche wie bei der Erb'schen Spinalparalyse, nur dass hochgradige Atrophie der Muskeln zu der Lähmung hinzutritt und im späteren Verlauf noch Bulbärparalyse.

Eine dritte Form, welche von Thomsen und mir als *tousche Krümpfe in willkürlichen Muskeln (Arch. f. Psych. VI. p. 702; d. med. Wochs. 1876 Nr. 33 u. 34 und Jahrb. f. Kinderhk. N. F. XIII, p. 257) beschrieben ist, characterisirt sich durch eine periodische Behinderung der willkürlichen Bewegungen, bedingt durch ein zeitweise und vorübergehend auftretendes Steifwerden gewisser Muskeln oder Muskelgruppen. Diese beiden letztgenannten Formen der spastischen Spinalparalyse haben so viel Eigenthümliches, dass sie nicht wohl mit der spinalen Kinderlähmung verwechselt werden können, zumal die farudsehe Erregbarkeit bei der ersten Form erhalten, bei der letzten sogar gesteigert erscheint.

Die progressive Muskelatrophie, welche in der Kindheit nur als hereditäre Form aufzutreten scheint, führt das anterscheidende Merkmal schon im Namen; sie ist eben progressiv und daher kommt bei ihr die Atrophie und damit die Lihmung auf die verschiedenen Muskeln des Körpers allmählich fortschreitend zu Stande und nicht wie bei den meisten Fällen der spinalen kinderhilmung wie mit einem Schlage Ausserdem ist bei ihr die Lähmung erst seeundär nämlich durch die Atrophie bedingt, die electrische Erregbarkeit bleibt erhalten, so lange noch gesunde Muskelfasern vorhanden sind; in vielen Fällen gelingt es Erblichkeit nachzuweisen. Schwieriger muss es dagegen sein zu entscheiden, ob es sich bei einem Erwachsenen um spinale Kinderlähmung oder um progressive Muskelatrophie handelt, wenn die Krankheit bereits im Kindesalter enstanden ist. Für die erstere würde sprechen, wenn die Knochen im Wachsthum zurückbleiben und ausgebildete Contracturen

vorhanden sind. Das Vorhandensein von fibrillären Zuckungen kann nichts entscheiden, weil, wir wir sahen (s. p. 99), in gewissen Fällen auf dem Boden der ursprünglich bestehenden spinalen Kinderlähmung sich progressive Muskelatrophie mit hochgradigen fibrillären Zuckungen ausbilden kann.

Ebenso kennzeichnet sich die Pseudohypertrophie der Muskeln schon durch die langsame Entwicklung der Affection und durch die oft hochgradige Volumszumahme einzelner Muskeln, während eigentliche Lähmungserscheinungen meist nur in geringerem Grade ausgesprochen sind.

Die differentielle Diagnose von peripherer Lähmung kann zuweilen ihre grossen Schwierigkeiten haben, wenn anamnestisch wenig oder gar nichts zu ermitteln ist. Denn Lähmungen, welche durch Druck oder Zug an den kindlichen Extremitäten hervorgerufen werden, entstehen oft ebenso plötzlich wie die spinale Kinderlähmung und auch in ihrem sonstigen Verhalten - Atrophie der betrodenen Muskeln, Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit oder Entartungsreaction, Herabsetzung der Temperatur, später Contracturen und Deformitäten an dem gelähmten Gliede - gleichen sie jener vollständig. Nur zwei Momente verdienen einigermassen Beachtung, 1) Begränztsein der Lähmung auf ein ganz bestimmtes Nervengebiet, und 2) das Vorhandensein von sensibelu, zuweilen auch trophischen Störungen der Haut in derselben Ausdehnung. Was das erstere aubetrifft, so habe ich selbst Fälle von spinaler Kinderlähmung beobachtet (Tab. II. Nr. 67), wo die Lähmung sich genau auf das Gebiet von einem oder zwei Nervenstämmen beschränkte. In Betreff der sensibeln Störungen aber gilt das bereits oben Gesagte; einmal sind sie schwerer zu ermitteln und sodann können sie auch bei peripherer Lähmung gewisser Nerven z. B. des N. radialis äusserst geringfügig sein. Zu Anfang bestehende Hyperästhesie aber kann darum nicht als Beweis für ein stattgehabtes Trauma herangezogen werden, weil sie wenigstens in einzelnen Fällen von spinaler Kinderlähmung in hohem Grade vorhanden sem kann. Die Diagnose in manchen schweren Fällen von peripherer Lähmung kann also ohne Anamnese kaum mit Sicherheit gestellt werden, z. B. auch bei Lähmungen, welche in Folge zu fester Contentiv-Verbände (acute Muskelentzündung) enstanden sind, wovon ich 2 Fälle bei Kindern gesehen habe. Hier fand sich hochgradige Atrophie des Vorderarmes und der Hand, Greifenklaue, Aufgehobensein der faradischen Erregbarkeit. Anders verhält es sich mit traumatischen Lähmungen leichtesten Grades, welche meist in wenigen Tagen zurückgehen. Von der temporären Form der Kinderlähmung, als welche sie gewiss oft genug angesehen

worden sind, unterscheiden sie sich hinlänglich durch die grosse Schmerzhaftigkeit bei Bewegungen, oft schon bei Berührung des gelähmten Gliedes, vor allem aber durch das vollständige Erhaltensein der faradomusculären Erregbarkeit.

Für die schweren Pfille von peripherer traumatischer Lähmung hat Duchenne fils (l. c. p. 197) angegeben, dass bei diesen das Zurückblewen der Knischen im Wachsthum zu schlen scheine. Jedenfalls ist dieser Aussprüch so allgemein gefasst nicht wahr, wovon ich nach bei geburtsbülflichen Lähmungen, die doch auch z. gr. Th. zu den peripheren traumatischen zu zählen sind, hinlänglich überzeugt habe (Berl. klin. Woch. 1871 Nro. 40 u. 41).

Hierher gehört offenbar auch die von Chassaignac als "schwerzhafte Lähmung der Kinder. Paralysie doutoureuse des jeunes enfants"
tParalysie ophemere des belies Jules Simon) beschriebene Affection, wehnmeist an den oberen Extremitäten und hier wahrscheinlich durch eine heftige Zeitung derseiben, bez, des Plexus brachialis, an den unteren nach
längerem Hocken auf feuchtem Rasen entsteht. Die anfangs spontanspäter pur noch ber activen und passiven Bewegungen der Extremität
hervortretenden Schmerzen verheren sich meist in 4-5 Tagen, seitener
schen binnen 48 Stunden; die Lähmung seltet heilt sehr schnell.

Es hat nichts auffülliges, dass gelegentlich, obwohl gewiss ungemein viel seltener als die obere, auch die untere Extremität durch Zerrung schmerzhaft gelähmt werden kann, wie ich in einem Falle beobachtet habe.

Die syphilitische Pseudoparalyse Parrot's (Progresmed, 1878 p. 475), weiche auf einer schweren Veränderung der langen Knochen beruht, soll von der apinalen Kinderlähmung dadurch unterschieden werden können, dass bei der letzteren die wilkürliche Contraction der Muskeln mehrweniger fehlt und ebenso ihre electrische Erregbarkeit; feiner entsteht bei der wilkürlichen Contraction in litzelähmter Muskeln kein Schin-rz; es fehlen antangs wenigstens die Det rinitäten der Gelenke und jedenfalls die Crepitation. Die genannte Affection ist ausserdem den Neugebornen eigenthümlich.

Im Anschluss hieran will ich erwähnen, dass neuerdings ein amer-kanischer Arzt Poore auf eine jedenfalls seltene, von ihm bei Kindern von 4-5 Jahren beobachtete Entzündung der Symphysis acro-illiaca autmitikam gemacht hat, welche, neuen der Empinihichkeit dieser Knochentuge bei Druck, eine allmahlich zunehmende Lähmang der entsprechenden Unterextremität vortäusehen kann. (Charles T. Poore, disease of the sacro-iliac synchondrosis; Americ, Journ, of med sciences 1878. Nio. 1. p. 62.) Die Unter-cheidung von der spinalen Kinderhahmung eigebt sieh von selbst.

Auch die geburtshülflichen Lähmungen können mit der spinalen kinderlähmung verwechselt werden, wenn sie, wie diess zuweilen geschicht, nicht alsbald post partum, sondern erst nach Verhauf von Wochen oder Monaten bemerkt werden. Sonst kann ja im gegebenen Falle darauf Gewicht gelegt werden, dass die spinale Kinderlähmung selten im ersten Lebenssemester beobachtet wird. Bei der am häufigsten beobachteten Lähmung einer oder beider oberen Extremitäten gelingt es einer aufmerksamen Untersuchung meist, eine Fractur, seltener eine Luxation zu ermitteln. Selbst in älteren Fällen kann man nicht selten durch Aufänden eines Callus am Schlüsselbein oder eines freibeweglichen Zwischenstücks im Schultergelenk den traumatischen Ursprung nachweisen. Bei den sehr selten beobachteten Verletzungen des Rückeunurks durch Tractionen an der Wirbelsäule wird meist gleichzeitig Analgesie an den gelähmten Extremitäten nachgewiesen werden können; beim Sitz der Verletzung im Halsmark komint es zur Pupillendifferenz. Die bis jetzt beobachteten Fälle verliefen schnell lethal.

Zu beachten ist, dass, da gelähmte Kinder leicht hinfallen. Fracturen oder Luxationen an den gelähmten Gliedern entstehen konnen, welche eine Determitat bedingen, die der Art ist, dass sie durch die urprüngliche spinale Lähmung nicht wohl hervergebracht sein kann.

Was die im Verlauf von a cut en fie berhaften Krankheiten auftretenden Lähmungen anbetrifft, so sind wir bis jetzt noch nicht im Stande zu sagen, in wieweit wir dieselben der spinalen Kinderlähmung zuzählen dürfen. Vorläufig habe ich keinen Anstand genommen, diess mit allen solchen Formen zu thun, welche alle klinischen Charactere unserer Lähmung an sich tragen.

Aus diesem Grunde habe ich auch eine augeblich nach Kopferysipel entstandene Lähmung (Tab. Nr. 67) hierher gerechnet. Denn so lange nicht nachgewiesen ist, dass den nach acuten Krankheiten entstandenen Lähmungen eine andere anatomische Ursache zu Grunde liegt, haben wir keine Veranlassung, sie von der spinalen Kinderlähmung zu trennen.

Nur die diphtheritische Lähmung macht eine Ausnahme. Sie hat ein so eigenartiges Gepräge, dass wir sie als eine Affection eigener Art gelten lassen müssen. Denn bei ihr handelt es sich, abgesehen von der gewöhnlich vorausgegangenen oder gleichzeitig vorhandenen Lähmung der Muskeln des weichen Gaumen und des Augapfels, weniger um eine eigentliche Lähmung, als um eine mehrweniger hochgradige Ataxie der Extremitäten, besonders der unteren. Dieser Umstand, sowie das Fehlen der Atrophie und der Herabsetzung in der faradischen Erregbarkeit der Muskeln und endlich die meist schnelle Heilung lassen — abgesehen von den meist zu ermittelnden anamnestischen Daten — diese Lähmungsform mit Leichtigkeit von der spinalen Kinderlähmung unterscheiden.

Als Seltenheit ist auch die Möglichkeit einer Verwechslung mit

einer acuten oder chronischen Metallvergiftung zu erwähnen. Duchenne fils erzählt nämlich (l. c. p. 193) einen Fall von Bleilähmung bei einem Kinde von 3 Jahren, verursacht durch bleihaltiges Trinkwasser. Da in solchen Fällen die faradische Erregbarkeit der Muskeln ebenfalls herabgesetzt oder aufgehoben zu sein pflegt, so kann nur die Anamnese und der weitere Verlauf über das Wesen der Affection Aufschluss geben.

Auch die Rhachitis pflegt zuweilen eine lähmungsartige Schwäche der unteren Extremitäten zu bedingen, welche dem Ungeübten als spinale Kinderlähmung imponiren kann. Solche Kinder weigern sich zu laufen, weil ihnen das Gehen ebeuso schmerzhaft ist, wie jede andere Bewegung und wie jeder Druck auf die afficirten Knochen z. B. beim Anfsetzen oder Aufheben. Nicht selten stehen der eine oder beide Füsse in hochgradiger Adductionsstellung. Diese Symptome, wie die bekannten Zeichen der rhachitischen Knochenaffection, sowie schliesslich das Fehlen der wichtigsten Symptome der spinalen Kinderlähmung, vor allem der Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit, lassen die Unterscheidung leicht erscheinen. In älteren Fällen kommt hierzn, wie ich bei einem 17jährigen Jüngling zu beobachten Gelegenheit hatte, die zwergartige Statur, hervorgerufen durch gleichmässige Verkürzung sämmtlicher langer Extremitätenknochen.

Endlich kann bei schwächlichen und desshalb auch muskelschwachen*) oder selbst bei wohlgenährten, aber muskelfaulen Kindern eine Beeinträchtigung der Locomotion sich zeigen, welche ängstliche Eltern veranlasst, diese Kinder dem Arzt zur Untersuchung zu bringen. Der Umstand, dass dieselbe ganz negativ ausfällt in Bezug auf alle für die spinale Kinderlähmung characterischen Symptome, sowie die schnell eintretende Besserung in Folge eines einerseits roborirenden, andererseits anregenden Régimes wird die Diagnose alsbald klar stellen.

M. Rosenthal (I. c. p. 417) führt das späte Gebeniernen der Kuder zurück auf zurückgebliebene Entwicklung des Coordinationsvermbens.

Onimus und Logros (Truto d'electricite medicale 1872, p. 161) wolfen jene allgemeine Muskelträgheit nach allgemeinen Consulsonen, welche weder Labinung, nach Atrophie, nech Herabsetzung der taradischen Erregbarkeit zurücklissen, beobachtet haben. Der Kopt hängt für gewohnlich berab; nur zur Zeit des Affects wird er autgeriehtet. Sollte

^{*} Setche im l'ebrigen furchans wohlgehildete Kinder lernen nicht rechtrettig laufen odet, wenn sie diess auch geornt laben, so falcen sie doch ha 52 mel vern 5gen nicht sich üllein ohne Anaalten vom Boden zu erkeben. Zudem bilden sich bei ihnen Platifüsse aus.

es sich in diesen Fällen nicht um einen cerebralen Process gehandelt baben?

Hierher gehören auch die Lähmungen, welche amerikanische Aerzte
als durch Hysterie oder Masturbation hervorgerufen neuerdings
beschrieben haben. Der Unterschied von der spinalen Kinderlahmung
soll sich weniger im Beginn, als mischlieselichen Verlauf herausstellen (?),
(Jacobi, Americ, Journ, of obstett, 1876, Juni). Schon Mauthner
und Vogt (l. c. p. 56) wollen ähnliche Fälle beobachtet haben. Auch
Jules Simon (Gaz, med, 1878, Nro. 52, p. 642) will bei Mädchen von 6,
8, 10 und 12 Jahren hysterische Paralyse gesehen haben.

Zum Schluss die Differentialdiagnose von einigen chiurgischen Affectionen der Extremitäten:

Vom angeboreneu Klumpfuss unterscheidet sich der bei der spinalen Kinderlähmung vorhandene paralytische K. durch das Fehlen der Distorsion und Deformität der Fusswurzelknochen, sowie der Depressionen an Rücken und Sohle des Fusses; ausserdem auch durch die fast stets vorhandene Temperaturherabsetzung. Ueber das electrische Verhalten der Muskeln beim angeborenen Klumpfuss besitzen wir leider keine genauere Angaben. In einem Falle von doppelseitigem Pes varus, in welchem freilich gleichzeitig Spina bitida vorhanden war, fand ich die faradische Erregbarkeit der Muskeln und Nerven an Unterschenkel und Fuss vollständig aufgehoben.

Hieran schliessen sich passend gewisse angeborene Wachsthumshemmungen ohne Deformität, wie ich sie erst kürzlich bei einem 12 Wochen alten Mädchen beobachtet habe. An diesem krättigen und im Uebrigen durchaus wohlgestalteten Kinde wurde erst 9 Wochen nach der Geburt bemerkt, dass die linke Unterextremität in allen Dimensionen viel kleiner war als die rechte. Durch genaue Messungen constatirte ich weiter, dass nicht nur die linke untere Extremität (um fast 2 cm), sondern auch die obere (11 cm) und namentlich die Rumpfhälfte derselben Seite im Wachsthum zurückgeblieben war. In Betreff des Gesichts und der Augen liess sich nichts mit Bestimmtheit feststellen. In diesem Falle liess natürlich die halbseitige Atrophic von vornherein das Vorliegen einer spinalen Kinderlähmung sehr unwahrscheinlich erscheinen. Indessen würde auch in den Fällen, wo nur ein Glied in der Entwicklung zurückgeblieben ist, das Erhaltensein der faradischen Erregbarkeit die spinale Kinderlähmung ausschliessen lassen.

Die Subluxatio paralytica humeri könnte wohl mit einer traumatischen Luxation verwechselt werden. Indessen gibt die Entartungsreaction des Deltoideus und anderer Schultermuskeln hald die Gewissheit dass diese primär erkrankt sind, die Subluxation aber erst secundär entstanden ist.

Lähmung der einen unteren Extremität durch den Druck eines Congestionsabcesses in der Fossa iliaca kann dadurch der spinalen Kinderlähmung ühnlich werden, dass sie z. B. in Folge eines Trauma ebenso plötzlich auftritt wie diese. Allein der Nachweis einer Spondylitis, sowie des Abcesses bei der Palpation durch die Bauchdecken, vor allem aber wiederum das Erhaltensein der faradischen Erregbarkeit werden die Diagnose bei weniger Aufmerksamkeit sicher stellen lassen.

Ebensowenig können Affectionen des Hüftgelenks mit spinaler Kinderlähmung bei längerer aufmerksamer Beobachtung verwechselt werden. Was zunächst die beginnende Coxitis anlangt, so ist die hierbei beobachtete Lähme der einen Unterextremität eine progressiv zunehmende und sehr oft eine intermittirende, so dass ein solches Kind tagweise bald gut, bald schlecht gehen kann. Später aber wird die Empfindlichkeit der Gelenkgegend bei Druck und Stoss, sowie bei Bewegungen, die Fixirung des Gelenks in Flexion und Adduction, der fixe Schmerz in der Kniegegend als für die Coxitis pathognomonisch gefunden werden, bei welcher zudem die faradische Erregbarkeit normal bleibt. Ueber diese Differentialdiagnose vergleiche ausserdem des Aufsatz von V. P. Gibney in New-York: The diagnosis of hipdisease. Amerik, Journ, of med, seiences, Oct. 1878.

Endlich wird auch die angeborene Hüftgelenksluxation nicht wohl das Bild der Kinderlähmung vortäuschen können. Auch hier wird die Rotation der Schenkel nach innen, die frühzeitig auftretende Lordose, der wacklige Gang etc. nicht verkannt werden können. Schliesslich wird in allen diesen Fällen das Feblen von Veründerungen der electrischen Erregbarkeit die Diagnose einer spinalen Kinderlähmung nicht aufkommen lassen.

Prognose.

Die Aufgabe, sich prognostisch zu äussern, wird für den Arzt in den verschiedenen Stadien der Kinderlähmung bald eine leichte, bald eine schwierige sein. Wir unterscheiden auch in dieser Heziehung 1. em Initialstadium, II. ein paralytisches und III. ein chronisches Stadium.

I. Im Initialstadium kann der herbeigerufene Arzt, ehe Lähmungserscheinungen declarirt sind, überhaupt nicht wissen, ob die vorliegenden Krankheitserscheinungen als das einleitende Stadium einer spinalen Kinderfähmung aufzutassen sind. Ist die Lahmung aber einmal ausgesprochen, so haben gewöhnlich die für das Leben bedrohlichen Symptome aufgehört.

Die Frage nach der Lebensgefährlichkeit unserer Affection im Intialstadium kann daher nur vom grünen Tisch aus gestellt werden und die Antwort darauf kann nur beruhigend ausfallen, insofern bis jetzt kein Fall von spinaler Kinderlähmung bekannt geworden ist, welcher schon im Beginn tödtlich verlaufen wäre, wenngleich die Convulsionen noch so stürmisch und das Fieber noch so heftig gewesen waren. Indessen ist hier nicht zu vergessen, dass wir nicht wissen, oh wir nicht manche Fälle von lethalen Convulsionen hierher zu zählen haben.

II. Im paralytischen Stadium. Ist dann die Lähmung eingetreten und über einen grossen Theil des Bewegungsapparates verbreitet, so darf der Arzt auf Grund unserer Erfahrungen die Hoffnung
aussprechen, dass von den gelähmten Theilen einige sich spoutan
rehabilitiren werden: zunächst gewöhnlich die Hals-, Nacken- und
Rumpfmuskeln, sodann die Muskeln der oberen Extremität, zuletzt und
am seltensten die der unteren.

Inwieweit aber im gegebenen Falle die spontane Rückbildung der Lähmung zu Stande kommen wird, lässt sich von vornherein gar nicht absehen. In Fällen, welche anfangs eine Lähmung sämmtlicher Muskeln des Rumpfes und der Extremitäten zeigen, sehen wir später zuweilen dieselbe auf ein Glied, ja vielleicht nur auf einige Muskeln zurückgebildet. Wie solche anscheinend äusserst ungünstigen Fülle sich wider Erwarten bedeutend bessern können, hat Sinkler (l. c. p. 356) an einem Fall gezeigt. In anderen dagegen, wo die Lähmung von vornherein nur eine geringe Ausdehnung hatte, tritt gar keine oder eine kaum merkliche Rehabilitation ein.

Der Ausgang in vollständige Genesung (temporäre Lähmung) ist in ausgesprochenen Fällen von spinaler Kinderlähmung so selten, dass er in keinem Falle prognosticirt werden kann.

Im Allgemeinen gelten auch heute noch die prognostischen Sätze, welche Duchenne aus dem Ergebniss der faradischen Prüfung ableitete. Das Fehlen der faradischen Erregbarkeit bedeutet in der paralytischen Periode, d. h. in den ersten 6—9 Monaten nach Eintritt der Lähmung, dass der Muskel in seiner Ernährung bedroht ist; in der späteren chronischen Periode aber, dass bereits eine Texturveränderung in ihm vorgegangen ist. Eine volle Einsicht in diese Verhältnisse haben uns aber erst die Untersuchungen von Erb verschaftt, welcher nachwies, dass gewissen Phasen der Erregbarkeit gegen den faradischen und gegen den Batteriestrom ebenfalls gewisse Phasen der Gewebsveränderung im Muskel entsprachen. (Das Nähere s. oben p. 69.)

III. Im chronischen Stadium. Am häufigsten aber werden dem Arzte solche Fälle zur Beurtheilung zugeführt, in welchen die Lähmung schon Jahr und Tag-besteht und darum auf eine spontane Rehabilitation der gelähmten Theile nicht mehr zu rechnen ist. Hier entsteht nun die Frage: 1) Vermag die Kunsthülfe jetzt noch eine Rehabilitation herbeizuführen? oder 2) wenn diess nicht möglich, vermag sie die gehihmten Gheder wieder gebrauchsfähig zu machen, wenn auch nur in beschränktem Maasse?

Die erste Frage kann leider nur dahin beantwortet werden, dass eine solche Rehabilitation nur in den wenigsten Fällen sich wird erreichen lassen.

Vielmehr gilt hier der Satz: Diejenigen Muskeln, welche nach Ablauf von 6-9 Monaten nach der Lähmung noch gar keine Andeutung von Functionirung zeigen, werden dieselben überhaupt nie wieder erlangen.

Damit ist aber keineswegs ausgeschlossen, dass theilweise rehabilitirte Muskeln durch die Kunsthülfe in ihrer Functionirung nicht noch

gefördert werden könnten.

Günstiger lautet im Allgemeinen die Antwort auf die zweite Frage, mit der Einschränkung, dass nur die unteren Extremitäten die Herstellung einer beschränkten Gebrauchsfähigkeit versprechen lassen, während an den oberen die Kunsthülfe nur wenig vermag. Dank den Fortschritten der Mechanik, dürfen wir den Satz aussprechen, dass exitat in allen Fällen von Lähmung der unteren Extremitäten möglich ist. die Kinder zum aufrechten Gehen zu bringen.

Der Grad der Vollkenmenheit, welcher in dieser Beziehung im einzelnen Falle zu erreichen ist, hingt von der In- und Extensität der Liemung, vielfach aber auch dav nicht od gewiese Muskelzruppen erk um sind, z. B. die Beuger des Oberschenkels gegen das Beikent denn gerade diese Muskeln, welche den Gebrauch des gelähmten Beins nach der Anglogie eines Stelztusses gestatten, sind mechanisch selwer oder gar nicht zu eisetzen.

Am Arm ist namentlich die complete Lähmung der Schultermuskeln, insonderheit des Dettoidens für die spatere Gebrauchsfähigkeit des Griederschrist rend

Im Allgemeinen ist nach meinen Erfahrungen bei der spinslen Kinderlahmung die Prognose hinsichtlich der Gebrauchschugkeit der gelähmten Extremitaten, namentach der unteren, entschieden ungunstiger als bei den eerebraten Lahmungen.

Therapie.

Die Therapie der spinalen Kinderlähmung zerfällt wiederum 1) in eine solche des Imtialstadiums, 2) in eine solche der eigentlichen Lähmung (des paralytischen Stadiums) und 3) in die der Folgezustände (des chronischen Stadiums).

Von einer Prophylaxe konnte böchstens insofern die Rede sein,

als man Kinder, welche über Ermüdung beim Gehen klagen oder nicht laufen wollen, memals dazu anhalten oder gar zwingen soll.

1. Behandlung des Initialstadiums.

Das acute Initialstadium kommt, wie wir sehen, nur selten zur Beobachtung und darum auch zur Behandlung der Aerzte. Zudem kann es in den allermeisten Fällen nicht als solches erkannt und daher die dagegen zu empfehlende Therapie nur selten angewendet werden. Denn unmöglich wird man einem rationellen Arzte zumuthen können, jedem Kinde, welches etwas Fieber und Appetitlosigkeit hat, sofort Schröpfköpfe oder Blutegel auf die Wirbelsäule appliciren zu lassen, um einer etwa drohenden Poliomyelitis vorzubeugen.

Etwas anderes ist es, wenn stürmischere Erscheinungen z. B. heftige Convulsionen eintreten, oder, wenn die beginnende Parese eines Gliedes die Diagnose einer sich entwickelnden Lähmung wahrscheinlich macht. Alsdann ist es räthlich, eine eingreifendere Behandlung einzuleiten, wie sie wesentlich für die acute Myelitis empfohlen ist: Locale Blutentziehungen durch Schröpfköpfe oder Blutegellängs der Wirbelsäule, namentlich in der Höhe der Hals- und Lendenanschwellung: danach kalte Wasser- oder noch besser Eisumschläge auf dieselben Stellen. Später Ableitungen auf die Haut des Rückens durch Blasenpflaster, Einpinselungen von Jodtinctur.

West empficht zu demselben Zweck locale Dampfdouchen; Bouchut punktformige Cauterisation längs der Wirbelsäule, welche er alle 2 Tage in sehr oberflächlicher Weise mit glübend gemachter Zeichnenkohle ausführt, angebich mit gutem Erfolge (Gaz. med. 1877, Nro. 52, p. 658).

Daneben empfehlen sich Ableitungen auf den Darm durch Calomel oder andere leichte Abführmittel.

Mit diesen Ableitungen auf die Haut und den Darm beabsichtigen wir, das Fortschreiten der Entzündung womöglich aufzuhalten und dadurch bedrohte nervöse Elemente des Rückenmarks vor dem Untergange zu bewahren. Ob wir dieses Ziel mit den empfohlenen Mitteln erreichen, lassen wir dahingestelt. Wir versuchen es eben.

Ob bei complicirender Dentitio difficilis das Einschneiden des Zahnfleisches von besonderem Nutzen sein kann, lassen wir dahingestellt; Sinkler will es in einem Falle mit Erfolg gethan haben.

Bei soporösen Zuständen empfehlen sich kühle Uebergiessungen des Kopfes im lauen Bade. Im Aligemeinen aber hüte man sich vor einer zu grossen therapentischen Vielgeschäftigkeit, welche leicht schaden kann statt zu nützen.

Althaus (l. c. p. 51) empfiehlt neben Ruhe und knapper Diät in

in diesem Stadium ausschliesslich subcutane Injectionen von Ergotinum Honjean in wässeriger Lösung. Die Dosis beträgt für ein Kind von 1 4 Jahren 0,015, für ein solches von 3—5 Jahren 0,02, von 5—10 Jahren 0,03 und 0,06 bei über 10 Jahre alten Kindern. Die Injectionen werden täglich 1—2 Mal wiederholt. In schweren Fällen wo die Temperatur bis 40° steigt, sollen die Injectionen noch häufiger gemacht und jedes Mal wiederholt werden, wenn das Fieber um 1—2 Grad steigt. Auch wenn die Temperatur wieder eine normale geworden, dürfen die Injectionen nicht ausgesetzt werden. Enge Pupillen lassen es räthlich erscheinen, mit den Injectionen etwas auszusetzen, weite dagegen, in ausgiebiger Weise damit fortzufahren. Schliesslich sollen diese Einspritzungen schmerzlos sein. Althaus macht sie gewöhnlich an den unteren Extremitäten.

2) Behandlung im Stadium der Lähmung.

Auch in dem zweiten Stadium, wo die Lähmung perfect ist, wird man gut thun, im Beginn mit den Ableitungen auf die Haut des Rückens fortzufahren. Jetzt empfehlen sich besonders die Jodpinselungen oder die auch für das Anfangsstadium empfohlenen Einreibungen der Rückgratgegend mit grauer Quecksilbersalbe; vielleicht auch die wiederholte Application von leichten Vesicatoren. Auch Priessnitzsche Umschläge auf die Wirbelsäule und ihre Nachbarschaft oder um der Rumpf applicirt, können versucht werden.

Von inneren Mitteln sind in derselben Absicht empfohlen die Jodpräparate, das Jodkalium und das Jodeisen. Ausserdem aber auch das Bromkalium und das Erzotin.

Neben diesen Mitteln, von welchen man einen günstigen Einfluss auf die Krankheitsheerde im Rückenmark selbst erwartet, kommen in diesem Stadium vor allem die gegen die Lähmung empfohlenen Mittel in Betracht.

Als Antiparalyticum par excellence verdient das meiste Vertrauen die Anwendung der Electricität und zwar in erster Linie des Batteries troms (sogen, constanten Stroms). Derselbe wird central applicirt, d. h. man lässt ihn auf das erkrankte Rückenmark selbst einwirken. Die Wirkung, welche man sich von dieser Anwendung des Batteriestroms verspricht, bezeichnet man nach Remak als katalytische. Die Methoden der Anwendung sind verschieden: Erb setzt die eine grosse Elektrode auf das Rückgrat in der Höhe des Krankheitsheerdes, die andere auf die vordere Rumpffläche, und lässt so erst die Anode, danach die Kathode je 1-2 Minuten lang einwirken. — Andere setzen die Anode auf das Rückgrat, die Kathode an die gelähmten Extremi

täten; Sitzungsdauer anfangs nicht über 20 Minuten. Ich selbst habe meist die Kathode auf das Rückgrat in der Höhe des Krankheitsheerdes die Anode in der Höhe der nicht erkrankten Rückenmarksauschwellung aufgesetzt; sind beide Anschwellungen erkrankt, so wird gewechselt; schwacher Strom von 6—10 mittelgrossen Siemens-Halske'schen Elementen 5 Minuten lang. Alt haus applicirt aus theoretischen Gründen ausschliesslich die Anode auf das Rückgrat. Bouchut (de l'emploi des courants continus dans la paralysie essentielle de l'enfance; Bullet, de thérapeut. 15 Août 1872) empfiehlt, den Batteriestrom (jedenfalls einen sehr schwachen) mehrere Stunden hintereinander anzuwenden. Diese Methode soll in frischen Fällen ausgeseichnete Erfolge gegeben haben. Jedenfalls ist sie unschädlich und verdient desshalb versucht zu werden.

Die beschriebene centrale Anwendung der Electricität, wozu ausschliesslich nur der Batteriestrom verwendet werden darf, ist überhaupt eine so milde, dass selbst die leider unter den practischen Aerzten noch immer zahlreichen Gegner einer frühzeitigen electrischen Behandlung der Lähmung, wenn sie diese Methode kennten, kaum etwas dagegen einzuwenden haben möchten. Und doch darf man sich nur von einer frühzeitig eingeleiteten electrischen Behandlung etwas Erkleckliches versprechen; je später mit derselben begonnen wird, um so ungünstiger sind die Aussichten auf Erfolg.

Dieser centralen Galvanisation gegenüber hat Duchenne bis zu seinem Tode der localen Faradisation der einzelnen Muskeln das Wort geredet und will namhafte Erfolge davon gesehen haben. Auch er empfiehlt mit der faradischen Behandlung so früh als möglich, sogleich nach Ablauf des fieberhaften Initialstadiums zu beginnen. Man thut gut, um es mit den kleinen Patienten nicht von vornherein zu verderben, anfangs ganz schwache Ströme zu verwenden und, indem man sie von einer Sitzung zur anderen etwas steigert, eine allmähliche Gewöhnung an die befremdliche Empfindung herbeizuführen.

Leider kann man nicht umbin, der eigentlichen Behandlung eine electrische Prüfung vorauszuschieken, bei welcher leider stärkere, schmerzhafte Ströme nicht zu entbehren sind; und damit steht man in den Augen der Kinder, namentlich älterer, als der zu fürchtende Mann da., dessen Anblick allein schon im Stande ist, ein heftiges Angstgeschrei hervorzurufen.

Die Dauer einer solchen faradischen Sitzung, welche drei Mal wöchentlich stattzusinden haben, soll aufungs 5, später 10 Minuten betragen. Namentlich bei der faradischen Behandlung, aber auch bei der galvanischen thut man gut, nach Ablauf von vier Wochen eine Zeit lang mit dem Electrisiren auszusetzen, weil sich sonst zuweilen eine

nervöse Erregbarkeit, verbunden mit Schlaflosigkeit, bei den Kindern ausbildet.

Auch der Batteriestrom wird zur peripheren Reizung der gelähmten Muskeln und Nerven empfohlen. Er verdient sogar ausschliessliche Anwendung in allen Fälleu, wo die Entartungsreaction und damit die Nichtempfänglichkeit der Muskeln für den faradischen Strom sich herausgebildet hat, wenn man nicht etwa die oben beschriebene centrale Galvanisation allein anzuwenden vorzieht.

In allen frischen Fällen würde ich entschieden rathen, die centrale Galvanisation allein vorzunehmen, weil ich aus der Behandlung zahlreicher Fälle den Eindruck gehabt habe, dass sie mehr nützt, als jede periphere Reizung.

Eine Statistik der electrotherapentischen Erfolge bei der spinales Kinderlähmung aufzustellen, geht nicht wohl an, weil bei jedem frischez Falle der Einwand gemacht werden kann, dass jede Besserung nicht auf die electrische Behandlung, sondern auf die spontane Rehauhtation die Naturheilung zurückzuführen sei. Weit entfernt den Werth der electrischen Behandlung zu überschätzen, zähle ich sie mit Leyden il. p. 577). Erb u. A. "zu den wichtigsten Heilmitteln im allen Stades der Kinderlähmung." Dass so wenig damit geleistet wird, liegt z. gr. Th. an der geringen Ausdauer der Angehörigen der kleimen Patienten, welche nach vier Wochen die Behandlung für immer aussetzen, wezwie nicht bereits bedeutende Besserung wahrnehmen. Darin aber sind gewiss alle, welche sieh mit der electrischen Behandlung dieser, wie anderer sehwerer Lähmungen eingehend beschäftigt haben, einig, dass nur eine lange Zeit, Monato, ja Jahre lang methodisch durchgeführte Behandlung Aussicht auf Erfolg haben kann.

Neben der electrischen Behandlung hat man innerlich und äusserlich Strychnos-Präparate, alzantiparalytisch wirkend, empfohlen Innerlich kann man Extr. strychn. spirit. in kleinen Dosen, 2 Mal täglich 1:—1 Centigramm in Syrup. cort. aurant. geben.

Dr. Henberger in Bozen (Corresp bl. für Schweizer Aerzte 1878. Nro. 17. Sept. 1) hat in einem Falle von seit à Jahren bestehender spinaler Lähmung beider Beine nach dem Einnehmen von Pillen & O. (1817). Strychn, suiph. Giglich 1--2 Mal 1 Pille binnen vier Wochen Rückkehr der faradischen Reitetion und raschen Rückgang der Lähmungserscheinungen gesehen, so dass das Kind wieder ohne Maschine laufen konnte und das früher mehr atrophische Bein sich nur wenig noch von dem anderen unterschied.

Mehr Vertrauen verdienen aber subcutane Einspritzungen von Strychnin, am besten des Strychnium sulphurieum als des am leichtesten löslichen Salzes. Man wird jedenfalls auch bei älteren Kindern mit den kleinsten Dosen von 12 Milligramm beginnen und erst allmählich bis höchstens 11 Mgr. steigen. Die Einspritzung darf wöchentlich höchstens 2-3 Mal ausgeführt werden.

Barwell injieirt grössere Dosen so lange, bis die vorher gar nicht antwortenden Muskeln sehr lebhaft auf den Batteriestrom reagiren. Andere, wie Sinkler, wollen vom Strychnin nie merkliche Erfolge gesehen haben.

Eine ähnliche Wirkung wie die locale Faradisation hat die G v mnastik, welche, von sachverständiger Hand geleitet, sehr heilsam wirken kann. Zu dem Ende muss zunächst, am sichersten durch die electrische Prüfung, festgestellt werden, welche Muskeln gelähmt sind und
in welchem Grade, damit bei den gymnastischen Uebungen jeder einzelne Muskel in gehöriger Weise bedacht werden kann.

Zweckmässig wird damit noch ein anderes die Ernährung der Muskeln förderndes Verfahren, die Massage verbunden. Diese besteht in Streichen, Klopfen und Kneten der gelähmten Muskeln.

Von anderen antiparalytischen Heilagentien rühmt Sinkler die Anwendung von Hitze, auf die Erfahrung sich stützend, dass gelähmte Theile sich beweglicher zeigen wenn sie warm, als wenn sie kalt sind. Er lässt die gelähmten Glieder entweder in warmes Wasser eintauchen, oder jeden Abend wenige Minuten vor ein Hitze strablendes Feuer halten.

Von grösserer Wirksamkeit dürfte wohl der verständige Gebrauch von Spritz- oder Strahldouchen auf die gelähmten Muskeln sein, wofern die dadurch hervorgerufene Hyperämie von grösserer Intensität und längerer Dauer sein möchte als als die einfache Erwärmung. Diese Douchen können zweckmässig mit warmen Vollbädern verbunden werden, denen man Soole, Salz. Schwefelleber oder aromatische Ingredientien, wie Infus. calam. zusetzen kann. Die Bäder selbst dürtten keinen anderen Nutzen haben, als den, den Stoffwechsel zu heben und so eine Kräftigung des ganzen Körpers und damit auch der einzelnen gelähmten Theile herbeizufähren.

Ob die natürlichen indifferenten, namentlich aber die Sool-Thermen wie Rehme einen günstigreen Einfluss ausüben, als künstliche Bäder, lasse ich dahingestellt.

Dieselbe Wirkung und sicher in noch höherem Grade erzielt man durch eine rationelle hydrotherapeutische Kur. M. Rosenthal hat bei einer solchen (feuchte Abreibungen, locale Einpackungen der Extremitäten mit darauf folgendem Halbbad von 24—20°C., leichte Begiessungen der Wirbelsäule im Bad) wohlthätigen Einfluss auf die Ernährung und Kräftigung der Muskeln beobachtet.

Dass eine roboriren de Diät im Allgemeinen sehr zu empfehlen,

-4

versteht sich wohl von selbst: Kräftige Nahrung, besonders Fleisch und Eier; gesunde Luft: Land-, Gebirgs- oder Seeluft; gehörige Abwechslung zwischen Uebung und Ruhe, daneben, wo es die Constitution räthlich erscheinen lässt, Leberthran und Eisen.

3) Behandlung im chronischen Stadium.

Auch bei veralteten Fällen kann die im vorigen Abschnitt skizzirte muskelstärkende Methode am Piatze sein. Die tonisirenden Manipulationen (wie Electricität, Gymnastik, Massage, Hydrotherapie etc.) werden sich aber hier mehr auf gewisse einzelne Muskeln zu beschränken haben, welche zwar geschwächt, aber doch nicht völlig degenerirt sind und für die Functionirung des Gliedes besonders nöthig erscheinen, wie z. B. die Benger des Oberschenkels gegen das Becken. Indessen möchte ich gerade hier vor allen gewaltsamen Manipulationen und zu starken Reizungen, namentlich auch electrischen, warnen, weil man damit leicht mehr verderben, als nützen kann. Man muss stets im Auge behalten dass man es nicht mit gesunden, sondern krankhaft afficirten Muskela zu thun hat.

In der übergrossen Mehrzahl der chronischen Fälle aber wird mas die Hoffnung auf eine Rehabilitation der gelähmten Muskeln aufzugeben und nunmehr sein ganzes Augenmerk darauf zu richten haben, wie man auf rein me ehan ischem Wege eine möglichst gute Functionung der gelähmten Glieder zu erzielen vermag. Die gehörige Kenntniss dieser Hülfsmittel ist für den Kinderarst so wichtig, dass wir ihre ausführliche Besprechung in einem besonderen Abschmtte folgen lassen. In diesem wird man manches finden, was naturgemäss bereits der Behandlung des zweiten Stadiums hätte eingefügt werden müssen. Es erschien uns aber zweckmässiger, die chirurgisch-orthopädische Behandlung im Zusammenhange darzusteilen.

Chirurgisch-orthopädische Behandlung der Contracturen und Deformitäten.

Prophylaxe.

Die wichtigste Aufgabe, welche für den behandelnden Arzt entsteht, sobald sich ausgesprochene Lähmungserscheinungen im Verlauf der Poliomyelitis anterior acuta gezeigt haben, ist die, die Entstehung von Contracturen und Deformitäten an den gelähmten Theilen zu verhüten.

Der Equinusstellung des gelähmten Fusses wirkt man nach Volkmann am besten dadurch entgegen, dass man mittelst einer l'hnellbinde ein leichtes Fussbrettchen an der Sohle befestigt und unn die Fussspitze mittelst eines Heftpflasterstreifens gegen den Unterschenkel heraufzieht. Dieser Verband wird am Abend angelegt, wenn sich das Kind zur Ruho begiebt. Es empfiehlt sich durch seine grosse Eintachheit, welche gestattet, die Austührung desselben der Mutter selbst zu überlassen.

Ist die Equinusstellung schon ausgesprochener und mit Varus complicirt, so habe ich bei ganz jungen Kindern mit Erfolg eine Guttaperchaschiene angewandt, welche von der Insertion der Zehen am Fussrücken bis gegen die Patella hinaufreicht. Eine solche Schiene stellt der Arzt sich selbst leicht dar aus einem entsprechend breiten Streifen von fast 1.2 Cm. dicker gewalzter Guttapercha, indem er diesen in warmem Wasser so weit erweicht, dass er sich den mit einer (wegen des Anklebens) augefeuchteten leinenen Binde umwickelten Theilen vollständig adaptiren lässt. Natürlich muss während des Anpassens und bis zum Erstarren der Schiene, welches man durch Uebergiessen mit kaltem Wasser beschleunigen kann, der Fuss in Dorsalflexion und Pronation festgehalten werden. Die so modellirte Schiene wird, von allen scharfen Kanten und Ecken befreit und gehörig mit Watte gepolstert, jeden Abead vor dem Schlafengehen mittelst einer Flanellbinde oder, wo diess nicht genfigt, mittelst darunter gelegter Heftpflasterstreifen applicirt. Das Material der Schiene hat das für sich, dass es Durchnässung mit Urin verträgt und dass es in warmes Wasser getaucht gestattet, den Winkel zwischen Fuss und Unterscheakel mit der Zeit immer spitzer zu machen.

Ist das gelähmte Kind in der Lage zu gehen, so ist es von voruherein geboten, für ein gut sitzendes und etwaigen drohenden Deformitäten entgegenwirkendes Schuhwerk zu sorgen. Am meisten empfehlen sich hier Schnürstiefeln von Leder, welche weit genug hinauf reichen, um die Knöchel gut zu fixiren.

In manchen Fällen kann es zweckmässig sein, das Rückenleder des Schuhs bis fast zur Fussspitze zu spalten, um des Anziehen zu erleichtern und besonders um die Lage des Fusses innerhalb des Stiefels gehörig controliren zu können.

In vielen Fällen genügt es, wenn man bei drohendem Varus die äussere, bei drohendem Valgus aber die innere Scite der Fusssohle um ein wenges erhöhen lässt. Die Erhöhung darf nicht über ',2 -1 Cm. betragen und mass beim Klumpfuss das vordere Dritttheil frei lassen, weil die grosse Zehe mit ihrem Ballen ohnehin schon stark medianwärts drückt.

Erweist sich diese Vorrichtung als nicht ausreichend, so kommen

die Schienenstiefel und elastischen Züge in Anwendung, von deuen wir unten ausführlicher reden werden.

In allen Fällen vermögen fleissig wiederholte passive Bewegungen, welche den Fuss immer wieder in die der Deformität entgegengesetzte Stellung bringen, hei gehöriger Ausdauer gewiss etwas zu leisten.

Allgemeines über Principien und Plan der Kur.

Ist es zur Ausbildung von wirklichen Contracturen oder Deformitäten gekommen, welche die normale Functionirung der Extremität stören oder ganz aufheben, so erwächst dem behandelnden Arzt eine doppelte Aufgabe, nämlich 1) die, jene Deformitäten zu corrigiren und 2) die Function der Extremität in möglichst normaler Weise wieder herzustellen.

Schon au dieser Stelle kann nicht genug hervorgehoben werden, dass die erstgenannte Aufgabe so vollständig als möglich gelöst sein muse, bevor die zweite überhaupt ernstlich in Angriff genommen werden darf: d. h. auf den speciellen Fall der unteren Extremität, welche bei der spinalen Kinderlähmung fast ausschlieselich in Betracht kommt, angewandt: sämmtliche contracturirten Gelenke müssen in die für die spätere Functionirung des Gliedes günstigste Stellung gebracht sein, bevor dieses als Stütze beim Gehen oder Stehen verwandt werden kann.

Gegen diesen cardinalen Grundsatz wird von den Aerzten hänfig genug geschit und desshalb das Ziel aller Behandlung, den Kranken zum Geben zu bringen, gar nicht oder doch nur in sehr unvollkomments Weise erreicht. Was kann z. B. die beste Stützmaschine einem Kranken helsen, so lange eine beträchtliche Beugecontractur im Hüttigelenk meh beseitigt ist? Die Kranken müssten mit so weit nach vorn gebeugtem Rumps stehen und geben, dass sie schliesslich, wie ich diese in einem hochgradig vernachlässigten Falle bei einem 10jährigen Knaben sah, er vorziehen, auf allen Vieren zu geben (cf. v. Heine 2. A. Taf. l. Fig. 1° und Taf. II, Fig. 2°.).

Ich habe mich absichtlich in Bezug auf die Stellung, welche dem Gelenk zu geben ist, so unbestimmt ausgedrückt, weil hier auch diejenigen Fälle mit in das Auge gefasst werden müssen, in welchen die Wiederherstellung der activen Beweglichkeit eines Gelenkes überhaupt nicht zu erreichen oder eine Versteifung desselben in einer bestimmten Stellung sogar erforderlich ist, um überhaupt eine Art von Functionrung des Gliedes herbeiführen zu können. In jedem einzelnen Falle wird man sich von vornherein vor Aufstellung eines Kurplans darüber klar werden müssen, welche von den die Gelenke bewegenden Muskeln noch functionstähig sind. Diesen Aufschluss kann aber in genügender Weise nur die electrische Untersuchung geben. Ergiebt sich nun aus

dieser, dass sämmtliche das Gelenk bewegenden Muskeln niemals wieder functionsfähig werden können, so würde ein nur passiv bewegliches Gelenk dem Patienten doch nichts helfen, sondern eher hinderlich sein. Für das Kniegelenk würde sich in diesem Falle am meisten eine Versteifung in Extensionsstellung, für das Fussgelenk eine solche in rechtwinkliger Stellung des Fusses zum Unterschenkel empfehlen.

Sind die das Gelenk nach der einen Richtung hin bewegenden Muskeln intact und functionsfähig, so wird man in den meisten Fällen gern versuchen, die ausfällende Muskelwirkung der Antagonisten auf mechanischem Wege durch Gummizüge, Hebelfedern etc. zu ersetzen. Für einzelne Muskeln freiheh ist das gar nicht oder nur in sehr unvollkommener Weise möglich. Ein solcher Muskel ist z. B. der Extensor quadriceps. Ist dieser vollständig gelähmt, so wird man einen besseren Gang erzielen, wenn man das Knie in gestreckter Stellung versteift, als wenn man etwa den Muskel durch einen langen bis zur Schulter hinaufreichenden Gummizug ersetzen wollte.

In Bozug auf die Methode, durch welche man die falschen Stellungen der einzelnen Ghedabschnitte zu einander auszugleichen sucht, ist in neuerer Zeit eine principielle Aenderung eingetreten. Während man früher die Contracturen allgemein durch Maschinen zu heilen versuchte, tritt jetzt statt dieser vielfach die Hand des Chirurgen ein. Wir unterscheiden demnach zwischen manueller und Maschinen-Behandlung.

Die grosse Zahl von mechanischen Vorrichtungen, von z. Th. überaus künstlichen Apparaten und Maschmen, welche man früher gegen die Contracturen und Deformataten anwandte, kann jetzt auf eine verhältmissig kleine reducirt werden, seitdem wir die grossen Vorzüge der manuellen Behandlung zu würdigen gebeint haben. Die Vorzüge, welche die Hand des Arztes, als eines lelenden und empfindenden, so zu sagen inteiligenten Werkzeuges, der todten rein mechanisch wirkenden Maschme gegenüber hat, bedürfen keiner weiteren Auseinandersetzung. Daven abgesehen aber besteht ein grosser Nachtheil der Maschmen darin, dass die selben auf das betreffende Glied einen bald mehr bald weniger schädischen Druck ausüben, unter welchem namentlich bei Kindern die Haut wicht leidet; ja, wie ich geneigt bin anzunehmen is, unten, die noch lebensfahigen Muskeln in hohem Grade geschädigt werden konnen. Zudem sind die Maschmen kostspielig und bedürfen nicht selten einer Reparatur, die micht aller Orten ausgeführt werden kann.

Bei der manuellen Behandlung sucht man durch ein einmaliges kräftiges Hanthieren das Gelenk in eine der normalen möglichst nahe kommende Stellung zu bringen und sodann durch einen sofort angelegten fixirenden Verband in dieser Stellung zu erhalten. Nach einiger Zeit nimmt man den Verband wieder ab, corrigirt die Gelenkstellung

noch weiter, legt wieder einen festen Verband an und sofort, bis das Gelenk der normalen Stellung vollständig entgegengeführt oder, was für manche Fälle noch besser, bis die Deformität sogar übercorrigirt ist.

Gewiss nur in den allerleichtesten Fällen konnte man versuchen, durch taglich oder noch besser mehrmals taglich vorgenommene passive Bewegungen allein die Reduction der Deformität allmählich zu bewerkstelagen. Jedenfalls würde diese Behandlung sehr viel Zeit und Müne erfordern.

Alle diese Manipulationen werden aber auf Erfolg nur so lange rechnen dürfen, als die nutritive Muskelverkürzung noch im Entstehen begriffen ist. Ist die Verkürzung einmal consolidirt, so würde die Anwendung einer so grossen Gewalt nöthig werden, dass es zu Zerreissungen kommen könnte, deren Schaden von vornherem gar nicht abzusehen wäre.

In diesen Fällen, wo wir bei den manuellen Correctionsversuchen auf nicht zu überwindende Widerstände stossen, aber ehen auch nur in diesen, kommt die Durchschneidung einer oder mehrerer Schnen, die Tenotomie in Anwendung.

Es gab eine Zeit, wo man gar nicht daran denken durfte, die Correctur einer Deformität an den Extremitaten vorzunehmen, ohne eine oder mehrere Teno- oder Myotomien vorauszuschieken. Wie sooben angedeutet, ist jetzt die Anwendung der Sehnendurchschneidung eine vie seltenere geworden. Immerhin ist ihr ein wesentlicher Nutzen nicht abzusprechen, insofern sie direct eine nutritive Verlingerung des Muskeisherbeitührt (Hüter) und indirect durch die Heisteilung freierer Gelenkbewegungen und durch die Moglichkeit, durch Urbungen aller Art de Muskels und Nerventhätigkeit anzurogen, der Lähmung selbst entgegenzuurbeiten gestattet.

Die von Streckersen in Basel (Jahrb. f. Kinderheilk, 1869, H 1 p. 49. angeblich imt Erfolg geführe Durchschneidung einzelner Ligaments am Fuss hat meines Wissens keine Nachalimer gefunden.

Für die Contracturen im Kine- und Hüftgelenk haben wir in neuerer Zeit durch americanische Aerzte, in Deutschland besonders durch R. Volk mann ein underes Heilverfahren kennen und schatzen gelernt, die Gewichtsextension. Die Technik dieses Verfahrens ist in unseren Tagen zu bekannt, als dass es hier einer ausführlichen Auseinandersetzung derselben bedürfte.

Sind durch die angedeuteten Verfahren die einzelnen Abschnitte der unteren Extremität unter sich und zum Rumpfe in die gehörige Stellung gebracht, so gilt es, sie darm zu erhalten, daneben aber auch der ganzen Extremität beun Gehen und Stehen einen gewissen Halt zu geben. Diess geschieht durch die sogenannten Tutoren oder Stützmaschinen.

Zum Schluss dieses Abschnittes soll noch besonders hervorgehoben

werden, wie viel darauf ankommt, die kleinen Patienten möglichst bald auf die Füsse zu bringen, einmal weil schon durch das Stehen und Gehen an sich manche Deformitäten vollständig gehoben werden, sodann aber auch dem Zurückbleiben der Glieder im Wachsthum um besten durch den Gebrauch derselben vorgebeugt wird,

Als Illustration zu dieser Thatsache führt Volkmann (l. c. p. 353) die Beobachtung an, dass bei der Kinderlähmung die Verktitzung in den früheren Jahren immer viel mehr hervortrete wie in den späteren, so dass man dieselbe bei Erwachsenen durchsehnittlich nicht viel grosser finde, als bei Kindern von 3.5 Jahren. "Diess kommt eben daher, fahrt Volkmann fort, dass kleine Kinder die geschinten Extren itaten fast gar nicht gebrauchen, während später auch in den sehlimmsten Fällen irgend eine Art der Locomotion, sei es nun mit Stöcken und Kriteken oder mit Schienen ermöglicht wird."

Da nun aber die gelähmten Unterextremitäten in vielen Fällen zu schwach, oft wohl auch zu unsicher in ihren Beweg augen sind, um die ganze Schwere des Oberkörpers zu tragen, so hat man, abgesehen von den schon erwähnten Stützmaschinen, allerlei Vorrichtungen ersonnen, durch welche die Kinder beim Stehen und Gehen unterstüzt werden.

Durchaus verwerflich ist der Gebrauch der Krücken, weil diese, wie wir sahen (s. p. 87), die Bildung von Contracturen und Deformitäten in hohem Grade begünstigen und die unteren Extremitäten gar nichtzu einer normalen Functionirung kommen lassen. Sehr beliebt ist auf dem Lande und in den niederen Volksschiehten der allbekannte Laufkorb. Dieser hat aber den Cebelstand, dass das Kind sich darin zu weit nach vorn beugt, eine Haltung, welche allen Kindern, die auf diese Weise laufen lernten, wohl lange Zeit anhaftet. West empfiehlt daher statt des Laufkorbes eine unter den Armlöchern gefütterte Jacke aus Leinenzeug. An dieser ist sowohl vorn wie hinten je ein Riemen befestigt, die lang genug sein müssen, um von der Wärterin bequem gehalten und gehandhabt werden zu können.

Sehr praktisch sind zwei andere durch Volkmann schr in Aufnahme gekommene Vorrichtungen, die Laufbahn und das Gehbänkechen. Für den Gebrauch beider wird vorausgesetzt, dass die oberen Extremitäten intact und kräftig genug sind, um einen grossen Theil des Rumpfgewichts den unteren zeitweise abzunehmen. Die Laufbahn, schon von v. Heine im Jahre 1840 benutzt (cf. l. c. l. Aufl. p. 75), stellt eine Art von Zimmer-Barren dar, dessen horizontale Stützstangen so hoch gestellt werden, dass das Kind mit Ellenbogen, Vorderarm und Hand sich darauf stützen kann. (Am besten wird eine Einrichtung zum Stellen angebracht.) Die Länge beträgt passend 2-4 Meter. Diese Laufbahn erweist sich unter anderen auch sehr nützlich für Kinder,

welche, hochgradig an beiden unteren Extremitäten gelähmt, lernen sollen, mit einem Schienen-Stützapparat zu gehen. Durch den Gebrauch der Laufbahn verlieren sie viel früher als ohne diese das Unsichere der Bewegungen. In gleicher Weise empfiehlt sich namentlich für ältere Kinder das vierbeinige Gehbänkehen.

In den Fällen, wo die bis jetzt genannten Vorrichtungen nicht ausreichen, um dem Patienten das Gehen zu ermöglichen, sehen wir uns genöthigt, zur Behandlung mit eisernen Schienen, welche durch lederne Bandagen an den gelähmten Extremitäten selbst befestigt werden, unsere Zuflucht zu nehmen. Die genaue Beschreibung dieser Apparate behalte ich mir für später vor. Aber schon hier möchte ich auf einige Punkte aufmerksam machen, die bei der Schienenbehandlung eine Berücksichtigung verdienen, welche sie meines Wissens bis jetzt noch nicht gefunden haben.

Nach Duchenne (l. c. p. 1061) ist selbst bei sehr müssigem Druck von Bandagen, sobald dieser anhaltend wirkt, die Abmagerung der davon betroffenen Muskeln unvermeidlich. Ihr Volumen hatte nach zweijährigem Gebrauch um ein Drittel, ja selbst um die Hälfte abgenommen. Ich selbst hatte schon längst eine gleiche Befürchtung gehegt, dass nämlich nicht seiten bei der Maschinenbehandlung die Locomobilität nur auf Kosten von noch lebensfähigen Muskeln zu Stande kommen kann. Neuere Erfahrungen scheinen mir diese Befürchtung 20 bestätigen. So sah ich noch dieser Tage eine tiefe Schnürrinne in dem atrophischen Wadenmuskel einer vor 3 Jahren an Pohomyehtis anterior erkrankten 30jährigen Frau an der Stelle, welche das festangezogene Strumpfband zu umschnüren pflegte. Jedenfalls müchte ich darauf hin schon jetzt folgende Vorsichtsmassregeln bei der Maschinenbehandlung anempichien: 1) muss darauf gesehen werden, dass durch den anzuwendenden Apparat noch lebensfähige Muskeln nicht in ihrer Thätigkeit gehemmt werden; 2) vor allem missen circuläre Einschnürungen der Gueder vermieden werden und 3) die am Tage getragenen Apparate während der Nachtrube ganz entfernt oder aber, wenn solche auch während der Nacht nöthig sind, durch andere ersetzt werden, welche nicht an denselben Stellen einen möglicherweise schädlichen Druck ausüben wie jen-

Schliesslich muss jeder durch das Tragen des Apparats in seiner Ernährung und Lebensfähigkeit geschädigte Muskel, sobald man dessen gewahr wird, mit grosser Sorgfalt einer anhaltenden Belebungskur mit Frictionen, Mussage und Electricität unterzogen werden.

Endlich mache man die Pfleger jüngerer Kinder darauf aufmerksam, dass sie dieselben niemals gehen lassen, nachdem die Maschine soeben entternt wurde. Sonst fallen die Kinder sehr leicht hin (wahrscheinlich weil sie in dem Wahne, die Gelenke seien noch versteift, sich zu kühn auf das gelähmte Bein stützen), und ziehen sich sehr unangenehme Gelenkdistorsionen zu, wie ich diess mehrmals gesehen habe.

Behandlung der Contracturen und Deformitäten an den unteren Extremitäten.

Bei der weitaus häufigsten Fussverkrümmung, dem Pes equinus und equinovarus verfährt man in folgender Weise: Wenn es möglich ist, so sieht man von einer Tenotomie ab. Ist ohne eine solche die Reduction aber nicht möglich, so lässt man sie 4—5 Tage der sonst von vornherein anzuwendenden gewaltsamen Reduction der Stellung vorausgehen. Gewöhnlich handelt es sich um eine Durchschneidung der Achillessehne.

Ist der Pes equinus mit Hohlfuss complicirt, so bahnt bei geringeren Graden die Durchschneidung der Achillessehne die gleichzeitige Beseitigung dieser Deformität an, insofern, in Folge des durch die Tenotomie ermöglichten Auftretens mit der Ferse, die Wölbung des Fusses ganz allmählich von selbst flacher wird. Bei höheren Graden von Hohlfuss aber wird von den meisten Chirurgen immer noch die subcutane Durchschneidung der Plantaraponeurose ausgeführt, wiewohl man sich von dieser Operation nicht allzuviel versprechen darf. Hüter allem zieht gewaltsames Herabdrücken des Fussgewölbes mit nachfolgendem Contentivverband vor, selbst wenn durch die natürlich in tiefer Narkose anzuwendende bedeutende Gewalt der eine oder andere Fusswurzelknochen angebrochen werden sollte.

Bekanntlich haben nicht wenige Chirurgen gerathen, in Fällen von Pes equinus mit Contractur der Wadenmuskeln, die Durchschneidung der Achillessehne nicht eher vorzunehmen, als bis die Lahmung der Antagomsten geholen und dieselben wieder willkürlich bewegt werden konnten. Dagegen ist Folgendes zu sagen: Abgesehen davon, dass eine solche Wiederherstellung der willkürlichen Bewegung in jenen Muskeln nur ausnahmsweise wieder zu Stande kommt, so dass man nur in den allerseltensten Fällen operiren dürfte: wird gerade durch die Tenotomie die Restitution jener Muskeln am meisten gefördert, insofern sie daduich aus einem Zustande andauernder Dehnung, welcher der Wiederkehr der willkürlichen Contractilität am meisten entgegenwirken musste, befreit werden.

Dagegen wird man in Fallen von allgemeiner Paralyse, wo fast alle Muskeln des Körpers gelahmt sein können, nicht eher operiren, als bis die Rückgratsmuskeln wieder so weit gekraftigt sind, dass Patient aufrecht zu sitzen vermag, weil sonst nach der Reduction der Edsse das Gehen dich nicht möglich sein würde. Aus demselben Grunde muss in compheirten Fällen die Beseitigung der Contracturen im Hüfts und Kniegelenk der Reduction der Füsse vorausgehen (s. unten).

Das Verfahren der foreirten Geradestellung bei Spitzund Klumpfuss ist mit oder ohne vorausgegangene Tenotomie folgendes: In der Chloroformuarkose und, wenn nöthig, bei gebeugtem Knie (weil alsdann die Wadenmuskeln am meisten entspannt sind), wird der deforme Fuss unter mässigem Kraftaufwande durch die Hand des Arztes nilmählich in die möglichst gute Stellung gebracht und, während er so gehalten wird, durch einen Gypsverband darin fixirt. Nach 2 4 Wochen wird letzterer entfernt, die corrigirende Manipulation von neuem vorgenommen und nunmehr der Fuss in der verbesserten Stellung wiederum eingegypst, und so in derselben Weise 2-4 Mal, bis womöglich die Uebercorrection des Pes equino - varus in einen calcaneo - valgus leichtesten Grades erreicht ist. Jedenfalls dürfen die Kinder nicht eher gehen, als bis sie im Stande sind, mit der ganzen Sohle aufzutreten.

In ganz schlimmen Fallen von Klumpfuss wird men nicht umben können, wie diess mein Freund Dr. Risel vor kurzem mit bestem Erfolg gethan Lat, einen lateralen Keil aus der Fusswurzel herauszuschneben, um dadurch die abnorme Adductionsstellung der Fussspitze zu besettigen. Diese Osteotomie des Tarsus ist zuerst von Davies Colley in England, in Deutschland von Meusel in Gotha ausgeführt.

Dann aber wird das Kind solald als möglich zum Gehen gebrucht. Zu dem Ende erhält es für den operirten Fuss einen Schnürstiefel mit änsserer Schiene, welche unter dem Knie mittelst eines gepolsterten Lederriemens mit Schnalle fixirt ist, nach unten aber in ein flaches Eisenblech ausläuft, welches in die Sohle des Stiefels eingelassen ist. Die Schiene wirkt nach Art eines Hebels der Supination des Fusses entgegen, indem sie zu ihrem in die Sohle eingelassenen Endstück in einen mehrweuiger stumpfen Winkel gestellt werden kann, so dass das Herauziehen ihres oberen Endes an den Unterschenkel eine kräftige Pronations-Bewegung des Fusses zur Folge hat.

In den meisten Fällen genügt ein solcher einfacher Schienenapparat, welcher durch das in der Kuöchelgegend angebrachte Charmergelenk die Bewegung des Fusses in der Richtung der Plantar- und Dorsaltlexion erlaubt. Von den übrigen am normalen Fuss moglichen Bewegungen kann abgesehen werden. Denn es kommt vorläufig alles darauf an, den Fuss beim Gehen und Stehen in einer solchen Stellung zu erhalten, dass das Auftreten mit der vollen Sohle zu Stande kommt und nicht etwa der innere Fussrand sich wieder erhebt oder die Fussspitze sich senkt. Um dieses Herabfallen des vorderen Fussabschnutzs in Fällen, die nicht genügend ausbehandelt sind und namentlich auch beim Sitzen zu verhüten, ist in der Höhe des Sprunggelenkes an der Schiene eine Stellschraube angebracht, welche bewirkt, dass die Fussspitze über eine bestimmte Stellung (gewöhnlich einen rechten Winkel

zum Unterschenkel) hinaus nicht weiter plantarwärts herabsinken kann, während sie keineswegs daran hindert, die Dorsalflexion in jedem beliebigen Grade auszuführen.

Ausserdem kann nicht dringend genug empfohlen werden, dass man Lage und Stellung des Fusses innerhalb des Schuhes von Zeit zu Zeit controlire. — Zuweilen ist es nöthig, eine Nachcorrectur der Fussatellung eintreten zu lassen. Zu diesem Zwecke bringt man an dem Schuh zwei Riemen an, welche mit ihrem freien Ende an den Fusstheil der Schiene angeknüpft werden. Von diesen hat der eine um das Knöchelgelenk herum verlaufende den Zweck, den äusseren Knöchel gegen ein kurzes an der inneren Seite angebrachtes Schienenstück zu ziehen; der andere, welcher quer über den Spann hinweggeht, soll in Fällen von Complication mit Hohlfuss die abnorme Wölbung des Fusses herabdrücken.

Maschinenbehandlung des Pes equinus und equinovarus. Ehe man die foreirte Reduction des Spitz- und Klumpfusses ausübte, wurden zu demselben Zweck, aber so, dass die Correctur der Fussdeformität nicht plötzlich, sondern allmählich herbeigeführt wurde, mechanische Apparate gebraucht, welche man im Allgemeinen als Reductionsapparate bezeichnen kann. Der älteste und berühmteste und von einigen Chirurgen immer noch in Gebrauch gezogene derartige Apparat, der Scarpa'sche Schuh sucht die Reduction des Klumpfusses durch Federkraft zu erreichen; sehr bekannt ist auch die Stromeyer'sche Maschine mit ihrem Zahnrad für Spitzfuss; auf einfache Hebelkratt basirt sind die sandalenförmigen Klumpfusseschuhe von Lutter und Langenbeck, sowie die Klumpfussmaschinen von Guérin, Charriere, Matthieu etc. In neuero Zeit hat man versucht, elastische Züge, Streiten oder Ringe von Kautschuk als reducirende Kräfte zu verwerthen, so Blanc in Lyon an seinen sehr kräftigen Maschinen und Barwell in London.

Alle diese Apparate sind aber überflüssig, jedenfalls für Kinder, sobald das soeben beschriebene Verfahren wiederholte Correctur der Deforantät durch Händegewalt mit nachfolgendem Contentivverband gehörig ausgeführt wird.

Auch die für Erwachsene bei der Behandlung des Klumpfusses so günstig wirkenden Bewegungsmaschinen von Bounet u. A. können höchstens für das spätere Knabenalter von Nutzen sein. Dagegen emphehlt sich in hohem Grade die Anwendung der von Parow-Busch augegebenen Maschine auch schon bei Kindern von 9-40 Jahren (s. Abbildung Fig. VIII).

Diese Maschine besteht aus einem Fusstheil und einer Ausseren Schiene, welche mit direm oberen Ende durch einen gepolsterten Riemen



Fig VIII Maschine von Barow-Busch

unterbalb des Knies befestigt ist und in der Gegend des Sprunggelenks ein Nussgelenk hat. Das Fussbrett besteht aus zwei Stücken: beide sind von Eisen, aber auf der Innenseite mit werehem Leder wohl ausgepolstert, das hintere Stück stellt one Fersenkuppe dar, in wel-ber die Ferse durch hinübergeführte Riemen befestigt wird; das vordere ein Sollenbrett mit lateraler ebenfalls gepolsterter Umrandung. Beide Stücke articuliren in der Sohle ebenfalls durch ein Nussgelenk. Es ist leicht verständlich, dass der so gestaltete Arparat alle Bewegungen, welche der Fuss unter normalen Verhältnissen gegen den Unterschenzei ausführen kann, zulässt. - Als Bewogungamasch.hr aber wirkt derselbe dadup h. dass an der lateraien Seite der Soble zwei eiserne Hebelarme angebra h: sind, welche an thren fresen Enden Rellen trages. Ueber letztere lauft eine Schuur, die mit dem einen Ende, in em Ledermemchen auslaufend, am Insertronspunkt der Schiene am Kniegurt befestigt ist mit dem anderen aber in einen Handgriff endat Sobald der Kunke an diesem Griff zieht, wird der

Fass mit Macht pronist und dorsal fleetert,

Für die Zeit, wo keine passiven Bewegungen vorgenommen werden sollen, z. B. für die Nachtzeit, werden die beweglichen Theile der Maschine in den Nussgelenken durch Schrauben festgestellt, so dass andann der Fuss in der zweckmassigsten Klumpfussmaschine fixirt ist.

Die Behandlung des Pes valgus oder calcaneo-valgus. welcher, wie wir sahen, selten nach Kinderlähmung beobachtet wird, erfolgt nach denselben Principien wie die des Pes varus. Bei der forcirten Reduction, welche im Allgemeinen viel geringere Widerstände zu überwinden hat, als beim Klumpfuss, sucht man allmählich eine leichte Varusstellung des Fusses hervorzubringen. Der alsdann zur Gehen benutzte Stiefel trägt die stützende Schiene an der inneren Seite. Auch hier kann man die Schiene unter einen stumpfen Winkel geges ihr Sohlenstück stellen und dadurch eine hebelude Wirkung, welchden Fuss andauernd leicht supinirt erhält, hervorbringen. Indesse lässt sich diese Wirkung hier in sehr practischer Weise unterstützen oder ganz ersetzen durch einen innerhalb des Schuhes angebrachtes Riemenzug, welcher den Fuss aus der Valgusstellung heraushebt. Mac denke sieh innerhalb des Schulies am lateralen Sohlenrande befestigt einer Riemen, in breiter Insertion beginnend und sich verjüngend gegen de Gegend des medianen Knöchels ansteigend, oberhalb welches er das lonere des Schuhes durch einen entsprechend langen Querschlitz verlässt. um an der Innenfläche der eisernen Schiene befestigt zu endigen. Iheser Riemen ist so gespaunt, dass er den medianen Fussrand ein wenig über dem Niveau der Sohle hält. Der beste Beweis für die Zweckmässigkeit dieser einfachen Vorrichtung ist der, dass nach kurzem Gebrauch der Stiefel eine exquisite Form wie bei Klumpfuss angenommen hat: die laterale Sohlenkante ist abgelaufen, das Oberleder des Stiefels nach aussen herausgedrängt. Dieses Riemehen wird stets gut vertragen. (Volkmann'sche Klinik.)

Grosse Schwierigkeit macht dagegen die bei Pes calcaneus so häufige Complication mit Hohlfuss, welcher in vernachlässigten bullen so hochgradig sein kann, dass die Fusswurzel geradezu in einem rechten Winkel geknickt ist. Hier könnte man nur von der Ausschneidung eines Keils am Fussrücken, welche bei dem Lister'schen Verfahren keine besonderen Gefahren bringen kann, eine gründliche Beseitigung der Deformität erwarten.

Zum Schluss dieses Abschnittes will ich noch eines orthopädischen Verfahrens gedenken, welches, wie ich mich selbst zu überzeugen Gelegenheit hatte, sehr gute Resultate bei Pes varus und valgus, sowie bei Genu valgum giebt. Es ist die von Dr. Fr. Böttger in Dessau angegebene »Heilmethode durch Gewöhnung auf dem Wegs des permanenten Muskelantagonismus« (Varge's Zeitschr. 1856 Bd. IX H. 3 und Bd. X H. 5: sowie »Beiträge zur Orthopädik«, Leipzig 1871).

Böttger macht die forcirte Reduction des Pes varus in der oben angegebenen Weise und bringt dabei den Fuss nicht nur in die richtige Stellung, sondern möglichst weit darüber hinaus, also in Valgusstellung. Dann fixirt er ihn in dieser Stellung durch einen Kleister- oder Gypsverband (noch besser dürfte sich ein Magnesit-Wasserglas-Verband dazu eignen) und damit dieser der beim Auftreten einwirkenden Belastung durch das Körpergewicht einen gehörigen Widerstand entgegensetze, legt er in die Planta pedis eine entsprechende Gypslonguette ein. Nach 2-3 Tagen, jenachdem Gyps oder Kleister verwandt wurde, können mit der nöthigen Vorsicht und unter Benutzung eines Stockes schon die ersten Gehversuche angestellt werden. Eine leidliche Gehflache wird dadurch geschaffen, dass Patient in einen Filzschuh tritt, dem leicht eine schiefe Ebene untergelegt werden kann in Form einer an der Aussenseite erhöhten Sohle oder eines Keils, der nach Art eines Schlittschuhes untergeschnaft wird. (Es ist selbstverständlich, dass. wenn die Deformität nur an einem Fusse vorhanden ist, während des Stehens und Gehens auch der gesunde Fuss eine entsprechende Unterlage bekommen muss, um Beckensenkung zu vermeiden.) Nach Verlauf von etwa vier Wochen ist es Zeit den ersten Verband zu entfernen, falls er nicht schon früher, in Folge vielen Gehens gelockert, durch einen neuen ersetzt werden musste. Da beim Auftreten die contrahirten Sehnen und Bänder die ganze Zeit hindurch einer starken Dehnung in Folge der einwirkenden Körperlast ausgesetzt waren, gelingt es jetzt leicht, die Stellung wieder bedeutend zu verbessern. In der Regel ist, was die gewöhnlichen nicht zu hochgradigen Fälle anbelangt. nach Application von drei Verbänden die Reduction vollendet und Patient geheilt. Bleibend darf der Verband erst entfernt werden, wenn der Fuss von selbst in ausgeprägter Valgusstellung verharrt. Gerade hierin liegt die beste Garantie zum Fernhalten von Recidiven.

Beim Pes valgus wird man in analoger Weise zu verfahren haben. Durch das Gehen in Varusstellung werden auch die Genua valga allmühlich reducirt.

Das beschriebene Verfahren zur Beseitigung der Fussdeformitäten ist dem Naturvorgange abgelauscht, durch welchen dieselben entstehen. Wie dort der durch die Contraction der nicht gelähmten Antagonisten oder durch mechanische Momente in eine abnorme Stellung gebrachte Fuss durch die Körperbelastung beim Gehen immer mehr in dieser Stellung fixirt wird, so wird hier der durch einen festen Verband in der übercorrigirten Stellung festgehaltene Fuss beim Gehen in diese Stellung hineingedrückt und gerade wie dort werden durch permanente Aunäherung ihrer Insertionspunkte gewisse Muskeln verkürzt, ihre Antagonisten aber, die abnorm verkürzt waren, wieder zur normalen Länge ausgedehnt.

Die Behandlung der Knie- und Hüftgelenks-Contracturen. Lücke hat in einem Aufsatz süber den angebornen Klumpfusse (Volkmann's Sammlung klinischer Vorträge Nr. 16) mit Recht hervorgehoben, dass die so häufigen Misserfolge bei der Behandlung des angebornen Klumpfusses darin zu suchen sind, dass man die Stellungsanomalien des Knic- und Hüftgelenks dabei ausser Acht gelassen hatte. Dasselbe gilt, wenn auch in geringerem Maasse, für die Behandlung des paralytischen Klumpfusses. Mag dieser selbst noch so glinstig corrigirt sein, so bleibt der Gang dennoch ein mangelhafter, so large Contracturen im Knie- und Hüttgelenk noch nicht vollständig beseitigt sind. So liegt es auf der Hand, dass eine missige Beugecontractur im Knie- oder Hüttgelenk oder, wie es meist der Fall ist, in beiden gleichzeitig, den eben beseitigten Spitzfuss nothwendigerweise wieder hervorbringen muss, weil der Kranke am bequemsten durch Auftreten auf die Fussspitze den abnorm verkürzten Fuss verlängert. Wird er aber hieran durch mechanische Vorrichtungen verhindert, so verschiebt er das Becken und führt so einen sehr wenig schönen Gang auf. Aus diesem Grunde ist es durchaus rathsam, die im Huft- oder Kniegelenk etwa gleichzeitig vorhandenen Contracturen, auch wenn sie unbedeutend sind, zu rectificiren, ehe man an die Behandlung der Fuss-deformität geht. Leider giebt es schwere Fälle, in welchen diess unmöglich ist.

Wie schon oben gesagt, leistet uns die Gewichtsextension bei der Behandlung der myogenen Contracturen im Hüft- und Kniegelenk die wesentlichsten Dienste. Bei der ersteren ist sie meist allen anderen Apparaten vorzuziehen; bei der letzteren können ausserdem in hartnäckigen Fällen im späteren Kindes- und Knabenalter das brisement force oder die verschiedenen Formen der Knieextensionsmaschinen in Anwendung kommen, wie sie von Burow, Salt, Lorinser, Bonnet, Blanc u. A. angegeben sind.

Retentions- und Stützapparate. Tutoren. Sobald es im gegebenen Falle gelungen ist, das deforme Gelenk in die richtige Stellung zu bringen, so muss dafür Sorge getragen werden, dass es diese Stellung auch fernerhin einhält und nicht etwa in die frühere

fehlerhafte zurückfällt. Zu diesem Zwecke dienen die sogenaunten Tutoren, Retentions- oder Stützapparate. s. Abbildung Fig. IX. u. X. In demselben Sinne wirken theilweise schon die oben beschriebeneu Schienen längs des Unterschenkels, insoweit als ihre Leistung nicht als eine active (Hebelwirkung) zu bezeichnen ist. Gentigt diess nicht, so muss die Stahlschiene am Unterschenkel über das Knie himaus verlängert. werden. Lässt man, wie diess gewöhnlich geschieht, der Festigkeit wegen, zwei Schienen anbringen, so reicht die mediane höchstens bis in die Gegend des Sitzknorrens, die laterale aber bis zum Becken, wo sie an einem Beckengurt befestigt ist. Diese



Tutoren nach Volkmann.

Schienen haben in den Gelenkpunkten Gelenke, welche Bewegungen in einer oder mehreren Richtungen gestatten. Im Anfange, d. h. kurze Zeit, nachdem die Correctur der Contracturen und Deformitäten voll-

endet ist, erscheint es oft zweckmässig, bei den ersten Gehversuchen die gelähmte Extremität in den Gelenken festzustellen, bis das Kind die nöthige Kraft und Sicherheit erlangt hat. Die für den späteren Gebrauch mit Gelenken verschonen Schienen werden vorläufig in den Gelenken festgestellt durch Nieten, welche man später wieder herausschlagen lassen kann. Ueber die Zweckmässigkeit der Laufbahnen bei den ersten derartigen Gehversuchen haben wir oben gesprochen.

In anderen Fällen, wo Patient nicht gehen kann, wenn nicht gewisse Gelenke, namentlich das Kniegelenk, festgestellt sind, kann man an den Gelenken der Schienen federnde Hebelstifte anbringen, welche während des Sitzens, z. B. in der Schule, geöffnet werden, damit Patient die Knieg nicht immer in gestreckter Stellung zu halten braucht, sondern auch in gebeugter Stellung haben kann.

In Fällen von unheilbarer Lähmung neben grosser Schlaffheit einzelner Gelenke haben diese Tutoren die Aufgabe eines rein en Stützapparates, durch welchen alle Bewegungen des einzelnen Gliedalschnitts ausgeschlossen sind, insofern als die Extremität, nach der Analogie eines Stelzfusses, in ihrer Gesammtheit einfach nur als Stütze benützt werden soll. Die Vorwärtsbewegung des Körpers kommt dane lediglich durch die erhaltene Functionrung der Flexoren und Extensoren des Hüftgelenks zu Stande, indem die Extremität als Ganzes pach vorn geschleudert wird, um alsdann den nachfolgenden Rumpf vorwärts zu schieben. Zu dem Zwecke ist es nöthig, das Knie in völliger Streckung oder in einzelnen Fällen sogar in ganz leiser Ueberstreckung (ab beginnendes Genu recurvatum) zu fixiren. Ausserdem eignen sich für diese Apparate statt der schmaleren gepolsterten Gurte, welche sons die Schienen am Bein befestigen, besser ausgepolsterte einen ganzen Gliedabschnitt umschliessende Lederkapseln. In leichten Fällen genugt es, einen Sitzring für das Tuber ischii an dem Stützapparate aczubriugen.

Dank den eminenten Leistungen der Mechanik, gelingt es mittelst dieser vervollkommneten Stützapparate, vorausgesetzt, dass die Correctur der Contracturen und Deformitäten gelungen ist, auch m des schlimmsten Fällen von Verkrüppelung die Kinder auf die Füsse und zum Gehen und Stehen zu bringen.

lst nur die eine untere Extremität gelähmt, so gelingt diess mest ohne Schwierigkeit.

Grössere Ueberlegung und Mühewaltung erfordern die meisten Fälle von Lähmung beider unteren Extremitäten. In diesen Fällen ist es oft räthlich, nur an der einen die Gelenke zu versteifen, währest man die an der anderen beweglich lüsst. Dadurch bekommt der Gang etwas Ungezwungeres; vor allem aber ist der Kranke so im Stande Treppen zu steigen etc.

Schliesslich ist in den schweren Fällen nicht selten die eine untere Extremität so sehr im Wachsthum zurückgeblieben, dass die Verkürzung derselben nur durch eine Erhöhung der Sohle ausgeglichen werden kann. In dieser Abhülfe bestimmen uns nicht nur die erzielte grössere Sicherheit des Ganges und der Wegfall von auffälligem Umken, sondern auch der Umstand, dass es möglich ist, dadurch die Entstehung von secundären (compensativen) Deformitäten, so namentlich von Skoliose und Pes equinus zu verhüten (Volkmann).

Ist die Verkürzung eine unbedeutende, so kann die erhöhte Sohle aus Leder angefertigt werden, überschreitet sie aber '1-1 em., so bedient man sich der Leichtigkeit wegen des Korkes und zwar wird die Korksohle in den Stiefel hineingelegt. Stelzen kommen bei Kindern kaum je zur Verwendung, weil die Verkürzung nur selten so bedeutend ist, dass sie nicht durch eine Korksohle ausgeglichen werden könnte. Ebenso dürfte nur bei krättigen Kindern im Knabenalter der Versuch zu nuchen sein mit einer Vorrichtung, welche das Ablegen des Schienenapparates gestattet, ohne das Schuhwerk zu wechseln. Zu diesem Ende ist nämlich der Schienenapparat nicht an dem gewöhnlichen Schuh, sondern an einer Art von Ueberschuh befestigt, welcher durch eine Schraube am Hacken an jenen angeschraubt wird. Es bedarf dann nur des Aufdrehens dieser Schraube und des Lösens der Befestigungsriemen, um den ganzen Apparat wie einen Schlittschuh abzustreiten.

Behandlung der Contracturen und Deformitäten an den oberen Extremitäten.

Die Contracturen und Deformitäten an den oberen Extremitäten erfordern nur selten eine eigentliche chirurgisch-orthopädische Behandlung.

In Fällen von drohender Subluxatio paralytica des Humerus in Folge von Lähmung und Atrophie der Schultermuskeln kann man, um das weitere Ausziehen der Gelenkskapsel durch die Schwore der oberen Extremität zu verhüten, einen Suspensionsapparat auf gen. Derselbe besteht aus einem gut gepolsterten ledernen Brustring, welcher den Hals an seiner Basis umschliesst und einer ledernen Kapsel, in welche der Vorderarm eingeschnallt wird. Durch Anziehen der Riemen, welche die letztere mit jenem Ring verbinden, kann man den Humeruskopf weiter hinaufziehen und in dieser Lago erhalten. — Volkmann hat zu demselben Zweck sich eines Heftpflasterstreifens bedient, welchen er, um der meist vorhandenen Emwärtsdrehung des

Humerus gleichzeitig zu begegnen, spiralförmig um den Vorderarm verlaufen lässt und sodann über das Acromion hinweg führt.

Die Contracturen an den Hand- und Fingergelenken sind meist so geringen Grades, dass es gewöhnlich genügt, passive Bewegungen zu machen und Hand nebst Vorderarm auf eine gewöhnliche Holzschiene mit einem keilförmigen Kissen, zur Elevation der Hand und Finger, mehrmals täglich auf einige Stunden aufzuhnden. Von den künstlichen Apparaten, wie sie Delacroix und Duchenne angegeben, habe ich nie nöthig gehaht Gebrauch zu machen. Auch würde ich in Jedem Falle Bedenken tragen, solche Apparate anfertigen zu lassen, da der hohe Preis und die Mühseligkeit des Anlegens in keinem Verhältnisse stehen zu dem geringen Nutzen, welchen ich davon bei peripheren Lähmungen gesehen habe.

Prothese der Muskeln.

Rigal (de Gaillac) machte im Jabre 1840 die ersten Versuche, Züge von vulcanisirtem Kautschuk in der orthopädischen Praxis zu verwerthen. Aber erst Duch enne (de Boulogne), der hochverdiente Erforscher der physiologischen Muskelwirkung, bante das System der Muskelprothese in detaillirter Weise ans. Er ersetzte die lebenden Muskeln durch künstliche, indem er genau in der Lage und Richtung des Fleischkörpers der Muskeln elastische Züge anbrachte. Zu solchen benutzte er anfangs den vulcanisirten Kautschuk; später als er diese Material wegen seiner unberechenbaren Ausdehnung durch die Wärme, sowie wegen seiner Brüchigkeit als unzweckmässig erkannt hatte, bediente er sich in Leder eingenähter metallener Spiralfedern, wie wir sich in manchen Hosenträgern finden.

Seine Erfahrungen über die physiologische Muskelprothese (»prothèse musculaire physiologique») hat Duchenne vorzugsweise an Fällen von spinaler Kinderlähmung gemacht. Je nach der Periode der Krankheit ist hier in verschiedener Weise zu verfahren.

Für den Anfang, so lange noch keine Contracturen sich ausgebildet haben, empliehlt Duchenne in Fällen von Lühmung der Muskeln des Fusses einen prophylactischen Apparat, welcher uns gleichzeitig als Paradigma für seine Behandlungsmethode dienen kann. Dieser Apparat (h. c. p. 1962 Fig. 243), welcher namentlich den Zweck hat, den Fossbeim Gehen festzustellen, besteht im Wesentlichen aus einem Fussbrett mit Fersenkappe und zwei seitlichen Metallschienen, welche unter dem Knie, und in der Mitte des Unterschenkels durch metallene Ringbander verbunden sind. Unter diesem Schienenapparat wird eine Gamasche, darüber aber ein Halbstiefel gezogen, welcher das Ganze fixirt. Alle

langen Muskeln, welche sich an dem Fuss inseriren, sind durch künstliche Muskeln ersetzt. Diese sind mit ihren unteren (Sehnen-) Enden an der Gamasche befestigt, an welcher sie durch aufgenähte Oesen in der Richtung erhalten werden; ihre oberen Enden laufen in Lederriemchen mit Löchern aus und können so an Knöpfen des oberen Rungbandes in beliebiger Spannung eingeknöpft werden. Aufangs d. h. so lange sämmtliche Muskeln des Fusses gelähmt sind, müssen summtliche Federn gleich stark angespannt werden, so dass sie sich das Gleichgewicht halten. Sobald aber der eine oder andere Muskel sich etwas erholt hat, wird ein Antagonist entsprechend straffer angespannt, um dem Entstehen einer Contractur vorzubeugen. Erlangt dann noch später die eine oder andere Muskelgruppe ihre volle Kraft wieder, so kommen die Apparate in Anwendung, welche Duchenne für die Prothese iedes einzelnen Muskels construirt hat. Im Wesentlichen sind diese letzteren genau ebenso construirt, wie der soeben beschriebene. nur dass auschließlich die gelähmten Muskeln allein durch künstliche ersetzt sind, deren Antagonisten durch die lebenden, nicht gelähmten Muskeln dargestellt werden. Das Intactsein der Antagonisten ist überhaupt eine nothwendige Bedingung für die Anwendung dieser Prothese, weil nur durch die von jenen ausgehende moderirende Hemmung die Bewegungen der Glieder sich zu zweckmässigen gestalten können. Wird also an einem Gelenk der gelähmte Extensor durch einen künstlichen Muskel ersetzt, so steht für gewöhnlich das Gelenk in Extension. Wird jetzt der nicht gelähmte Flexor willkürlich contrahirt, so gibt der künstliche Muskel mich, stellt aber das Gelenk wieder in Extension, sobald die Contraction im Flexor machaisst. Auf diese Weise werden durch den künstlichen Muskel beide Bewegungen im Gelenk ausführbar. Weitere Bedingungen für die Anwendung der Prothese sind (eigentlich selbstverständlich) die freie Beweglichkeit des Gelenks in der Bewegungsrichtung des künstrichen Muskels und das Fehlen von Contracturen.

Die letztgenannte Bedingung will Ducheme zwar nicht gelten lassen, indem er für seine Apparate auch eine reducirende Wirkung auf Contracturen und Deformitäten in Anspruch niumt. Eine solche können wir denselben aber nur in demselben beschränkten blasse zugestehen, wie den von Barwell mit Gummizügen construirten Reductionsapparaten. Diess führt uns dazu, über die practische Verwerthung der Ducheme'schen Apparate überhaupt unsere Meinung abzugeben. Zunächst sind dieselben wegen ihrer künstlichen Construction sehr theuer, besonders da für den Tag und für die Nacht in jedem Falle besondere Apparate angeschafft werden müssen; sie sind ferner sehr häufig

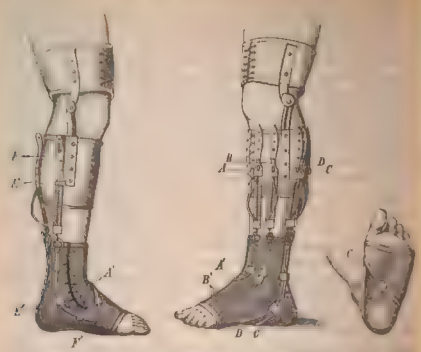


Fig. XI. u XII. Prothese der den Fuss bewegenden Maskeln. AA' M. tiliat. ant., BB' M. extensor digit. commun.; CC M. peron. long., DD' M. peroz. brevis; EE' M. triceps cruralis; FF' M. tibial. post, C Verlauf der Sehne des M. peroneus longus in der Fussohle.

reparaturbedürftig; ausserdem sind sie beschwerlich anzulegen und unbequem zu tragen; schliesslich bedürfen sie einer unausgesetzten Coutrole des Arztes. Sind diess alles schon Nachtheile, welche schwer in Gewicht fallen, so muss unser Urtheil über diese Apparate ganz upgünstig ausfallen, wenn wir nach den Erfolgen fragen, welche damit zu erreichen sind. Duchenne hat am Ende der Beschreibung seiner gekünstelten Apparate selbst den Stab über dieselben gebrochen, wenn er (l. c. p. 1072 \$ VI) sagt: > Ich könnte Fälle von partiellen Muskellähmungen mittheilen, in welchen keinerlei Apparat anwendbar war. Wohl gelang es in der Ruhe den Fuss zu fixiren, so dass er das Gewicht des Körpers tragen konnte; aber beim Gehen bewirkten die unvermentlichen pathologischen Bewegungen des Fusses, welche von den intset gebliebenen Muskeln ausgingen, bald Compression und selbst Zerrersung, so dass diese Apparate nicht lange Zeit vorhielten. Nachdem er sodann den verzweifelten Vorschlag gemacht, ob es nicht räthlich sei. in Fällen von partieller Lähmung den deformirenden Einfluss der intacten Muskeln von vornherein durch einen chirurgischen Eugriff aufzuheben, rühmt er schliesslich die Zweckmässigkeit eines einfachen Schnürstiefels mit seitlichen Schienen: wie wir ihn oben beschrieben haben: nur dass er die Schienen von einer aus Eussund Wadenstück zusammengesetzten Gamasche innerhalb des Stiefels anbringt - sicherlich keine Verbeserung.

In weniger künstlicher, aber sicher zweckmässigerer Weise haben Andere die Wirkung gelähmter Muskeln zu ersetzen versucht und zwar entweder ebenfalls durch Spiralfedern oder aber durch Hebelfedern oder Gummizüge; am zweckmässigsten jedenfalls durch die in Zugrie-

men eingeschaltete massive Gummiringe (Blanc). Fig. XIII. Schuh mit He-Einige Beispiele mögen diese Art der Pro- belfeder bei Pes equinus these erläntern



paralyticus.

Handelt es sich bei einem Kinde über fünf Jahren um einen einfachen paralytischen Spitzfuss ohne Contractur der Wadenmuskeln, so

ersetzt man die fehlende Wirkung der Dorsalflexoren am Fusse in sehr zweckmässiger Weise durch eine an der äusseren Schiene angebrachte Hebelfeder aus gehärtetem Messing. Letztere lässt die Dorsaltlexion des Fusses zu, verhindert aber, dass die Fussspitze weiter in Plantarflexion herabsinkt. In ähnlicher Weise hat Matthieu den paretischen Extensor quadriceps zu ersetzen versucht durch je zwei auf jeder Seite des Kniegelenks angebrachte, an rechtwinklig von den seitlichen Schienen auszehenden kurzen Hebelarmen wirkende Spiralfedern; an einem andern Apparat aber durch nach Art eines Gitters vorn über das Knie ziehende Gummistränge.

Von sehr krättiger Wirkung sind schliesslich in die Zugriemen eingeschaltete Gummiringe, wie sie zuerst von Blanc in Lyon auch Handb. d. Kinderkrankheiten. V. 1. 11.



Fig. XIV Stiefel mit Gummiring-Gustrochemina für paralytischen Pea calcanens. Nuch Volkmann.

für die Reductionsapparate angewandt sind. Sehr empfehlenswerth ist in dieser Art der von R. Volk mann angegebene Stiefel mit Gummiring-Gastroenemius für paralytischen Hackenfuss, wie er in Fig. XIV. abgebildet ist. Sobald der mit diesem Apparat bekleidete Fuss vom Boden abgehoben wird, hebt der straff angespannte Gummiring die Ferse und senkt die Fussspitze; sobald der Fuss wieder auftritt, wird die Fussspitze durch das Körpergewicht wieder dorsalwärts gedrängt.

Auch zum Ersatz der Dorsalflexoren bei Pes equinus kann man einen solchen Gummizug anwenden. Indessen ist dieser Apparat nur im Hause zu tragen, weil der von der Fussspitze nach der vorderen Fläche des Schienbeins zu gespannte Gummizug unter dem Beinkleid nicht Platz findet.

SPASTISCHE SPINALE LÄHMUNGEN

VON

Dr. A. SEELIGMÜLLER

Einleitung.

Unter diesem Namen fasse ich mehrere Formen von solchen spinalen Lähmungen zusammen, in welchen die Bewegungsstörung zum grossen Theil auf eine gewisse Steifigkeit der Muskeln zurückgeführt werden muss. Nach dem bis jetzt uns vorliegenden Material dürste es zweckmässig sein, wie ich schon 1877 auf der Münchener Naturforscher-Versammlung vorgeschlagen habe, von vornherein drei verschiedene Formen von spatischer spinaler Paralyse zu unterscheiden: I. die einfache spastische Spinalparalyse (Erb) mit Bildung von Contracturen, aber normalem Volumen der Muskeln, jedenfalls ohne Atrophie derselben; II. die am votrophische spastische Spinalparalyse (Charcot) ebenfalls mit Bildung von Contracturen, aber ausserdem ausgesprochener Atrophie der Muskeln und III. hypertrophische spastische Spinalparalyse niemals zu Contracturen führend, mit an Hypertrophie streifender, jedenfalls ausserordentlich kräftig entwickelter Muskulatur. Allen drei Formen gemeinsam sind: 1) die Muskelrigiditat, die bei den beiden ersten Formen zur Bildung von Contracturen führt, bei der dritten dagegen nicht*); 2) die abnorme Steigerung der Sehnenreflexe: 3) das Fehlen von Störungen der Sensibilität: 4) das Freibleiben von Blase und Mastdarm und 5) in den reinen Fällen wenigstens das Intactbleiben der Intelligenz; während die Hirnnerven bei der ersten und dritten Form gänzlich verschont bleiben, bei der zweiten aber in dem späteren Stadium der Krankheit unter dem Bilde der Bulbärparalyse miterkranken.

Die beiden erstgenannten Formen sind durch die Autorität von Erb und Charcot bereits als hierher gehörig sanctionirt. Was die dritte Form anbetrifft so will ich kurz die Gründe angeben, welche mich bestimmten, die von Thomsen und mir beschriebenen "tonischen Krämpfe in willkürlich beweglichen Muskeln" den spastischen spinalen Paralysen

⁹⁾ Bei diesen Contracturen handelt es sich durchweg um primitre Contracturen, entstanden durch den primären Spasmus einer Muskelgruppe ohne Lähmung der Antagonisten.

zuzuzählen. Es sind folgende: Der Name "spastische spinale Paralysescheint mir desshalb auch für diese Affection passend zu sein, weil 11 spastische Muskelspannungen in behem Grade das Symptomenbild beherrschen, 2) in Folge derselben lähmungsartige Bewegungsstörungen entstehen und weil 3) die Affection nicht cerebraler*) oder peripherer, sondern wahrscheinlich spinaler Natur ist. Dieselbe einfach als Muskelhypertrophie aufzufassen, geht trotz der Volums-Vermehrung gewisser Muskeln darum nicht, weil die von andern und mir beobachteten Fälle eine Reihe von Erscheinungen darbieten, welche in den bis jetzt als Muskelhypertrophie beschriebenen Fällen niemals beobachtet werden, so die permamenten Muskelspannungen und die kräftige, nachhaltige Beaution der erkrankten Muskeln auf mechanische oder electrische Reizung

Alle drei Formen sind im Kindesalter bis jetzt klinisch, namentlich aber anstomisch wenig oder gar nicht studirt. Wir müssen uns desshalb auch vielfach zur Ausfüllung der Lücken unserer Kenntnisse an die bei

Erwachsenen gemachten Beobachtungen und Befunde halten.

Pathologische Anatomie.

Die pathologische Austomie der spastischen spinalen Paralysee liegt noch sehr in Dunkel gehüllt: wie wir sehen werden, besitzen wir nur von der amyotrophischen Form einige brauchbare Sectionsbefunde und auch hier ausschliesslich bei Erwachsenen. Bei Kindern ist bis jetzt überhaupt noch gar keine einschlägige Nekropsie gemacht worden

Wir wir hervorhoben, stellen in dem klinischen Krankheitsbilte unserer Lähmungen die Muskelspasmen und die dadurch bedingte Rugdität der Glieder das Characteristische derselben dar. Es lag daher nahe, für dieses hervortretende Symptom ein besonderes anatomisches Substrat zu suchen. Dieses glaubte Charcot gefunden zu haben in einer Affection der Seitenstränge des Rückenmarks.

Bereits im Jahre 1866 hatte Bouchard auf Grund seiner Untersuchungen: »des dégénérescences secondaires de la moëlle épinières (Arch. de méd. 1866) die Ansicht ausgesprochen, dass die bei Hemiplegikern sich ausbildenden Contracturen hervorgerufen werden möchten durch die bei einseitiger Affection des Gehirns eintretende secundäre Degeneration des contralateralen Seitenstranges. Hierauf, wie auf eigene, unten zu erwähnende Beobachtungen sich stützend, hatte Charcot als anatomisches Aequivalent der spasmodischen Erscheinungen die Erkrankung der Seitenstränge hingestellt und manche Autoren haben

¹⁾ Die nühere Begründung dieser Annahme siehe unten bei der Actiologi-Dass die Steifigkeit in dem zweiten von mir beebachteten Falle 4 Erten auch in der Zunge und in den Antlitzmiskeln zuweilen auftrat, apricht dies halb noch nicht für eine wesentliche Erkrankung des tiehiros da wir Betten ligung der Bulbarnerven bei undern spinalen affectionen, so ganz gewöhnlich bei der progressiven Muskelatrophie beobachten.

sich bereits daran gewöhnt, »spastische Spinalparalyse« und »Lateralsklerose« als vollständig identische Begriffe zu gebrauchen. Es würden demnach die verschiedenen klinischen Formen der spastischen spinalen Paralyse anatomisch ebenso viele verschiedene Formen der Lateralsklerose entsprechen und speciell unsere erstere klinische Form als einfache Lateralsklerose (weil sich die Degeneration auf die Seitenstränge allein beschränkte), die zweite als eomplicirte (weil die Degeneration sich auch auf die grauen Vordersäulen des Rückenmarks erstreckte) Lateralsklerose zu bezeichnen sein. Diess geht aber nicht wohl au, so lange jene Annahme nicht durch Leichenbefunde gehörig begründet ist. Vielmehr dürfte der von Erb vorgeschlagene rein symptomatische, aber sehr bezeichnende Name »spastische spinale Paralyse« einstweilen vorzuziehen sein.

Was die erste Form, die Tabes spasmodique Charcot's anbetrifft, so fehlt es noch gänzlich an beweisenden Nekropsien. Charcot hatte sich früher auf Mittheilungen berufen, welche Türck bereits im Jahre 1856 > Ueber primäre Degeneration einzelner Rückenmarcksstränge, welche sich ohne primäre Erkrankung des Gehirns oder Rückenmarks entwickelt (Sitzungsbericht der K. Akademie d. Wissensch. zu Wien; Matthemat, naturwissenschaftl, Klasse Bd. XXI p. 112) gemacht hatte. Mittlerweile hat sich aber herausgestellt, dass die von Türck als primüre und ausschliessliche Erkrankung der Seitenstränge beschriebenen zwei Fülle weder klinisch noch anatomisch genügend characterisirt sind, um zu beweisen, dass einfache spastische Spinalparalyse und uncomplicirte primäre Lateralsklerose sich decken. In den Fällen aber, welche Westphal (Virchow's Arch. Bd. 39) bei Geisteskranken beobachtet hat und von denen Charcot ebenfalls einen anzieht. fehlten die für unser Symptomenbild so wesentlichen Muskelspasmen und Contracturen durchaus.

Somit ist bis jetzt nicht bewiesen, dass eine uncomplicirte primäre Erkrankung der Seitenstränge überhaupt existirt.

Von den bisher veröffentlichten zwei Autopsien von Fällen, in welchen bei Lebzeiten die Diagnose auf Seitenstrungsklerose gestellt worden war, ist die erste durchaus negativ ausgetallen, die andere abei nocht vollständig, insofern das Gehirn nicht untersucht ist und darum die Frage offen bleibt, ob es sich nicht viellecht um secundäre und nicht um primäre Veränderungen im Rücken gehandelt hat. Bei dem ersten Kranken, dessen Gescinchte sich bei Betous (Etude sur le tabes dorsal spasmodique, Paris 1876) findet, hatte Charcot auf Grund der einzig vorhandenen Symptome — Parese mit Contractur zunächst der unteren, später der oberen Extremitäten — Tabes spasmodica diagnosticit; die Autopsie ergab aber eine über Chiasma, Pons, Bulbus und Rückenmark

disseminirte Sklerose. (Pitres, Révue mensuelle de méd, et de chir. n. 901 Nrc. 12, 1878.) Dass auch sonst die disseminirte Sklerose ähnliche Erscheinungen wie die Tabes spasmodica machen kann, erheift u.a. aus einem Falle von Erb (l. c. p. 820) von in der Entwicklung begriffener multipler Sklerose, in welchem sich von Jugend auf spastische Symptome fanden. Den zweiten Fall hat neuerdings E. v. Stoffela (Wien. med. Wochenschr. 1878. Nro. 21, 22 u. 24 veröffentlicht: Eine 78jährige noch rüstige Frau litt seit 3 Jahren, wo sie eine Pheumonic überstanden, an Schwäche und Steifigkeit der unteren Extremitäten. Der Gang war schlürfend, die Füsse klebten am Boden, die Kniee immer steif und elensowie die Oberschenkel enganeinunder gepresst. Schon nach wenigen Schritten stellten sich klonische Zuckungen in den Waden und man bmal auch in der Musculatur des Oberschenkels ein, so dass sie stehen bleiben oder sich setzen musste. Nach einer Badekur in Pistjan trat stacke Verschlimmerung bis zu völliger Lithmung der unteren Extremetäten ein. Dabei war die Sensibilität intact, Blasen- und Mustdarmfunction ungestört. Muskelatrophie fehlte, electrische Erregbarkeit war normal; die Schnenreflexe gestergert. Bei der Autopsie ergab sich (makroskopisch) graue Degeneration der Seitenstränge des Rückenmarks vorzugsweise in deren hinterem Abschnitt und am deutlichsten im Brustund Lendenmark ausgesprochen. Die mikroskopische Untersuchung ist leider unterblieben; über den Hirnbefund nichts mitgetbeilt. In.merh.z. lässt sich gegen die Ansicht, dass es sich um eine absteigende secundäre Degeneration der Seitenstränge gehandelt haben möchte, anführen, dass die graue Degeneration von unten nach oben abnahm und im Haismark so gut wie ganz febite.

Auf das Bestimmtesto hat sich gegen die Existenz der prinären Lateralsklorose Leyden ausgesprochen in einem Aufsatz (Berl. kl. n. Wochenschr. 1878, Nro. 48 u. 49u. worin er behauptet, dass der Symptomencomplex der Erbischen spastischen Spinalparatyse keine eigene Krankheitsform darstellt, sondern ein häufiges Symptom bei verehedenen Rückenmarkskrankheiten ist und dass sie am häufigsten bei ehrenischer Mychtis im Dorsaltheile des Rückenmarks beobachtet wird.

Glücklicher war Charcot im Nachweis des anstomischen Substrates für die zweite complicitte Form, seine Sclerose laterale amyotrophique. Der erste Fall, welcher hier die Aufmerksamkeit Charcot's auf die Seitenstränge lenkte, betraf eine ältere Frau, die seit neun Jahren an » hysterischer Contractur aller vier Extremitäten«, die sehr abgemagert waren, litt. Bei der Section fand sich symmetrische Sclerose im hinteren Theil der Seitenstränge. (l'Union méd. 1865 Nr 29 und 30). Dass in der grauen Substanz nichts Abnormes gefunden wurde, erklärt sich wohl aus der geringen Beachtung, welche man damals derselben zu Theil werden liess (vgl. die entsprechenden Untersuchungen bei der spinalen Kinderlähmung). Weiter fand derselbe Autor im Verein mit Joffroy (Arch. de Physiol. II 1869) in zwei Fallen von »progressiver Muskelatrophie« mit Rigidität, resp. Contractur der

Extremitäten - ausser Atrophie oder Schwund der Nervenzellen in den Vordersäulen der grauen Substanz - eine Degeneration der Seitenstränge. Im Jahre 1874 endlich (Progrès, méd, Nr. 23, 24, 29) stellte Charcot 5 eigene und 15 fremde, unter verschiedenen anderen Namen veröffentlichte Beobachtungen mit Autopsie zusammen und entwarf klinisch wie anatomisch ein vollständiges Krankheitsbild seiner »Sclérose latérale amyotrophique. Ein Schüler Charcot's, A. Gombault, veröffentlichte 1877 eine ausführliche Reschreibung der Krankheit (Étude sur la sclérose latérale amyotrophique« mit 9 Beobachtungen und 7 Sectionsbefunden. Von diesen sowohl, wie von den von Charcot selbst angezogenen Fällen gehören einige mit Sicherheit nicht hierher. Nach Flech sig (Systemerkrankungen des Rückenmarks 1. Heft Leipz. 1878 p. 111), welcher in höchst klarer Weise die anatomische Literatur unserer Affection kritisch beleuchtet hat, sind nur 6 von den bisher publicirten Fällen mit Sicherheit als hierher gehörig anzusprechen. Diesen Fällen gemeinsam war tolgender anatomischer Befund:

Makroskop isch liess sich nur in einzelnen Fällen eine besondere graue Verfärbung und ein gallertartiges Aussehen in den hinteren Abschnitten der Seitenstränge erkennen. Ebenso zeigten die vorderen Wurzelfüsern zuweilen eine graue Verfärbung.

Ueber die genauere Ausdehnung des degenerativen Processes erhalten wir aber erst Aufschluss durch die mikroskopische Untersuch ung. Diese weist folgende Veränderungen nach:

1) Eine Laesion der Pyramidenbahnen über ihren ganzen Querschnitt und in ihrer ganzen Längsausdehnung. Auf dem Querschnitt des Rückenmarks findet man die degenerirte Partie an der bekannten Stelle der Seitenstränge nach aussen begränzt durch den Streifen der intacten Kleinhirn-Seitenstrangbahnen, nach innen durch die Grenzschicht der grauen Substanz. Nuch vorn zu erstreckt sie sich im Halstheil weiter als im Brusttheil und hier wieder weiter als im Lendentheil. In der Höhe der Anschwellungen des Rückenmarks hat sie Pick am ausgedehntesten gefunden. Auch die Vorderstrangbahnen der Pyramiden (die Türck'schen Stränge) können in einzelnen Fällen ergriffen sein. Nach unten hin kann der Process bis in das Lendenmark, nach oben über die Pyramiden des verlängerten Marks hinaus und in einzelnen Strängen durch die Brücke bindurch bis in die Hirnschenkel hinein verfolgt werden. Dass seine Fortsetzung durch die innere Kapsel hindurch bis zur Hirnrinde hin noch nicht nachgewiesen ist, beruht nach Flechsig auf der Schwierigkeit, die bisher bestand, sich in der inneren Kapsel zu orientiren.

Die directen Kleinhirn-Seitenstrangbahnen und die Grundbündel







Fig. XV. Grane Degeneration der Pyramidenbahnen in einem Fall von amyotrophischer Lateralse lerose (nach Charcot-Erb) a. Schnitt durch die Halsanschwellang, b durch das Brustmark, e. durch die Lendenanschwellung Dieselbe Ausdehnung der Läsion ist wahrscheinlich auch bei primarer uncomplicirter Scierose der Pyramidenbahnen zu finden. falls eine solche existirt.

der Hinterstränge bleiben in der Mehrzahl der Fälle intact oder sind wenigstens in so geringem Grade abnorm (mässige Wucherung der Neurogha ohne Affection des Nervengewebes), dass dieses der sehr intensiven Erkrankung der Seitenstränge gegenüber nicht in Betracht kommt.

Die einzelnen die Seitenstränge zusammensetzenden Elemente finden sich in ähnlicher Weise verändert wie im späteren Stadium der secundären Degeneration: die mehrweniger verdickten Bälkchen der Stützsubstanz bilden ein feines Maschenwerk, welches dichter als normal ist; dasselbe ist von zahlreichen Körnehen durchsetzt; auswedem findet man viele Spinnenzellen und Verdickung der Gefässwände.

Nach Flecheig handelt es sich wahrscheinlich um eine Erkrankung des directen corticomusculären Leitungssystems, d. h. derjenigen Lertungsbahnen, welche die directeste Verbindung zwischen Skeletmuskeln und Grosshirnrunde vermitteln. Jedenfalls sind in allen Fallen namentheh Fasern erkrankt, welche zum System der l'vramiden gehören. Letztere setzen sich im Rikkesmark bekanntlich fort als Vorderstrangbabnes (Türek'sche Stränge) und eigentliche Seitenstrangbahnen; und zwar so, dass meistens die überwiegend grosse Mehrzahl der Pyramidenfasern in den letzteren, viel weniger, nicht selten selbst gar keine in den ersteren verlaufen. Aus diesem Grunde sind es in den meisten Fällen vorwiegend oder ausschhesslich die Seitenstränge, welche be-

der spastischen spinalen Paralyse ergriffen erscheinen. Wir haben um alse vorzustellen, dass der destructive Process zunächst lediglich die Nervenfasern der Pyramidenbahnen ergreift. Aus diesem Grunde erscheint das Wort "Selerose" entschieden schlecht gewählt; denn eine solche befällt nach unserem Spruchgebrauche stets zunächst und ausschliesslich das Stützgowebe, wahrend bei einer Systemerkrankung wirde vorliegende wir das Ergriffenwerden der nervesen Elemente als das Primäre ansehen müssen.

Zu ähnlichen Resultaten wie Plechsig ist Woroschiloff iBericht der math, physical. Klasse der königl, sächs, Gesellsch, zu Leipze 1874) auf experimenteilem Woge gelangt. Durchschneidet man die Verder- und Hinterstränge des Rückenmarks nebst der grauen Substant, oftreten keine wesentlichen motorischen Störungen ein, vorausgesetzt, das die Seiten-tränge intact blieben. In diesen alle in verlaufen die meterischen Leitungsbahnen zwischen Gehirn und Periphene und zwar m

dem vorderen Abschnitt die für die Muskeln der Vorderbeine, in dem hinteren die für die der Oberschenkel, in dem seitlichen die für die Muskeln der unteren Beinabschnitte. Ausserdem sollen die beitenstränge auch die Hemmungsfasern für die Schnenreflexe enthalten. Bestatigung dieser Behauptungen ist erst abzuwarten.

- 2) Eine Lassion der grauen Vordersäulen, deren Ganglienzellen in ganz ähnlicher Weise atrophirt resp. geschwunden sind wie bei der progressiven Muskelatrophie : auch das dieselben umgebende Gewebe kann verändert sein. In welcher Weise dieser Process in den Vordersäulen mit dem in den Pyramidenfasern etwa zusammenhängt, weiss man noch nicht; wahrscheinlich durch die Nervenfasern, welche beide verbinden (Charcot). Am intensivsten ist er im Halsmark.
- 3) Atrophie der vorderen Wurzeln, welche dünner als normal und grau verfärbt sind. Die Muskeln der Extremitäten zeigen mehrweniger hochgradige degenerative Atrophic.
- 4) Im späteren Verlauf kommt noch die der Bulbärparalyse eigenthümliche Veränderung in den Nervenkernen der Medulla oblongsta, besonders in den Kernen des Hypoglossus und Facialis, vielleicht auch des Vago-Accessorius, hinzu.

In Betreff der dritten Form von spastischer spinaler Paralyse, über welche wir gar keinen Sectionsbefund besitzen, wage ich mit aller Reserve die Vermuthung einer ebenfalls die Seitenstränge betreffenden congenitalen Affection auszusprechen.

I. Die einfache spastische Spinalparalyse. Paralysis spinalis spastica simplex. Spastische Spinalparalyse. Paralysis spinalis spastica (Erb). Tabes dorsal spasmodique (Charcot). Sclerose der Seitenstränge? - Primare Lateralsclerose? - Primare strangförmige Degeneration der Pyramidenbahnen? (Flechsig.)

Literatur. J.v. Heine, Beobachtungen über Lähmungszustände der un-Literatur. J. v. Heine, Beobachtungen über Lähmungszustände der unteren Extremitäten und deren Behandlung. Stuttgart 1840. p. 61.— Little, Informities of the human frame London 1853. Trausact of the obstetr Soc. of London Vol. III. p. 293, 1862. — W. Adams, Club Foothits causes, pathology, and treatment London 1866. — Infantile paralless. Lancet Nro 21. 1877. W. Erb, Ueber spastische Spunnlparalless dorsal spasmodique, Charcoth, Virch. Arch. Bd. 70. 1877. — Ueber das Vorkommen der spastischen Spinallähmung bei kleinen Kindern. — Memorabilien 1877. Heft 12. Krankbeiten des Rückenmarks II. Aufl. p. 627. — A. Seeligmüller, Ueber spastische spinale Parallysen bei Kindern. — Amtlicher Bericht der 50. Versammlung deutsch. Aerzte und Naturf im München p. 290. — Ueber spast, spin. Parallyse. Jahrbuch f. Kinderheilk, N. F. XIII. p. 237.

Die Literator derselben Affection bei Erwachsenen findet sich ausführlich

Die Literatur derselben Affection bei Erwachsenen findet sich ausführlich

bei Erb, Krankh. des Räckenmarks II Aufl. p. 627.

Geschichtliches.

Die spastische Spinalparalyse ist erst in jüngster Zeit als eine besondere Affection des Rückenmarks und zwar zunächst nur bei Erwachsenen, erkannt und beschrieben worden. Nachdem Charcot in mehreren seiner Aufsätze Andeutungen über diese eigenthümliche Krankheit gemacht hatte, hat zuerst Erb in Heidelberg dieselbe als einen besonderen »spinalen Symptomencomplex« (Berl. klin. Wochenschrift 1875 Nr. 26) beschrieben und namentlich später in einem längeren Aufsatze (Virch. Arch. Bd. 70, 1877) ein vollständiges und erschöpfendes klinisches Bild derselben entworfen, so dass Jedermanu fortan die Krankheit erkennen und diagnosticiren konnte.

In dem letztgenannten Aufsatze finden sich auch drei Fälle von spastischer Spinalparalyse bei Kindern mitgetheilt, welchen er später (Memorab. 1877 H. 12) noch zwei weitere Fälle nebst einer kurzen Skizze des Symptomenbildes bei Kindern hinzugefügt hat. Ich selbst habe zunächst auf der Münchener Naturforscher-Versammlung September 1877 über meine Beobachtungen von fünf Fällen bei Kindern referirt, ausführlicher aber in einem Aufsatz (Jahrb. f. Kinderhk. N. F. XIII) über diese und noch drei andere Fälle berichtet.

Bei genauer Durchforschung der Literatur habe ich aber gefunden, dass gerade diese erste Ferm der spastischen spinalen Paralyse bereits die Aufmerksamkeit früherer Beobachter auf sich gezogen hat. Der erste, welcher, meines Wissens, einschlägige Fälle beobachtet und beschrieben hat, ist Jacobr. Heine, welcher bereits in der ersten Auflage seiner bekannten Monographie über spinale Kinderlähmung zu 61. also 1840 drei Fälle von Lähmung bei Kindern mittheilt, die sich vor allen anderen von ihm beobachteten Fällen von spinaler Kinderlähmung durch veine spastische Eigenthümlichkeit der contrahirten Muskelne auszeichneten. Für die Identität der daselbst beschriebenen Fälle mit unserer Affection bürgen vor allem auch die Tab. VII, Fig. 19, 20 und 21 sieh findenden characteristischen Abbildungen.

Viel ausführlicher und namentlich die Actiologie berücksichtigens sind die Beobachtungen zweier englischer Aerzte, W. J. Little und W. Adams. Ersterer bildet bereits in seinem im Jahre 1853 erschwnenen Werke »Deformities of the human frame« p. 113 Fig. 34 und noch deutlicher p. 139 Fig. 44 die eigenthümliche Haltung der unteren Extremitäten in ausgezeichneter Weise ab. In einem späteren Vortrag vor der Londoner geburtshilflichen Gesellschaft (Transactions of the obstetr. Soc. of London Vol. III p. 273, 1862) führt er an der Hand einer reichen Erfahrung (63 Fülle sind tabellarisch zusammengestellt)

aus, wie die Fülle von Lähmung bei Kindern mit allgemeiner oder partieller Rigidität der willkürlichen Muskeln auf Asphyxia nascentium ohno Schädeleindruck beruhen. -- Wie es scheint, unabhängig von Little, jedenfalls in noch mehr zutreffender Weise als dieser, beschreibt W. Adams in seinem »Club-Foot, London 1866« p. 46, dicselbe Affection, giebt in einem Appendix die ausführliche Beschreibung von drei Fällen (von denen der erste und dritte im Journ, f. Kinderkr. Bd. XXVII 2. 1856 ausführlich übersetzt sind) und bildet ebenfalls die Stellung der unteren Extremitäten en face gesehen p. 159 Fig. XVI in gelungener Weise ab. Derselbe Autor hat in neuester Zeit (Lancet Nr. 24, 1877) in einem Vortrag, welchen er in der Med. Soc. of London hielt, geradezu zwei Formen der infantilen Paralyse unterschieden, eine gewöhnliche typische Form mit schlaffen Muskeln (unserer spinalen Kinderlähmung entsprechend) und eine spastische Form mit rigiden Muskeln (der spastischen spinalen Paralyse entsprechend). Dasselbe hat beiläufig schon v. Heine l. c. 2. Aufl. p. 179 gethan. Von deutschen Aerzten hat L. Strome ver in seinem Handbuch der Chirurgie 2. Bd. 1864 p. 17 u. 174 auf die Beobachtungen Little's aufmerkaam gemacht und unsere Affection kurz beschrieben als »permanenten Tetanus der Extremitäten bei Kindern.«

Inwieweit Seguin's Tetanoid-Pseudoparaplegia hierher gehört (Arch. of scientif. and pract. Med. Febr. 1873), lassen wir dahingestellt.

Die Erkenntniss der spastischen spinalen Paralyse bei Erwachsenen ist wesentlich gefördert worden ausser durch Erb und Charcot, durch die Arbeiten von O. Berger, Bétous, Leyden und Richard Schulz.

Pathologie.

Allgemeines Krankheitsbild.

An einem anscheinend vollkommen gesund zur Welt gekommenen Kinde fällt eine gewisse Steifigkeit der unteren Extremitäten auf, zuweilen schon kurze Zeit nach der Geburt, häufiger wohl zur Zeit, wo das Kind die ersten Gehversuche machen soll. Alsdann bemerkt mau, dass die Unfähigkeit zu gehen und stehen darauf beruht, dass die Gelenke der unteren Extremitäten in bestimmten Contracturstellungen versteift sind: gleichzeitig macht sich eine wirkliche Bewegungslähmung, eine Parese derselben geltend. Lernt das Kind, meist erst zwischen dem vierten und achten Lebensjahre, doch noch laufen, so hat der Gang das characteristische Gepräge des apastischen Ganges (Erb). In unbeholfener, steifer Weise wird ein Fuss vor den anderen

gezogen, so dass die Spitze durch ihr Ausschleifen auf dem Boden ein deutliches Reibegeräusch verursacht. Gewöhnlich erst spiter, seltener von Anfang an treten dieselben spastischen Bewegungsstörungen auch an den oberen Extremitäten hervor; namentlich sind die Schulter- und Ellenbogengelenke rigid und in ihrer Bewegung beschränkt; die Hände stehen in Adduction. Die Sehnenreflexe sind in den meisten Fällen gesteigert. Auffällig ist dabei das Fehlen jeder Atrophie, sowie von Störungen der Sensibilität. Auch die übrigen Functionen des Körpers, insbesondere die des Gehirns und seiner Nerven, sowie der Blase und des Mastdarmes bleiben vollständig normal.

Specielle Symptomatologie.

Das Symptom, welches der ganzen Extremität das Characteristische giebt, sind die Muskelspannungen, die Contracturen. Wann und wie dieselben beginnen, ist schwer zu sagen, da ihre Entwicklung meist so unmerklich vor sich geht, dass erst das vollkommen ausgebidete Krankheitsbild den Angehörigen die Befürchtung aufdrängt, das an dem durchaus gesunden Kinde doch wohl nicht Alles in Ordnung sein möchte. In einzelnen Füllen sohl der Wärterin aufgefallen sein dass das Hanthieren beim Waschen, An- und Auskleiden des Kindes unbequemer war, als von anderen; dass die Kniee nur mit Mühe ausennader zu bringen waren, dass sie in der Rückenlage in Beugestellung blieben und sich nicht durch Herunterdrücken strecken liessen.

Grössere Kinder und Erwachsene liegen natürlich auch in der Scitzblage mit denselben krummen Knieen im Bett. Einer meiner Kranken welcher wahrscheinlich schon seit Kindheit an unserer Affection hit pflegte sich in der Bückenlage Kissen unter die Knie zu stopfen.

Convulsionen oder abnliche Erscheinungen schemen der Muskelragdität nur selten vorauszugehen, und wenn diess je der Fall ist (cf. f.:b. Virch. Arch. p. 49 Fall 18 und meinen Fall 4), in keinem ursächlichen Zusammenhang mit jener zu stehen.

Am auffülligsten aber tritt die Rigidität der unteren Extremitäten hervor, wenn am Ende des ersten Lebensjahres oder später die ersten Gehversuche gemacht werden. An ein selbstständiges Aufstehen von Boden ist gar nicht zu denken. Unter den Schultern unterstützt, macht das Kind wohl einige Schrittehen, aber so, dass es nur mit den Zehen auftritt und die Füsse auf- oder übereinander setzt, während die Kinow so dieht genähert bleiben, dass sie aneinander schleifen. Auch hüpfende Bewegungen laufen bei diesen Gehbestrebungen mit unter. Zum eigentlichen spastischen Gang kommt es aber erst dann, wenn die Kinder antangen, ihren Rumpf selbst zu tragen. Auch dann bedürten sie noch der Stütze eines oder zweier Stöcke oder Krücken, oder wie ich es bei

einem Erwachsenen sah , eines langen Alpenstockes, um den weit nach vorngebeugten Oberkörper vor dem Ueberfallen zu bewahren. Ohne eine derartige Unterstützung ist auch das Stehen meist unmöglich. Die Ausdauer beim Gehen ist der mühsamen Fortbewegung entsprechend und in Folge der gleichzeitig vorhandenen Parese meist eine sehr geringe. Die in starrer Equinusstellung versteiften Füsse können dem Boden nicht adaptirt werden; nur die Zehen berühren den Boden. Die Spitze des Schuhwerks wird daher in typischer Weise schnell abgenutzt, so dass einer meiner erwachsenen Kranken sich die Stiefelspitzen mit Messingkappen beschlagen liess. Das Sitzen schliesslich ist nur Fig XVI. Art des Stehens bei herabhängenden Unterschenkeln möglich.

Diese Störungen finden ihre volle Erklärung in der mehrweniger vollständigen Versteifung der drei Hauptgelenke der unteren Extremitäten in gewissen Contracturstellungen. Der Fuss steht in Equinusstellung durch die straffe Contractur der Wadenmuskeln, das Knie ist leicht gebeugt, seltener vollständig gestreckt, ebenso das Hüftgelenk, in welchem ausserdem noch die hochgradige Adductionsstellung der Oberschenkel in Folge von starrer Contraction der Adductoren hinzukommt. Namentlich die letztere und die Wadenmuskeln setzen passiven Bewegungsversuchen einen schwer zu überwindenden Widerstand entgegen, so dass es nur mit Aufbietung von grosser Kruft gelingt, die Kniee ein wenig von einander zu entfernen oder den Fuss etwas dorsalwärts zu biegen. Alle derartige Bewegungaversuche sind, wie es scheint, für die Kleinen sehr sehmerzhaft. In der Chloroformnarkosc dagegen gelingt es, wovon ich mich in einem Falle bei einem dreijährigen Kinde überzeugte, mit Leich-



bei einfacher spastischer Spinallahmang. Adams.



Fig. XVII. Art des Gehens boi einem Jüngling mit einfacher spastischer spinaler Paralyse. Nach Little.

tigkeit, die Gelenke in die normale Stellung zu bringen; ob auch bei bereits lange Zeit bestehenden Contracturen, ist mir mehr als zweifelhaft. Sobald übrigens die Narkose wieder nachlässt, beginnt auch die Spannung der contracturirten Muskeln von Neuem und führt, wenn nicht etwa durch einen festen Verband dem widerstanden wird, sehr schnell die früheren abnormen Stellungen wieder herbei.

Dieselbe Rigidität befällt in hochgradigen Fällen auch die oberen Extremitäten.

Durch Contractur der Brust- und Schultermuskeln werden die Oberarme fest an den Rumpf angepresst gehalten; die Vorderarme stehen gegen die Oberarme in leichter Bengung, selten in completer Streckung; die Hände sind im Handgelenk leicht gestreckt und, wie ich diess in einem Falle sah, auch wohl hochgradig ulnarwärts gestellt. Die active und passive Beweglichkeit der Arme ist in hohem Grade erschwert, insofern nur minimale Excursionen im Schulter-, Ellenbogenund Handgelenk möglich sind. Die Bewegungen der Finger dagegen schienen mir in meinen Fällen freier zu sein. Bei passiven Bewegungen der genannten Gelenke wird auch hier über Schmerz geklagt.

Als ein weiteres characteristisches Symptom ist die Steigerung der Sehnenreilexe angegeben worden. Indessen können diese Phänomene, ebenso wie sie bei Erwachsenen mit spastischer Spinalparalyse zuweilen vermisst werden, auch bei Kindern günzlich fehlen, auch wenn man die von Erb hervorgehobenen Vorsichtsmassregeln zur Auwendung bringt. Erst weitere Beobachtungen können über diese Punkt Aufklärung bringen, sowie darüber, ob etwa bei Kindern, we diess bei Erwachsenen beobachtet ist, eine Steigerung der Reflexe auch an den Sehnen anderer Muskeln, namentlich der oberen Extremutaten statt hat.

Im Gegensatz zu dieser Steigerung der Sehnenreflexe, sind des Hautroflexe niemals gesteigert gefunden worden.

Zur Orientirung über diese in neuerer Zeit sorgfältig studirten Prinomene genüge hier folgendes: Klopft man mit einem Percussion-hammer kurz und leicht auf das durch das flectirte Knie leicht anzespannte Ligamentum patellae proprium, so wird der Unterschenkel mit einem Ruck durch den plötzlich sich contrahirenden Quadriceps femore nach vorn und oben geschleudert. Diess ist das Kniephänomen der Patellarsehnenreflex, welchen man bei gesunden Kinden (Eulenburg), ebensowie bei Erwachsenen, in mässigem Grade in fast allen Fällen hervorrufen kann.

Ein zweiter Sehnenrestex ist der Achillesschnenrestex, das Fussphänomen, der Restexclonus. Dieser wird auf folgende Weise hervorgerusen: Fasst man den vorderen Abschnitt des Fusses sest in die Hand und macht plötzlich eine mitssig kräftige (Erb) Dorsaltiexen des Fusses, so dass die Achillessehne sich anspannt, so treten eigenthümliche Zitterbewegungen des Fusses auf, hers egebracht durch ein schnell miteunander abwechselndes Zusammenziehen und Wiedererschlaffen der Wadenmuskeln. Dasselbe tritt ein, wenn man bei dorsalflecturtem Fuss auf die Achillessehne klopft. Diesen Reilexelonus kann man sofort couptren, wenn man durch eine kraftige Plantarflexion die Achillessehne erschlafft.

Während des eisten Lebensjahres konnte Eulenburg (Deutsche Zeitschr, f. prukt Med. 1878 Nro. 31) diesen Achillesselmenreflex niemals mit Sicherheit nachweisen mit Ausnahme eines einzigen Falles (unter 173), wo er neben dem Patellarsebnenreflex deutlich zu demonstriren war, Bei Kindern vom 2. bis 12. Lebensjahre scheint ein Fehlen der Schnenreflexe ziemlich seiten zu sein.

In Bezug auf die Genese der Schnenreflexe stehon sieh die Ansichten der beiden Autoren, welche sie zuerst genau beschrieben, noch heute entgegen.

Westphal hält sie für ein durch directe mechanische Reizung der Muskeln bedingtes, Erb für ein reflectorisches Phänomen. Für die leitzte Ansicht hat sich auf Grund seiner Beobachtungen an 214 Kindern neuerdings auch Eulenburg (l. c.) erklärt.

Die übrigen Symptome, welche noch zu besprechen wären, sind sümmtlich negativer Art.

Zumächst füllt im Gegensatz zu der hochgradigen Gebrauchsunfähigkeit der unteren Extremitäten die normale Ernährung derselben
auf. Ist ja in einzelnen Fällen (auch bei Erwachsenen) eine mässige
Atrophie der Musculatur beobachtet worden, so war diese wohl stets
auf den Nichtgebrauch der Glieder zurückzuführen. Jedenfalls muss
schon zur Unterscheidung von der zweiten, amyotrophischen Form an
dem Fehlen von hochgradiger Atrophie als einem wesentlichen Stück unseres Krankheitsbildes festgehalten werden.

Im Anschluss hieran habe ich die Temperaturherabsetzurg in den unteren Extremitäten, welche Erb als Regel angiebt, nicht in allen Fällen gefunden, jedenfalls nie so ausgesprochen wie bei der spinalen Kinderlähmung.

Erreghark eit. Indessen bedarf dieser Punkt noch einer genaueren Prüfung, da sowohl Erb als ich Herabsetzung derselben beobachtet haben. Dagegen dürfen wir Störungen der Sensibilität als constant fehlend betrachten, ebenso wie Beeinträchtigung der Functionen von Blase und Mastdarm und der Geschlechtsorg ane. Der eine meiner Kranken hatte drei krüftige Söhne.

Eine Betheiligung des Gehirns und der Gehirnnerven fehlt in allen reinen Fällen mit Sicherheit. Der Verstand der Kinder entwickelt sich in vollständig normaler Weise; in einem memer Fälle Intte der seit frühester Kindheit an beiden Unterextremitäten gelähmte 19 fährige Jüngling die Abiturientenprüfung bestanden. In den vereinzelten Fällen, wo eine Schwächung der Intelligenz, eine langsame und unvollkommene Entwicklung der Sprache beobachtet ist, handelt es sich sicher um eine cerebrale Complication. — Die Gehirunerven sind im Gegensatz zur zweiten Form, in deren Verlanf sich Bulbärparalyse entwickelt, stets intact. Die von Little verwerkte Hyperiisthesse der Sinne habe ich nie beobachtet. Das in einzelnen Fällen notitte Schielen ist wohl ebenfalls als Complication aufzufassen.

Deformitäten der Wirbelsäule fehlen in allen Fällen. wo die Kinder noch nicht zum Laufen kamen. Sobald sie aber zu einer Locomotion in aufrechter Stellung gelangen, muss es nach dem, was wir bei der spinalen Kinderlähmung p. 89 auseinandergesetzt haben, nothwendigerweise zur Ausbildung einer Lordose der Lendenwirbelsäule kommen.

Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Nach den wenigen Fällen unserer Krankheit, die bis jetzt bei Kindern beobachtet sind und nach dem Character der Affection, wie er sich bei Erwachsenen darstellt, zu urtheilen, ist der Verlauf derselben ein langweiliger, durchaus stereotyper. Die Mehrzahl der Kinder bringt es wohl zu einer Art der Locomotion, in leichteren Fällen sogar zu einem leidlich guten Gange. Besonders hilflos und traurig ist die Lage derjenigen Individuen, bei welchen auch die oberen Extremitäten mit ergriffen sind. Unter den contracten Krüppeln unserer Siechenhäuser dürfte sich eine nicht geringe Zahl dieser Unglücklichen finden. Da Decubitus und Blasenlähmung nicht in der Krankheit selbst begründet sind, so dürften diese sieherlich bei leidlicher Pflege ein höheres Alter erreichen, bis intercurrente Krankheiten dem Leben ein Ende machen.

Aetiologie.

In Bezug auf die Ursachen unserer Krankheit können wir bis jetzt nur Vermuthungen aussprechen.

Von Erblichkeit fand ich eine Andentung in einem meiner Fälle, wo auch die Mutter des Kranken sich nicht gut bücken und nicht gut laufen konnte. Oh in solchen Fällen die Kinder mit dem Keim der Affection zur Welt kommen, der sich auch noch jenseits des kindesalters allmählich zu dem ausgesprochenen Krankheitsbilde entwickeln kann, lassen wir dahin gestellt. Sicherlich wird man bei gehöriger Aufmerksamkeit nicht wenigen Kindern begegnen, bei welchen sich Andeatungen von Rigidität der Glieder finden. Sie gelten allgemein als chickt und unbeholfen. Sollte sich bei einigen von diesen viel"

leicht später unter günstigen Bedingungen die spastische Spinalparalyse allmählich ausbilden?

Von sonstigen Ursachen möchte ich auf folgende drei die Aufmerkramkeit der Beobachter lenken: 1) schwere Entbindungen mit lange Zeit innestehendem Kopf (Asphyxia nascentium); 2) vorzeitige Geburten; 3) Verwandtenehe.

Was den ersten Punkt anbetrifft, so hat Little (l. c.) die Asphyxian ascentium als die hauptsächlichste Ursache der Muskelrigidität bei Kindern hingestellt. Es ist hier nicht der Ort auf seine Ausführungen näher einzugehen. Bemerken will ich nur, dass mir nicht recht klar geworden ist, warum ausschliesslich das Rückenmark und nicht in viel höherem Grade das Gehirn durch die Asphyxie afficirt werden soll.

Vorzeitige Geburten sind in einem Fall von Erb und in zwei Fällen von mir ausdrücklich notirt. Bekanntlich stellen nach embryologischen Untersuchungen (Flechsig) die Seitenstränge denjenigen Theil des Rückenmarks dar, welcher sich am letzten entwickelt. So liesse sich wohl denken, dass in Folge vorzeitiger Geburt während des Fötallebens nicht vollständig zur Ausbildung gekommene Theile des Rückenmarks (die Seitenstränge?) von Geburt an in einem abnormen Zustand verharrten, welcher in der Muskelrigidität seinen Ausdruck fände.

Was schliesslich die Verwandtenehe als ätiologisches Moment anbetrifft, so basirt diese Vermuthung bis jetzt allerdings nur auf einer einzigen Beobachtung. In dieser letzteren war aber die Inzucht in der Familie des Vaters seit langer Zeit so an der Tagesordnung gewesen, dass unter anderen 11 selbstständige Gutsbesitzer desselben ungewöhnlichen Familiennamens in demselben Dorfe wohnen. Bei der der unserigen nahe verwandten zweiten Form ist in der einzigen bis jetzt fiberhaupt publicirten Beobachtung von mir ebenfalls Inzucht als wahrscheinlich von ätiologischer Bedeutung nachgewiesen. Gewiss verdient dieser Punkt in Zukunft berücksichtigt zu werden.

Diagnose.

Am gewöhnlichsten möchte unsere Affection wohl mit der spin alen Kinderlähmung verwechselt worden sein. Indessen so viel Gemeinsames beide Affectionen auch haben, wie das Fehlen von Störungen Seitens des Gehirns, der Sensibilität, des Mastdarms, der Blase, so ergiebt ein genauerer Vergleich doch characteristische Unterschiede. Zunächst wird der plötzliche fieberhafte Insult, welcher bei der spinalen Kinderlähmung die Lühmungserscheinungen gewöhnlich einleitet, hier stets vermisst; vielmehr ist die Entwicklung eine langsame, schlei-

chende. Bei der spinalen Kinderlähmung werden durchweg die Antagonisten der gelähmten Muskeln von Contractur betroffen; hier dagegen bildet sich eine allgemeine spastische Rigidität des Gliedes aus, welche die unteren, nicht selten auch die oberen Extremitäten gleichmässig befällt. Schon v. Heine war dieses eigenthümliche spastische Verhalten der Muskeln aufgefallen. Versucht man eine Contractur passiv zu beseitigen, so gelingt diess in viel unvollkommenerem Masse als bei der spinalen Kinderlähmung und losgelassen schnappt der Gliedabschnitt in die deforme Stellung zurück.

Bei ülteren Kindern mit spastischer Paratyse springt ausserdem sofort der characteristische spastische Gang in die Augen. Auch die bei unserer Form der spastischen Paralyse durchaus fehlende Atrophie, welche zu den characteristischen Symptomen der spinalen Kinderlähmung gehört, kann ein differentiell diagnostisches Merkmal abgeben.

Offenbar schwieriger ist die differentielle Diagnose von den cerebraten spastischen Paralysen. Die hemiplegische Form, weiche hier den Ausschlag geben könnte, ist bei Kindern mit spastischer spinaler Paralyse zwar noch nicht beobachtet worden, dürfte aber doch vielleicht vorkommen, da sie bei Erwachsenen (O. Berger) beschrieben ist. Auf der anderen Seite kann ebensowenig die paraplegische Form maassgebend sein, da cerebrale Processe auch Paraplegien zur Folge haben können. Die electrische Untersuchung bietet vorläufig ebenfalls keine sicheren Anhaltspunkte. Unser Hauptaugenmerk wird daher auf das Gehiru und die von ihm ausgehenden Nerven gerichtet sein müssen. Finden wir neben der spastischen Lähmung entschieden cerbrale Symptome, namentlich beträchtliche Störungen der Intelligenz der Sprache, auffälliges Schielen, Facialislähmung u. dgl., können wit deutliche Mitbewegungen an den oberen Extremitäten nachweisen, so dürfen wir einen vorwiegend cerebraten Process als Ursache der spasteschen Lähmung annehmen. Uebrigens ist nicht zu vergessen, dass is manchen Fallen Gehirn und Rückenmark wahrscheinlich gleich stark geschädigt sind. (Cerebro-spinale Form der spastischen Paralyse.)

Von anderen Rückenmarkskrankheiten, wie der Myeltis transversa, der Compressionsmyelitis etc. unterscheidet sich unsere Paralyse durch das Fehlen von Störungen der Sensibilität der Blase, des Mastdarms, welche bei jenen kaum je vermisst werden. Auch die bei jenen vorhandene Steigerung der Hautreflexe vermissen wir bei der spastischen Spinalparalyse durchaus, während anderersets der characteristische spastische Gang den genannten Affectionen abgeht. Auf die Möglichkeit einer Verwechslung mit der Compressionnyelitis habe ich (l. c. p. 316) hingewiesen.

Fälle von Tabes und multipler Sclerose sind bis jetzt noch in zu geringer Zahl veröffentlicht, um sichere Unterscheidungsmerkmale von unserer Lähmung aufstellen zu können. Jedenfalls fehlen bei dieser die Coordinationsstörungen.

Prognose.

Wenn auf der einen Seite die uncomplicirte spastische spinale Palalyse eine directe Lebensgefahr nicht zu bedingen scheint, so ist andererseits die Aussicht auf Besserung eine sehr geringe. Vollständige Wiederherstellung aber dürfte nur selten zu hoffen sein. Die bei Erwachsenen in vollständige Genesung ausgegangenen Fälle von Westphal (Charité-Annalen III. 1876. p. 372) und von R. v. d. Velden, Berlin, klin. Wachr. 1878 Nr. 38 sind bis jetzt die einzigen.

Therapie.

Ob und inwieweit von therapeutischen Massregeln bei unserer Affection etwas zu erwarten ist, darüber können erst ausgiebigere Erfahrungen entscheiden. Vorläufig dürften sich für einen Kurversuch zwei Dinge empfehlen: 1) der Batteriestrom und 2) eine chirurgisch-orthopädische Kur.

Was den Batteriestrom anbetrifft, so fordern die günstigen Resultate, welche Erb bei Erwachsenen gesehen hat, zu gleichen Versuchen auf. Ich selbst habe freilich in einem Falle, wo der Batteriestrom, stabil auf das Rückgrat applicirt. Jahr und Tag angewendet worden ist, ein durchaus negatives Resultat zu verzeichnen. Am meisten dürfte sich, wie auch Erb vorgeschlagen, ein schwacher stabiler absteigender Rückenmarksstrom empfehlen.

Zu Versuchen mit dem Inductionsstrom möchte ich in keinem Fall rathen.

Die chirurgisch-orthopädische Kurdürfte bei unserer Affection auf viel grössere Schwierigkeiten stossen, als bei der spinalen Kinderlähmung, weil die ausgesprochene active Contraction der Muskeln in hohem Grade störend auftritt. Ob Sehnendurchschneidungen hier gründliche Abhülfe schaffen können, ist mir sehr zweifelhaft. v. Heine, Little und Adams wollen davon Erfolg gesehen haben. Feste Verbände, welche man nur in tiefer Chloroformnarkose anlegen kann, werden schlecht vertragen, weil mit dem Nachlass der Narkose die active Contraction der Muskeln sofort wieder beginnt und den Gliedabschnitt gegen den Verband in schmerzhafter Weise andrückt. Vielleicht liesse sich aber durch solche Verbände doch etwas erreichen, wenn man zweierlei beachtet. Zunächst dürfte es

zweckmässig sein, die Contracturen nur ganz allmählich zu corrigiren, so dass erst durch eine ganze Reihe fester Verlände die normale Stellung schliesslich erreicht wird. Durch diese Vorsichtsmassregel vermeidet man die nach jedem zu viel corrigirenden Verbande regelmässig auftretenden Schmerzen, welche so heftig werden können, dass der Verband entfernt werden muss. Sodann aber möchte es von Belang sein, die festen Verbände so bald als möglich so einzurichten, dass die Kinder damit gehen können, um durch das Körpergewicht eine allmähliche Correctur des Pes equinus herbeizuführen. Ob vielleicht der von König anderweitig empfohlene Wasserglas-Magnesit-Verband hier zweckmissig sein dürfte, lasse ich dahin gestellt; ein einmaliger Versuch damit hatte für nich nicht gerade viel Ermuthigendes.

Auch die Gewichtsextension, Streckung der Contracturen der unteren Extremitäten durch Anhängen von Gewichten, von 4-10 Pfund je nach Alter und Körperbau der Kinder, dürtte auf andauernde Erfolge wenig Aussicht bieten. Indessen ist sie ebenfalls zu versuchen. In einem Falle bei einem 14jährigen Knaben, wo sie 14 Tage lang bis zu 10 Pfund angewandt war, hatte sich die Gehfühigkeit verschlechtert, wiewohl die Kniee gestreckter geworden waren.

Mit oder ohne Verband emptiehlt es sich bei Zeiten Gebübungen in einer Laufbahn (cf. spinale Kinderlähmung p. 131) machen zu lassen, sofern es der Zustand der Arme erlaubt. Dabei ist aber nicht zu übersehen, dass, so lange die Contracturen im Hüft- und Kniegelenk nicht einigermassen corrigirt sind, von einem Gehen nicht wohl der Rede sein kann.

Vor allem ist die Adductorencontractur, welche das Kreuzen der Füsse bei den Gehversuchen bedingt, ausserordentlich störend. Es fragt sich ob passive Bewegungen, welche wir auch für die übriger Contracturen dringend empfehlen möchten, mit gehöriger Energie und Consequenz mehrmals täglich vorgenommen, im Stande sind, gerale diese Contractur allmählich zu bessern. Das Geschrei der Kinder hält nach meiner Erfahrung die Angehörigen gewöhnlich ab, sie regelmässig und in gehöriger Weise zu machen. Auch andere Hülfsmittel wie dis Reiten auf einem Polsterpferd, dessen Rücken man von Zeit zu Zeit breiter polstern lässt, and zu versuchen.

Ob unnerliehe Mittel wie Argentum nitricum, Jod- und Bromkalium etc. einen Einfluss auf das Leiden ausüben, ist zu versuchen niemals aber Strychnin oder seine Präparate, weil, wie von vornheren zu vermuthen und Berger in der That gesehen, diese nur eine Stergerung der Muskelspannungen zur Folge haben können.

Die Erfolge, welche Fr. Richter von thermotherapeut-

schen Proceduren (lauwarmen Abreibungen von 20-16 °R. und Halbbüdern 23-20 °) bei gleichzeitiger Anwendung der Electricität geschen hat, können nicht massgebend sein, weil die so behandelten Fälle wahrscheinlich nicht zu unserer Affection gehörten.

II. Die amyotrophische Spinalparalyse. Sclérose latérale amyotrophique (Charcot).

Literatur. Seeligmüller, Sklerose der Seitenstränge des Räckenmarks bei vier Kindern derselben Familie. Deutsche med. Wochenschr. 1876. Nro. 16 u. 17 — Ueber spastische spinale Paralysen bei Kindern. Amtl. Bericht der 50. Versammlung deutsch Aerzte und Naturf. in München p. 200. — Ueber spastische spinale Paralysen. Jahrb. f. Kinderheilk N. F. XIII. p. 237. Erb, Krankheiten des Rückenmarks. II Aufl p. 627. Ebendaselbst findet sich auch die Lateratur der bei Erwachsenen beschriebenen Fülle.

Characteristik.

Anatomisch characterisirt sich die Affection als Lassion der Seitenstränge und gleichzeitig der grauen Vordersäulen des Rückenmarks; klinisch stellt sie eine Complication der einfachen spastischen Spinalparalyse mit der progressiven Muskelatrophie und Bulbärparalyse dar.

Geschichtliches.

Meines Wissens ist die amyotrophische Spinalparalyse bei Kindern bis jetzt nur von mir beschrieben worden. So beschränkt sich die ganze Casuistik auf fünf Fälle, von denen vier Geschwister betraten; der fünfte ist neuerdings von mir veröffentlicht worden.

Diese meine Beobachtungen zeigen völlige Uebereinstimmung mit den von Charcot, O. Berger, Gombault, Pick u. mir selbst bei Erwachsenen beobachteten Fällen. Jedenfalls gebihrt Charcot das Verdienst, diese Form der spastischen spinalen Paralyse als morbus sui generis aufgestellt und als anatomische Ursache (cf. oben pathologische Anatomie p. 151) Sclerose der Seitenstränge und der grauen Vordersäulen des Rückenmarks nachgewiesen zu haben.

Pathologie.

Allgemeines Krankheitsbild.

In den ersten Monaten nach der Geburt weisen sich die später von unserer Affection heimgesuchten Kinder als vollständig gesund und kräftig aus. Nur in dem einen von mir neuerdings beschriebenen Falle, in welchem übrigens das tijährige Mädchen niemals laufen gelernt hatte, war die Varo-equinus-Stellung der Füsse sehon 6 Wochen post partum bemerkt worden. Bei den vier Geschwistern dagegen blieb das Ver-

halten vollständig normal bis zum Alter von ⁵ Jahren. Alsdann verlernten sie zunächst das Sitzen; im 2. Lebensjahre lernten sie nicht
wie andere Kinder laufen, sondern erst viel später, sieh mühsum an Jen
Möbeln anhaltend, etwas in aufrechter Stellung sich fortbewegen. Aber
auch dieser mangelhaften Locomotion gehen sie wieder verlustig im 7.
oder 8. Lebensjahre, so dass sie schliesslich nicht mehr fähig sind, auch
nur einen Fuss vor den anderen zu setzen. Selbst in liegender Stellung
vermögen sie jetzt ihre Lage in keiner Weise zu ändern, weil auch de
oberen Extremitäten den Dienst als Stütze vollständig versagen.

Die beschriebenen Bewegungsstörungen sind bedingt durch die allmähliche Ausbildung hochgradiger Contracturen, die schop im zweiten Lebensjahre beginnt und sehr schnell ihren Höhenunkt zu erreichen scheint; sodann durch die zunehmende Lähmung der Muskeln, zu welcher sich ausserdem eine hochgradige Atrophie gesellt. Die faradische Erregbarkeit ist herabgesetzt; in dem letzten Falle war sie vollständig aufgehoben, die Patellarreflexe sind erheblich gesteigert. Sensibilität, Blase und Mastdarm bleiben dauernd intact. Wie es scheint, ziemlich frühzeitig, bei dem einen Kinde schon im 7. Lebensjahre, treten deutliche Symptome von Bulbärparalyse, Erschwerung der Sprache bis zum völligen Unvermögen zu articuliren und Behinderung beim Schlucken hinzu. Die geistigen Fähigkeiten dagegen seheinen vollständig intact zu bleiben. Wie lange ein in so hohem Grade erkranktes Kind noch am Leben bleiben kann, müssen wir vorläufig dehingestellt sein lassen. Jedenfalls waren die vier Geschwister Buron im Frühjahr 1879 noch am Leben. Wahrscheinlich wird der Tod durch die Unmöglichkeit zu schlucken und die daraus resultirende Inanition herbeigeführt werden. Jedenfalls muss aber hervorgehoben werdes. dass die Krankheitsdauer bei Kindern eine ungleich längere zu sen scheint als bei Erwachsenen. Für letztere giebt Charcot als den langsten Termin 3 Jahre an; bei dem ältesten der von mir beobachteten Kinder besteht die Krankheit schon seit 12 Jahren.

Specielle Symptomatologie.

Auch hier wie bei der ersten Form beherrschen die hoch gradigen Contracturen der verschiedenen Gelenke des Körpers das Krankheitsbild. Dieselben scheinen schon sehr frühzeitig (bei dem jüngsten der Kinder schon im zweiten Lebensjahre) zu beginnen. Zonächst fühlen sich die Muskeln, namentlich die der Wade und des Quadriceps stramm und fest an. Dann treten allmählich deutliche Contracturstellungen an Knie-, Hüft- und Fussgelenk ein. Später bleiben auch die oberen Extremitäten nicht verschont. Auf der Höhe der Krankheis

schliesslich stehen die Hände in Ulnarstellung und sind pronirt: Supination gelingt auch passiv nicht, weil die Hand unter heftigen Schmerzensäusserungen des Patienten sofort wieder in die Pronation herumschnappt; die Finger sind gebeugt und gegen die Hohlband hin eingerollt. Doch können dieselben noch langsam und mithsam activ gestreckt werden. Das Ellenbogengelenk steht in leichter Beugung. Nur mit grosser Mühe vermag man das Gelenk passiv ein wenig mehr zu beugen, noch weniger zu strecken; auf denselben Widerstand stösst man beim Versuch passiver Bewegungen im Schultergelenk. Die für gewöhnlich in halber Beugung stehenden Kniee vermag man mit grossem Kraftautwand bis zu einem mässigen Grade zu beugen resp. zu strecken. Ist bei einem solchen Versuche der betrüchtliche Widerstand aber einmal überwunden, so schnappt das Knie gewissermassen plötzlich in die Beugestellung (Taschenmesserphänomen) ein. Die Füsse stehen in hochgradiger Equino-Varus-Stellung mit fester Contractur der Wadenmuskeln. Es gelingt nicht den Widerstand der letzteren zu überwinden. Alle passiven Bewegungsversuche scheinen beträchtliche Schmerzen hervorzubringen, ebenso wie Druck auf die Muskeln und Nerven.

Das Verhalten der Contracturen in der Chloroformnarkose ist nur bei dem einen (dem Knaben Paul) der vier Geschwister geprüft worden. Bei diesem trat mit der Narcose eine so hochgradige Vermehrung der tetanischen Steifigkeit der Gelenke ein, dass man den ganzen Körper wie ein Stück Holz an einem Beine wagerecht in die Höhe heben konnte. Indessen dürfte diess auf einer individuelten Idiosyncrasie beruhen und nicht durch das Wesen der Krankheit selbst bedingt gewesen sein. Vielmehr ist es wahrscheinlich, dass, wie bei der ersten Form, so auch hier, eine Lösung der Contracturen während der Narcose eintritt.

Wie es scheint noch früher als die Contracturen beginnend, sehen wir bereits am Ende des ersten Lebensjahres deutliche Lähmungserscheinungen bei den Kindern sich entwickeln. Während sie bis zum Alter von dreiviertel Jahren gern und ohne Mühe gesessen, vermögen sie diess jetzt nicht mehr, weil sie nach der Seite oder nach vorn hin überfallen. Anfangs zeigt sich diess so, dass sie beim Sitzen häufig zusammenschrecken, als wenn sie fürchteten, das Gleichgewicht zu verlieren und umzufallen; später zeigen sie grosse Angst, sträuben sich und schreien, sobald man Austalt macht, sie hinzusetzen. Noch später sinken sie mit dem Oberkörper nach vorn über, so dass ein solches Kind dasitzt wie ein Frosch mit weit nach vorn hängendem Kopf und Oberkörper und gleichmässig gekrümmtem Rücken. Dabei weinen sie fortwährend, wohl aus Angst umzufallen, was auch nach kurzer Zeit regelmässig eintritt. Beruht dieses Unvermögen auf-

recht zu sitzen offenbar auf Lähmung der Rumpfmusculatur, namentlich der Rückgratsstrecker, so kommt auch die Lähmung der Extremitätenmuskeln bald zum Ausdruck. Sie zeigt sich zunächst an den unteren Extremitäten darin, dass dieselben zur Zeit, wo gesunde Kinder stehen und gehen lernen, sich unfähig erweisen, dem Körper als Stütze zu dienon. Benn Versuche, das Laufen zu lernen, stellen sich die im zweiten oder dritten Lebensjahre stehenden Kinder sehr ungeschickt an, etwa in der Weise wie ein halbjähriges Kind, wenn man es zum Spass unter den Achseln festhält und mit den Beinen an der Erde zappeln lässt. Dabei werden wohl auch hüpfende Bewegungen ausgeführt, indem beide Beine gleichzeitig vom Boden erhoben werden. Später lernen die Kinder sich an den Möbeln anhaltend, mühsam sich in aufrechter Stellung ein Stück fortbewegen. Hierbei werden aber die Füsse, als wenn sie am Boden festklebten, auf den Spitzen nachgeschleuft. Aber auch dieser Rest von Locomotion nimmt bald wieder ab; bald gelingt es nur noch im Lanfstuhl mit Rüdern sich etwas fortzubewegen; schliesslich hängen die durch die Contracturen verkrümmten Beine, wenn man die Kinder unter den Schultern unterstützt, regungslos herab: die Kinder vermögen nicht mehr einen Fuss vor den anderen zu schieben. Das Sitzen ist nur poch mit herabhängenden Beinen und bei allseitiger solider Unterstützung des Rumpfes, in Stühlen, wie sie für ganz kleine Kinder üblich sind, möglich. In dieser Stellung vermochte die eine der am schlimmsten erkrankten Mädchen den Oberschenkel um ein ebes noch sichtbares Minimum gegen das Becken zu eleviren. Inzwischen hat sich die Lähmung auch an den oberen Extremitäten geltend gemacht In allen Gelenken versteift, vermögen sie nur noch minimale Bewigungen auszuführen. Als Stützen für den übrigen Körper können sie nicht mehr gebraucht werden, so dass die unglücklichen total gelahmten und contracten Geschöpfe jetzt auch im Liegen in keiner Wese ihre Stellung selbstständig ändern können, sondern liegen bleiben müssen, we und wie sie hingelegt sind.

Eine dritte Erscheinung, welche sich neben den Contracturen und der Lähmung zeigt, ist die Atrophie der Muskeln. Diese Atrophie ist über sämmtliche Muskeln des Körpers, wohl mit Ausnahme derer des Gesichtes, durchaus gleichmässig verbreitet. Am meisten trut sie natürlich an den Extremitäten hervor; aber auch an Hals und Rumpf ist sie nicht zu verkennen. Ein relativ grosser Kopf balancut fortwährend auf einem dünnen Halse; die Schulterblätter stehen wet von der Wurbelsäule ab und zwar unten weiter als oben. Diese Abmagerung pflegt erst relativ spät einzutreten, jedenfalls erst nachdem die Kinder längst gelähmt waren. So

zeigte das jüngste Kind meiner Beobachtung keine Spur von Abmagerung, vielmehr war es noch ein gutgenährtes, dralles Kind zur Zeit als es wegen Lähmung der Rückenmuskeln nicht mehr sitzen und wegen Parese der unteren Extremitäten nicht laufen lernen konnte.

Schon ehe dieser höchste Grad der Rumpf- und Extremitäten-Lähmung eingetreten ist, hat aber die Lähmung auch extensiv Fortschritte gemacht. Es tritt Lähmung der Nervenkerne des verlängerten Marks, allmählich fortschreitende Bulbürparalyse hinzu. Die Kinder haben mühaam aber leidlich gut sprechen gelernt, als im sechsten Lebensjahre sich die ersten Spuren von Articulationsstörung zeigen. Die Lippenbuchstaben können nicht deutlich ausgesprochen werden: statt » Pappa« sagen sie > Hammac, statt > Paule sprechen sie > Haul. Sehr fruhzeitig nimmt die Sprache ein nasales Timbre an; dieses war selbst bei dem iangsten, noch nicht zwei Jahre alten Kinde, welches noch gut Pappa und Mamma sagen konnte, nicht zu verkennen. Später wird in Folge der Articulationsstörung die Sprache immer unverständlicher, bis dann schliesslich im achten Lebensjahre nur noch unarticulirte Laute ausgestossen werden, welche in hohem Grade einen nasalen Beiklang haben. Jezt werden die Lippen nicht mehr bewegt; die Inspection des weichen Gaumens erweist vollständige Unbeweglichkeit desselben; auch das Zäpfehen wird allein durch den Strom der In- und Exspirationsluft noch etwas rück- und vorwärts bewegt. Die grosse Zunge liegt wie eine todte Fleischmasse im Munde; die Spitze derselben kann nur eben noch bis an die Zähne gebracht werden. Weinen und schreien können die Kinder auch in diesem Stadium der Krankheit noch recht gut, aber nur laut, nicht »heimlich«, wie sich die Mutter ausdrückte; ebenso vermögen sie auch nur laut zu lachen. Schnauben und blasen dagegen können sie gar nicht. Das Mienenspiel ist auf ein Minimum beschränkt. Gleichzeitig mit der Störung des Sprechens beginnt auch eine solche des Schluckens; das Essen wird für die Kinder zu einer schweren Aufgabe *).

So vollständig hilflos gemacht und ganz auf fremde Hilfe angewiesen, verlieren die Kinder doch nicht das Bewusstsein ihres grenzenlosen Elends, indem, im Gegensatz zu dem blöden und leeren Gesichtsausdruck und zu dem halbgeöffneten Munde, aus welchem fortwührend der Spei-

^{*)} Bei Erwachsenen hat Charcot 3 Perioden des Krankheitsverlaufes unterschieden. In der ersten werden die oberen, in der zweiten die unteren Extremitäten, in der dritten der Bull us befallen. Dass zuweilen auch einmal die unteren Extremitäten gleichzeitig nut den oberen befallen werden k\u00f6nnen zeigt der Fall von O Berger (Deutsche Zeitschr. f pract. Medicin 1876 Nro 20 u. 30) Bei unseren Kindern schien eine Eintheilung in verschiedene Perioden nicht opportun, da selbst das jungste Kind durch seine n\u00e4selnde Sprache bereits an die sp\u00e4tere Bulb\u00e4rparalyse erinnerte.

chel herausläuft, die geistigen Kräfte in keiner Weise zu leiden scheinen. Das älteste und am hochgradigsten erkrankte Müdchen versteht, nach Angabe der intelligenten Eltern, alles, was um sie herum gesprochen wird, und weiss es oft lange Zeit nachher in ihrer Weise zu reproduciren. Ihren Eltern kann sie sich überhaupt vollständig verständlich machen. Sie schreibt wenige Wörter ohne Vorschrift, ja neuerdings 1879 im Frühjahr, kleine Briefe; sie lernt leicht auswendig; liest mat ihr etwas vor oder erzählt man ihr etwas, was sie vor einigen Tagen gehört hat, so zeigt sie sogleich durch Geberden an, dass sie es schoo wusste. Sie empfindet das Unglück ihrer Lage in hohem Grade und brach in bitterliches Weinen aus, als sie zufüllig hörte, dass ihr und ihrem Brunder nicht zu helfen sei.

Die electrische Untersuchung ergiebt bereits beim Begins der Krankheitserscheinungen im zweiten Lebensjahre eine Herabsetzung der Erregbarkeit für beide Ströme in Muskeln und Nerven. Im späteren Verlaufe scheint die Erregbarkeit noch mehr zu sinken bis zum völligen Verschwinden, wie in dem zuletzt von mir veröffentlichten Falle. Ueber die genaueren Verhältnisse können erst weitere mehrfach wiederholte Untersuchungen Aufschluss geben. Die mechanische Erregbarkeit der Muskeln schien bei dem am weitesten vorgeschrittenen Falle gesteigert: beim Klopfen mit den Fingerspitzen auf die Mm. recti abdominis zeigtes sich deutliche Querfalten der Haut als Ausdruck der Inscriptiones texdineae.

Die Reflexerregbarkeit zeigt sich bei Kitzeln oder Stechen der Fusssohlen nicht erhöht. Dagegen sind die Patellarsehnenreflexe in hohem Grade gesteigert. Ausser der Contraction des Quadreeps wird durch ein ganz leises Klopfen auf das eine Ligamentum getellae ein lange Zeit andauerndes Zittern beider unteren Extremitätes ausgelöst.

Das Fussphaenomen fehlte in den von mir beobachteten Fällen, was sich wohl durch die feste Contractur der Wadenmuskeln erklärt.

Fibrillüre Zuckung en treten in den älteren Fällen sowohl spontan, wie namentlich beim Anblasen am ganzen Körper auf.

Die Sensi bilität scheint in keinem Stadium der Krankheit wesentlich herabgesetzt zu sein; wohl aber findet sich ausgesprochene Hyperaesthesie bei Druck auf Muskeln und Nerven, sowie beim Versuck die Contracturstellung der Gelenke zu ändern.

Actiologie.

Aetiologisch liess sich bei den vier Geschwistern kein anderes Mement auffinden, als dass die Kinder aus einer Ehe von Geschwisterkndern hervorgegangen sind. Ob in dem fünften von mir publicirten Falle ebenfalls Inzucht bestand, habe ich nicht ermittelt. Jedenfalls verdient dieser Punkt alle Beachtung.

Diagnose.

Fassen wir die Symptome noch einmal zusammen, so characterisirt sich die amvotrophische spastische Spinalparalyse durch folgende Merkmale: Allmählich sich entwickelnde motorische Schwäche in allen Muskeln des Körpers, welche sich nicht zurückführen lässt auf die der Zeit nach viel später auftretende Atrophie; gleichmässige Verbreitung der letzteren: permanente spasmodische Contracturen der gelähmten und atrophischen Glieder; Schmerzen bei passiven Bewegungen, wie beim Dehnen und Drücken der Muskeln; hochgradige Erhöhung der Schnenreflexe und schliesslich Uebergreifen der Lühmungserscheinungen auf die von der Medulla oblongata abgehenden motorischen Nerven, besonders den Hypoglossus. Sind diese Erscheinungen im gegebenen Falle sämmtlich deutlich ausgesprochen vorhanden, so geben dieselben ein so characteristisches Krankheitsbild, dass die Affection nicht wohl mit einer anderen verwechselt werden kann.

Bei der Differentialdiagnose können überhaupt nur in Betracht kommen: die spinale Kinderlähmung, die einfache spastische Paralyse und die progressive Muskelatrophie.

Die Unterscheidungsmerkmale von der spinalen Kinderlähmung sind im Wesentlichen dieselben, wie die von der ersten Form
der spastischen spinalen Paralyse; nur dass einmal die allgemeine Atrophie der genannten Musculatur und vor allem die Bulbärparalyse noch
hinzukommen. Die letztgenannten Erscheinungen stellen auch die
hauptsächlichsten Unterscheidungsmerkmale von der ersten Form der
spastischen spinalen Lähmung dar.

Am leichtesten kann eine Verwechslung mit der progressiven Muskelatrophie, die fibrillären Zuckungen sichtigung nur die hochgradige Muskelatrophie, die fibrillären Zuckungen und die nicht zu verkennende Bulbärparalyse, welche so oft jene complicit, in das Auge fisst. Bei genauerem Zusehen aber wird man alsbald auf folgende differentielle Momente aufmerksam werden: Einmal ist die Atrophie bei unserer Affection eine durchaus gleichmässige und nicht eine die Muskeln sprungweise befallende, sodann sind fast in allen Gelenken der Extremitäten Contracturen vorhanden, ein der progressiven

Muskelatrophie gänzlich fremdes Symptom. Was aber am allermeisten gegen die Aunahme der progressiven Muskelatrophie spricht, ist der um Beginne der Krankheit nicht zu verkennende Umstand, dass die Lähmungserscheinungen schon in hohem Grade ausgesprochen sind, obgleich noch keine Spur von Atrophie nachzuweisen ist. Bekanntlich sind nun bei der progressiven Muskelatrophie die Lähmungserscheinungen lediglich als die Folge der Atrophie zu betrachten, denn je mehr die Atrophie einer Muskelgruppe zunimmt, desto mehr sinkt ihre Leistungsfähigkeit, desto mehr tritt die Lähmung derselben in Erscheinung. In jedem Falle von progressiver Muskelatrophie geht also die Atrophie der Lähmung voraus, während bei der amyotrophischen Form der spastischen Spinalparalyse erst die bereits seit langer Zeit gelähmten Muskeln von Atrophie befallen werden.

Prognose.

Die bis jetzt, wie gesagt, auf fünf Fälle sich beschrünkende Casustik lässt genauere Angaben über die Vorhersage nicht zu. Indessen scheint aus den bis jetzt beobachteten Fällen so viel mit Bestimmtheit hervorzugehen, dass die Krankheitsdauer bei Kindern eine ungleich längere ist als bei Erwachsenen. Während nämlich bei den letzteren nach Charcot bereits spätestens drei Jahre nach Eintritt der Erkrankung in jedem Falle der Tod eintrat, besteht bei dem ültesten unserer Kinder die Krankheit bereits seit mindestens 12 Jahren. Sämmtliche vier beschwister waren im Frühjahr 1879 noch am Leben.

Therapie.

Die Aussicht auf Heilung oder Besserung dürfte bei dieser Form noch ungünstiger sein, als bei der ersten. In dem einen Falle, bei der jüngsten der vier Geschwister, habe ich den Batteriestrom über einen Monat lang ohne jeden Erfolg angewendet; denn wie mir neuerding (29. III. 79) geschrieben wurde, schreitet auch bei diesem Kinde de Krankheit in allen Stücken vorwärts.

Iff. Die hypertrophische spastische Spinalparalyse.

Literatur Charles Bell, Physiologische und pathologische Untersuchungen des Nervensystems Aus dem Englischen übers, von M. H. Romberg Berlin 1832, p. 367, — M. Benedikt, Leber spontane und reflectorære Muskelspannungen und Muskelstarre. Deutsche Klinik 1804. Nro. 30 t. ff. 21. Electrotterapu 1808. I. Aufl. p. 136. — Leyden, Klinik der Rückenmarks-Krankheiten 1871. I. p. 128. J. Thomach, Tonische Krämpfe im wilstlich beweglichen Muskeln in Felge von ererbter psychischer Urpseiten (Atama muskularis? Arch. f. Psychistrie u. Nervenkr. 1876. B. VI. p. 7.2. — A. Seeligmüller, Tonische Krämpfe in willkurlich beweglichen Muskeln i Muskelhypertroplite? p. Deutsch, med Wochenschr. 1876. Nro. 33 u. 31. — Unserpastische spinale Paralysen bei Kindern. Amtl. Ber. der 50. Vers. deutsche

Naturf. n. Aerzte. München 1877. p. 299. — Jahrb. f. Kinderheilk. 1878. N. F. XIII. — Erb. Kraukheiten des Rückenmarks 1878. II. Aufl. p. 817.

Geschichtliches und Casuistik *).

Eine Andeutung der hier in Itede stehenden Affection findet sich bereits bei Ch. Bell. Unter der Ueberschrift »Affection der willkürlichen Nerven« skizzirt er l. c. eine Behinderung der willkürlichen Bewegungen, welche wahrscheinlich ähnliche Zustände betrifft, wie die 3. Form der spastischen spinalen Paralyse. In neuerer Zeit hat Benedict auf die bei verschiedenen Krankheiten des Rückenmarks von ihm brobachteten Muskelspannungen und Muskelstarre aufmerksam gemacht. In diesem Aufsatze theilt B. zwei Krankheitsfälle mit, welche grosse Aehnlichkeit mit der von uns hier zu besprechenden Affection haben. Der erste Fall betrifft einen 30jährigen Oeconomen, welcher seit einer Badekur in Teplitz in Ungarn fortwährend, besonders aber nach Bewegungen, eine mit Steifigkeit complicirte Mattigkeit fühlte, welche ihn im Gehen, sowie im Gebrauch der oberen Extremitäten genirte. Bei der Untersuchung ergab sich, dass Steifigkeit und Spannung, nicht Lähmung die Ursache der Bewegungshemmung waren. Bei passiven Bewegungen bot sich ein energischer Widerstand dar. - Die andere Beobachtung betrifft einen 39jährigen Kaufmann, welcher an allgemeiner Muskelspannung mit bedeutender activer und passiver Bewegungshemmung litt. Wollte der Kranke zum freien Gebrauch seiner Glieder gelangen. so bat er Jemanden, mit ihm zu ringen. Benedikt selbst hat das Experiment des Ringens bei ihm gemacht. Anfange konnte der passive Widerstand in seinen Gelenken kaum überwunden werden; nach und nach wurde die passive Beweglichkeit freier, der Kranke gewann Kraft und führte energische Bewegungen mit grosser Freiheit aus. - Bodann erwähnt Levden (l. c.) einen Full, welcher sicher hierher gehört: Ein 25jähriger Kanfmann litt seit frühester Jugend an einer Steifigkeit der Muskeln, wodurch seine Bewegungen langsam, steif, ungelenk wurden. Ein Bruder hat eine abnliche Muskeluffection. Wegen dieses Uebels war es ihm unmöglich zu tanzen, selbet zu laufen und er war vom Militär befreit. Am auffälligsten ist, dass der contrahirte Muskel sich nur schwer auf sein früheres Volumen ausgehnt. Hat Patient die Hand zur Faust geballt, so hat er lange Zeit grosse Willensanstrengung nöthig, che es ihm ge-

^{*)} Der Umstand, dass wir bis jetzt, ausser den von mir genau studirten Fällen, nur aphoristische Beobachtungen über die in Rede stehende Affection besitzen, wird es begreiflich erscheinen lassen, wenn ich hier von der gewillichen Form der Darstellung abweiche und eine Skizze der Casuistik vorangehen lasse

lingt, die Finger wieder zu strecken. In Folge von Steifigkeit der Zunge ist die Sprache etwas langsam und unbeholfen. Auch die Bewegungen des Augapfels beim Lesen, sowie die der minischen Gesichtsmuskeln und der Kaumuskeln sind vielfach behindert. Nur durch längere Zeit fortgesetzte Wiederholung derselben Bewegung kann er e erreichen, dieselbe mit normaler Schnelligkeit auszuführen. So werden die beim Aufstehen vom Stuhle gunz steifen Beine erst durch längeres Gehen normal gelenkig. Ausdrücklich erwähnt mag noch werden, dass bei den intendirten Bewegungen die Muskeln etwa auf der Hälfte des Weges in tetanischer Starre stehen bleiben. - Die gesammte Muschlatur des blühenden und im Uebrigen durchaus gesunden Mannes, nementlich die der Extremitäten zeigt eine athletische Entwicklung der Art, dass die Wade im schlaffen Zustand einen Umfang von 47 cm. (!) hat. Die electrische Erregbarkeit zeigte keine Abnormität. In neuester Zeit wurde die Aufmerksamkeit der Neuropathologen von neuem auf diese eigenthümliche Affection gelenkt durch einen Aufsatz des Dr. J. Thomsen, Kreisphysicus in Kappeln. Dieser hat das eigenthümliche Muskelleiden in seiner eigenen Familie durch fünf Generationen hindurch verfolgen und an sich selbst und seinen Kindern studiren können. Zu Veröffentlichung der etwas aphoristisch gehaltenen Krankheitsschilderung, auf deren Einzelnheiten wir in der Folge mehrfach zurückkommen werden, hat ihn, wie es scheint, die ungerechte Behandlung eines semer Söhne, welcher an der Affection leidet, beim Militär bewogen, Wesen dieser Affection ist eine Mangelhaftigkeit des Willenseinflusse auf die willkürlichen Bewegungsorgane; zuweilen nur auf einzene, zuweilen auf alle Muskeln, selbst die Orbiculares palpebrarum und oris, sowie die Muskeln der Zunge, besonders aber die Muskeln der Ertremitäten, namentlich der unteren. Diese versagen zuweilen den Dieze gänzlich, und dann kommt es zum Hinstürzen und hülflosen Daliega. bis der Krampf nachlässt. Die Sphincteren des Mastdarms und der Blase sind frei. In geringerem Grade äussert sich jener Mangel durch au auffallig linkisches, unbeholfenes Wesen und Benehmen, das in den Masse zunimmt, als Patient sich bestrebt, einerseits das Hinderniss D fiberwältigen, andererseits die Erscheinung zu verdecken; so gleicht der Gang zuweilen dem eines Betrunkenen. Die Vorstellung, der leseste Gedanke daran ist mitunter hinreichend, eine absolute Ummegnele keit zur freien Fortbewegung hervorzubringen, während Fernbleite oder Ableitung des mahnenden Gedankens, heitere Stimmung, aber tre von jedem Affect, dem Willen freie Bahn verleihen. In ersterem Fair ist es rein unmöglich, eine beabsichtigte Bewegung in der beabsichtstten Weise auszuführen. Es tritt dann ein tonischer Krampfzustand a

den zur Hewegung nöthigen Muskeln ein, die sich steinhart anfühlen und nur allgemach löst sich dieser Krumpf. Jede psychiche Erregung ist im Stande, denselben sofort hervorzurufen; die spastische Disposition erscheint ausserdem gesteigert bei eintretenden Erkältungen, in der Incubationsperiode und im Prodromalstadium acuter Krankheiten, auch nach körperlichen Anstrengungen, z. B. längeren Märschen, anhaltendem Tanzen oder Stehen.«

So viel aus der Schilderung Thomsen's, welche besonders werthvoll ist durch die Beschreibung der psychischen Anlässe der Muskelsteifigkeit und der dabei wahrgenommenen subjectiven Empfindungen. selbst habe in einem in demselben Jahre und zwei neuerdings veröffentlichte Fälle (l. c.) mich bemüht den objectiven Befund nach allen Richtungen hin genau festzustellen.

Der erste Fall ist folgender:

Der 22iährige Recrut Richard Kroitzsch hatte seinen Unteroffizier nahezu zur Verzweiflung gebracht, weil er die Handgriffe am Gewehr sowie die sonstigen Bewegungen beim Exerciren nicht mit der nöthigen Schnelligkeit und Pracision machen lernte, öfters das Gewehr aus der Hand verloren hatte und selbst wiederholt bei vollem Bewusstsein umgefalien war.

Der etwas imbecille Recrut konnte zu seiner Entschuldigung nichts weiter sagen, als dass eine gewisse Steifigkeit und Spannung in den Armen und Beinen, besonders nach längerer Ruhe der Extremitäten, ihn an der schnellen und präeisen Ausführung der gewollten Bewegungen hindere, Aus diesem Grunde hatte er schon als Knabe nicht zum Laufen verwandt werden, später nicht Kellner werden können, sondern hatte sich Beschäftigung im Sitzen suchen müssen. K. ist von mittlerer Statur, geringem Fettpolster, aber von gut z. Th. sogar athletisch entwickelter Musculatur. Namentlich fällt die Entwicklung einzelner symmetrischer Muskeln resp. Muskelpartien wie der Wadenmuskeln, des Quadriceps, der obersten Portion des Cucullaris, der Glutäen und Biceps brachii auf.

Indessen steht das Volumen der Muskeln und Oberextremitäten zu dem der unteren ungefähr in demselben Verhältniss wie bei einem Menschen mit normal und gleichmässig entwickelten Muskeln. Eine nicht unbeträchtliche Lordose der Lendenwirbelsäule wird durch die stark vorspringenden Willste der mächtig entwickelten Sacrolumbarmuskeln verdeckt. Die hervorragend voluminösen Muskeln zeigen meist eine unebene, knollige Oberfläche, ähnlich wie an dem bekannten Torso des Hercules. Beim Betasten füllt die brettartige Härte

der Muskeln auf - am meisten auch wieder am Quadriceps und den Wadenmuskeln -, die sich noch steigert bei willkürlicher Contraction depelben. Selbst Blasen auf die Haut genügt, um tonische Muskelcontractionen hervorzurufen, im Quadriceps z. B. so kräftigt, dass eine deutliche Bewegung der Kniescheibe nach oben nicht zu verkennen ist. Diese Steigerung der Härte lässt sich auch hervorrufen durch mechauische, wie electrische Reize. Klopft man mit der Kante der Hand auf den Quadriceps, die Glutäen oder die Wadenmuskeln, so springen diese reliefartig vor und lassen tiefe Gruben neben sich. Last man einen kräftigen faradischen Strom einen Augenblick auf der M quadricens einwirken, so bleibt der Unterschenkel noch eine ganze Weie (5 Secunden und länger) gegen den Oberschenkel gestreckt, nachdem die Electroden entfernt waren, und die Reliefs der contrahirten Muskelpartien gleichen sich erst ganz allmählich wieder aus. Weise wirken Batterieströme. Fibrilläre Zuckungen sind an den Oberarm- und Schultermuskeln sehr deutlich wahrzunehmen. Bei pasmet Bewegungen der Gelenke, besonders der Kniegelenke stösst man 141 einen abnormen Widerstand.

Neuerdings habe ich noch zwei andere Fälle veröffentlicht (Jahre f. Kinderheilk, N. F. XIII. p. 241).

Eine 22iährige Concertsängerin leidet seit frühester Kindheit au einer zeitweise auftretenden Steifigkeit der willkürlichen Muskeln, welche sie plötzlich befällt, so dass die gewollten Bewegungen so large unterbleiben milssen, bis jene Steifigkeit wieder vergangen ist. A. Kind vermochte sie nicht auf dem Eise zu schlittern; später fiel ihr de Tanzen ausserordentlich schwer. Am unangenehmsten trat die Behmderung der Bewegungen bei Ausübung ihres Berufes hervor, wenn se öffentlich auftrat: nach Beendigung des vorgetragenen Stückes musse sie noch eine ganze Weile wie angewurzelt am Boden stehen bleten che sie im Stande war, sich auf ihren Platz zurückzubegeben; nur dard allerlei kleine Kunstgriffe gelang es ihr bisher, ihre Unfahickent sat von der Stelle zu bewegen, zu verbergen. Auch in den Gesichtsmusking hat sie häufig das Gefühl von Spannen und nach dem Nasenrüngtes oder einer anderen Bewegung der mimischen Gesichtsmuskeln mest selten das Gefühl, als ob dieselben in dieser Stellung erstarrten. Schlew lich ist ihr in neuerer Zeit aufgefallen, dass auch die Zunge nicht selus sterf wird, sobald sie zu singen anfängt, ebenso wie die Finger ben Clavierspielen erst ullmählich vollständig gelenkig werden. Patientil ist ein mittelgrosses, blühendes Midchen von ausserordentiet voluminösentwickelter Musculatur (Wadenmuskeln habe 40 cm, Umfang) bei mässigem Panniculus adiposus. Unverkenden

Lordose der Lendenwirbelsäule. An der Oberfläche der voluminösen Muskeln fühlt man auch in der Ruheleistenartig vorspringende Unebenheiten. Faradische und galvanische Erregbarkeit ist normal. Zurückbleiben eines reliefartigen Vorspringens nach faradischer Reizung zeigt sich nur am unteren Ende des Vastus internus. Mechanische Reizung war ohne Erfolg. Sehnenreflexe fehlten: ebenso fibrilläre Zuckungen. Bei activen und passiven Bewegungen der Schultergelenke stösst man auf nicht unerheblichen Widerstand.

Der dritte Fall betraf einen blühenden, athletischen Oeconomieverwalter. Dieser will erst vor 4-5 Jahren Nachts plötzlich ein Gefithl von Steifigkeit in dem linken Beine gehabt haben. Seitdem hat or über Steifigkeit im ganzen Körper, besonders in den Extremitäten und im Gelenke zu klagen. So oft Patient längere Zeit gesessen hat, muss er erst die Kniee wiederholt durchdrücken und gewissermassen die gesammte Musculatur wiederholt an- und abspannen, ehe er aufstehen kann. Will er tanzen, so muss er erst eine Weile lang aussetzen. Will er rasch auf's Pferd, so ist ihm diess erst nach längerem Danebenstehen möglich. Ist er aber einmal im tiange, ist er erst »warm geworden« beim Tanzen und anderen Bewegungen, so fällt jene Behinderung vollständig fort. Die äusserst voluminösen Muskeln fühlen sich auch in der Ruhe steinhart an. Nach dem Faradisiren bleiben auch hier dentliche Muskelreliefs zurück. Mechanische Reizung war erfolglos. Die Patellarreflexe waren sehr lebhaft.

Schliesslich hat Erbl. c. einen Fall beobachtet, welcher wenigstens andeutungsweise ganz ähnliche Erscheinungen darbot. Der 21jährige Patient, welcher wahrscheinlich an beginnender multipler Scierose hit, gab an, dass er von Jugend auf durch Steitheit und Ungelenkheit vie ifach zum Spott seiner Kameraden geworden sei. Er habe eine krampfnrtige Steifheit der Glieder verspürt, sobald er dieselben rasch habe gebrauchen wollen; so beim Aufstehen vom Stuhl. In der Kälte war es schlimmer *).

Allgemeines Krankheitsbild.

Aus der bevorstehenden Casuistik, deren Bereicherung durch genau beobachtete Fälle sehr erwünscht wäre, lässt sich vorläufig folgendes allgemeines Krankheitsbild abstrahiren.

Ein Individuum leidet von frühester Jugend an, nicht selten nach-

^{*)} Die Beobachtung von M. Bernhardt (Virch, Arch, Bd. LXXV. Heft 3. p. 516) erschien nach Vollendung dieser Arbeit. 12 .

weisbar unter erblicher Belastung, an einer mit den Jahren immer mehr hervortretenden Steifigkeit und Unnachgiebigkeit der Muskeln, welche - namentlich unter gewissen Verhältnissen, so wenn der Kranke uch beobachtet glaubt, wenn nach längerer Ruhe die Bewegungen rusch vor sich gehen sollen, in der Kälte etc. - eine sehr störende Behinderung der willkürlichen Bewegungen abgiebt; diese kann sich zum tonischen Krampf steigern, so dass die intendirte Bewegung auf halbem Wege (Leyden) oder ganz und gar unterbleiben muss; ja es kann auf dies Weise selbst dahin kommen, dass der Kranke hinstürzt und vollstanlig hülflos liegen bleiben muss, bis der Krampf sich gelegt hat (Thomsen) Die Musculatur ist gut entwickelt und zeigt namentlich in gewisen symmetrisch gelegenen Muskeln der Extremitäten nicht selten wahrhaft uthletische Formen. Ausserdem zeichnen sich die Muskeln aus durch eine auch während der Ruhe vermehrte, nicht selten brettartize Härte, die sich bei der willkürlichen Contraction derselben noch bedsttend steigert. In derselben langsamen Weise wie die Contraction gehi auch die Lösung des contrahirten Muskels vor sich. Hat die Hand eismal einen Gegenstand umfasst, so kann sie ihn erst nach gernumer Zeit wieder loslassen, weil die einmal contrahirten Flexoren erst wiederholten Austrengungen der Extensoren nachgeben. Ist der Quadrierfemoris durch den faradischen oder mechanischen Reiz contrabirt. 🕶 verliert sich sein reliefartiges Hervortreten erst geraume Zeit 5 Skanden und länger) nach dem Aufhören des Reizes und ebensolunge bleit der Unterschenkel gegen den Oberschenkel gestreckt. In allen Faker wird eine normale Gelenkigkeit und Bewegungsfähigkeit erst gewonden durch längere Zeit hintereinander fortgesetzte Bewegungen. So warst Renedikt's Kranker erst nach längerem Ringen, mein Recrut erst ext längerem Drillen, mein Verwalter erst nach längerem Tanzen gelenky In ähnlicher Weise wirken bei manchen Kranken, namentlich deres aus Dr. Thomsen's Familie, psychische Einflüsse, wie gemüthniche, ver gnügte Stimmung, erhöhtes Selbstvertrauen etc. Im Tebrigen school die Bewegungshemmung während des ganzen Lebens zu persistiren, ew in dem einen Falle von mir (Sängerin) soll die Steifigkeit eher ab- als zugenommen haben.

Eine besondere Besprechung erheischen noch folgende Punkte:

Er blichkeit. In dem Falle von Leyden hatte ein Bruder der Kranken, in dem einen Falle (Recrut) von mir eine Schwester un der selben Affection gelitten, in einem anderen Falle (Sängerin) von mir die Mutter wenigstens Spuren der Krankheit gezeigt. Am ausgesprochessten aber ist die Vererbung der Affection in der Familie des Dr. Thomsen. Er vermochte das Uebel, welches in den fünf verschiedenen Generatie

rationen gewöhnlich einige Glieder freiliess, bis auf seine Achtermutter mütterlicherseits zurückzuführen. Der Muskelaffection parallel lief hier in den meisten Fällen eine psychische Störung, welche am meisten Achnlichkeit hat mit der Geistesschwäche im Greisenalter und im Beginne sich als eine gewisse Beschränktheit und Imbecillität ausserte. Jene Aeltermuttir starb in dem ersten Wochenbett, in welchem sie dem Grossvater des Dr. Thomsen das Leben gab, an Puerperalmanie. Ihre zwei Schwestern waren im höheren Alter psychisch krank; ebenso der Grossvater. Von dessen vier Kindern waren die beiden ältesten, darunter Thomsen's Mutter, psychisch ganz, körperlich fast intact; die beiden jungsten aber in höherem Grade von Steifigkeit befallen und dazu geistig ziemlich beschränkt Thomsen's Mutter bewahrte bis zu ihrem im 72ten Lebensjahre erfolgten Tode eine seltene körperliche und geistige Frische. Von ihren aus zwei Ehen stammenden 13 Kindern sind 7 mit der Krankheit behaftet, während die übrigen völlig frei davon und die Brader Thomsen's besonders flink and gewandt sind. Bis auf eine vorübergebend gemüthskranke Schwester hat sich bei keinem der Geschwister eine psychische Affection gezeigt. Zu den schwerstbefallenen dieser Generation zählt Dr. Thomsen selbst. In der 4. Generation, welche Thomsen's Kinder und die seiner Geschwister umfasst, erscheint das Uebel im Abnehmen begriffen; von 36 Individuen sind 6 befallen, 3 in höherem, 3 in geringerem Grade. Bei einem Sohne Thomsen's, welcher jung starb, zeigte sich das Leiden schon in der Wiege sehr deutlich. Die 3 noch lebenden Söhne haben das Uebel, die beiden jüngeren in hohem Grade. Inzucht hat in Thomsen's Familie niemals stattgefunden. Ebensowenig war es möglich, irgend welche ätiologische Momente aus der bis jetzt vorhandenen Casuistik nachzuweisen.

Auch in den Fällen, wo sich eine Vererbung nicht nachweisen liess, muss, wie es scheint, das Uebel als ein angebornes angesehen werden, selbst dann, wenn die Bewegungestörung erst später in voller Ausbildung zu Tage tritt. Es lässt sich nämlich wohl denken, dass so manche Kinder, welche als plump, schwerfällig und ungeschickt dem Spott ihrer Genossen anheimfallen, bereits an den ersten Anfängen unserer Affection leiden : dass dieselbe aber bei einzelnen durch das Hinzutreten gewisser uns unbekannten Ursachen zu einer auffälligen Entwicklung kommt. Für diese Ausicht spricht der Umstand, dass Thomsen, dessen Auge für diese Art der Bewegungsstörung offenbar geschärft ist, dieselbe bei seinen Kindern z. Th. schon in der Wiege erkennen konnte. Uebrigens gaben mehrere von den genauer beobachteten Kranken ausdrücklich an, dass sie schon von frühester Jugend an durch die Muskelsteifigkeit incommodirt wurden. Erb's Kranker, bei

welchem die Bewegungsstörung, wie es scheint, erst im Jünglingsalter zur vollen Ausbildung kam, erzählte, wie er schon als Knabe dem Spott seiner Gespielen ausgesetzt gewesen. Eine scheinbare Ausnahme macht nur der eine Fall (Verwalter) von mir, insofern bei diesem die Affectson erst im 23. Jahre und plützlich aufgetreten sein soll. Indessen glaube ich, dass auch bei diesem Kranken die Krankheitsanlage schon seit Geburt bestand, zunüchst aber in so geringem Grade ausgebildet war, dass Patient selbst zunächst keine besondere Störung seiner Motilität empfand. Erst später kam diese Anlage durch irgend eine uns unbekannte Ursache, wie es scheint, plützlich zur Ausbildung.

Ueber das Wesen der Affection sind wir noch völlig im Dunkeln. Am Schluss der Beschreibung meines ersten Falles (Recrut) habe ut die Vermuthung ausgesprochen, dass eine Affection der Seitenstränge des Rückenmarks vorliegen möchte (vg), was ich über vorzeitige tieberten als ätiologisches Moment für die 1. Form der spastischen Sonatparalyse p. 161 gesagt habe). Auch Erb 1. c. 822 meint, dass zunächst wohl an eine ap in alle Affection zu denken zei. Indessen dürfen wir doch nicht unerwähnt lassen, dass in den meisten Fällen die Steifigken sich nicht nur auf die von eigentlichen Rückenmarksnerven versorgten Muskeln beschränkt, sondern auch auf die von motorischen Nerven de verlängerten Marks innervirten Muskeln der Zunge, des Antlitzes der Augäptel sich erstreckt. Diese Thatsache hat jedoch nichts auffälliges. wenn wir uns erinnern, dass bei der zweiten Form, der Charcot scheamvotrophischen Lateralsklerose, dieses Mitbetallensein der motorischen Kerne der Medulla oblongata die Regel ist. Eigentliche cerebrale Symptome sind nur in den Füllen von Thomsen verzeichnet. Die m seiner Familie gleichfalls beobachtete psychische Erkrankung ist darum wohl als Complication und nicht als zum Wesen unserer Affection gehörig anzusehen. Der Ansicht Thomsen's, wonach das Wesen unsere Krankheit in einer ursprünglichen Erkrankung der einen Thätigkeitphäre des Gehirns, des Willens bestehes, bin ich schon früher I. c. entgegengetreten. Zunächst dürfte die von Thomsen selbst bei seme Kindern schon in der Wiege wahrgenommene Muskelsteitigkeit schwerlich als eine Erkrankung des Willens zu deuten sein. Sodann aber erklären sich die von Thomsen in sehr hübscher Weise an sich selbs beobachteten psychischen Störungen viel einfacher als secundare kascheinungen, als die natürliche Folge der primären Bewegungshemmung Warum ein so beschaffener Mensch, je mehr er sich beobachtet und verspottet glaubt, um so ängstlicher, ungeschickter und schwerfälliget wird, das liegt klar auf der Hand. Beobachten wir doch Achnliche bei in gewöhnlichem Grade täppischen und ungeschickten Menschen.

sowie bei Stotternden; sehen wir diess doch auch bei mit Blepbarospasmus Afficirten; sobald sie mit Jemand sprechen, der ihnen scharf in's Gesicht sieht, sobald sie anfangen dadurch verlegen zu werden, fangen die klonischen Krämpfe mit vermehrter Energie an zu spielen. Ob und inwiefern die Muskelsubstanz selbst bei unserer Affection verändert sein mag, wissen wir nicht*). Ein dem Sohne Thomsen's beim Militär aus dem Biceps geschnittenes Muskelstückehen zeigte nach Ponfick's Untersuchung anusser einer etwas breiteren Faserung der quergestreiften Fibrillen nichts Abnormes.« Dass der Inhalt der Sarcolemmschläuche etwa von derberer Consistenz sei als normal, eine Vermuthung. die Leyden und ich ausgesprochen haben, ist eben nur eine Hypothese, die uns wohl für die Steifigkeit der Muskeln eine greifbare Ursache, nicht aber einen sicheren Aufschluss über das Wesen der Krankheit selbst giebt.

Was die Diagnose anlangt, so kann unsere Affection am ehesten mit der sogenannten Muskelh ypertrophie verwechselt werden. Ausser dem in der That an die Verhältnisse wie bei Lipomatose streifenden Volumen der Muskeln, könnte im gegebenen Falle auch die etwa nachweisbare Erblichkeit der Affection, sowie die Lordose der Lendenwirbelsäule für Muskelbypertrophie angezogen werden. Indessen bieten unsere Kranken eine Reihe von Erscheinungen dur, welche in den bis jetzt beschriebenen Fällen von Muskelhypertrophie nicht verzeichnet sind. Dahin gehören zunächst die permanenten oder intermittirenden Muskelspannungen. Gewiss muss zugegeben werden, dass in manchen Fällen von Muskelhypertrophie die afficirten Muskeln ebenfalls mehrweniger bart anzufühlen sind, sicherlich aber nicht in dem Grade wie bei einigen unserer Kranken. (Recrut und Verwalter.) Sodann aber haben für gewöhnlich die hypertrophirten Muskeln die electrische Erregbarkeit ganz und gar oder doch in hohem Grade eingebüsst. Bei allen unseren Kranken hingegen war die electrische Erregbarkeit durchaus normal. Weiter aber habe ich beim Durchsuchen der Literatur nur in einem einzigen Falle von Muskelhypertrophie, nämlich in dem von Schlesinger die Angabe gefunden, dass die erkrankten Muskeln auf mechamische Reizung kräftig zu reagiren schienen; in keinem Falle aber die bei zweien meiner Kranken beobachtete Eigenthünglichkeit verzeichnet gefunden, dass der durch den mechanischen oder electrischen Reiz er-

^{*)} Bernhardt I. c. spricht sich mit Entschiedenheit für eine auf ererbter oder congenitater Anlage berühende selbstständige Erkrankung des willkürlichen Muskelsystems aus. Dem müchte ich entgegenhalten, dass die Annahmo cines congenitalen Zuruckbleibens gewisser Rückenmarksstränge (Scitenstränge!) ebenso berechtigt sein durfte.

zeugte Muskeltetanus eine ganze Weile über die Zeit der Reizung hinaus anhielt.

Ueber die Prognose lässt sich nach der jetzt vorliegenden Casuistik nur so viel sagen, dass die Krankheit an sich das Leben wie die Gesundheit des übrigen Körpers nicht gefährdet, dass vielmehr damit Behaftete die gewöhnliche Lebensdauer sehr wohl erreichen können, ohne die Affection selbst los zu werden.

Therapeutische Rathschläge lassen sich vorläufig nicht geben Vorübergehenden Nachlass der Steifigkeit bringen nach Thomsen gymnastische Uebungen zu Wege; dasselbe wurde von mir bei meinem zweiten Falle (Sängerin) beobachtet.

SCLEROSE DER HINTERSTRÄNGE

VON

Dr. A. SEELIGMÜLLER



Grane Degeneration der Hinterstränge. Degenerative Atrophie der spinalen Hinterstränge. Hereditäre Ataxie (Friedreich). Combinirte Hinterstrang-Seitenstrang-Scierose.

Literatur, Friedreich, N., Ueber degenerative Atrophie der spinalen Hinterstränge. Virch. Arch. Bd. 26. p. 391 und Bd. 27. p. 1. 1863 — Feber Ataxie mit besonderer Berücksichtigung der hereditären Formen ibid. Bd. 68. p. 145. 1876. Ebendaselbst p. 164 citirt ist der Fall von Quincke — ibidem Bd. 70. p. 140. 1877.

Carré, M., Nouv. recherches sur l'ataxie locomotrice progressive. Paris

1865. — Du Castel. Observation de sclerose primitive des cordons de Goll. Gaz. méd 1871. Nr. 3. Soc. de Biol Bouchut. Ataxie locomatrice et selé rose des cordons postérieurs de la moëlle chez les enfants. Gaz. des hôp 1874. Nro 38. — Kellogg. Two cases of locomot. ataxy in children. Arch. of Electr. and Nearol Vol II. p. 182. 1875 — Kahler und Pick, Ueber combinité Systemerkrankungen des Rückenmarks. Arch. f. Psychiatrie u. Nervenkr. Bd. VIII p. 251 1878. - W. Erb. Krankheiten des Ruckenmarks 2. Aufl. p. 601, 1878.

Ebendaselbst findet man die ausführliche Literatur über die Sclerose der

Hinterstränge bei Erwachsenen.

Geschichtliches.

Unsere Kenntnisse über das Vorkommen der Hinterstrangseleroso im Kindesalter befinden sich noch in den ersten Antängen. Alles, was wir darüber wissen, gründet sich im Wesentlichen auf die Beobachtungen des bekannten Heidelberger Klinikers Friedreich. Aus diesem scheint vorläufig so viel hervorzugehen, dass die im Kindesalter beginneude Hinterstrangsclerose von der im erwachsenen Alter auftretenden typischen Form sich mannigfach unterscheidet. Sehr wahrscheinlich, gehört auch der von Friedreich I. c. mitgetheilte Fall aus der Quinkeschen Klinik in Bern hierher. ()b dagegen der von Kahler und Pick neuerdings veröffentlichte Fall hierher zu rechnen ist, ist mir sehr zweifelhaft, da eigentliche Coordinationsstörungen fehlten.

Friedreich veröffentlichte bereits im Jahre 1863 6 Fälle von »hereditärer Ataxie«, welche sich auf zwei Familien vertheilten: in einer dreizehn Jahre später 1876 erschienenen Arbeit brachte er seine fortgesetzten Erfahrungen darüber und 3 neue Fälle wiederum

bei Geschwistern derselben Familie, so dass im Ganzen 9 Fälle vorliegen, von denen bis jetzt 4 zur Section gekommen sind. Vollständig und nach den neueren Methoden, auch mikroskopisch, genan untersucht ist nur der eine Fall (VI) von Friedrich Schultze in Heidelberg.

Ausser den Friedreich schen Beobachtungen sind einige andere vielleicht hierher gehörige Fälle in der Literatur zerstreut, aber klimsch meist dörftig beschrieben und mit Ausnahme des einen ohne Sectionsbefund. Dahin gehören die Fälle von Du Castel, Bouchut und Kellogg, sowie eine kurze Notiz aus den Sitzungsberichten der Berliner medicinischen Gesellschaft (Berlin, klin, Wochschr, 1875, p. 513), wolltzig gelegentlich mittheilt, dass er 3 Kinder einer tabischez Mutter zwischen dem 5. und 10. Lebensjahre an Gehstörungen erkranken sah.

Der von Du Castel bei einem 10jährigen Knalen beobachtete Falvon Paraparese der unteren Extremitäten verdient nur wegen des Setlensbefundes "primitive Sclerose der Gollschen Stränge" hier genannt zu werden, da ausdrücklich hervorgehoben wird, dass Ataxie wahrend des Lebens memals beobachtet wurde.

Die von Kellog mitgetheilten Fälle sind folgende:

Zwei Brüder, von denen der eine 7, der andere 10 Jahr alt war. litten an au-gesprochener Ataxie der unteren Extremitäten. Beide hatten sich prachtig entwickelt und waren niemals krank gewesen, als der atere vor 4, der jungere vor 11/2 Jahren die ersten Symptome der genannten Aflection zeigte. Seitdem war die Krankheit sehr schnell fortgeschritten, namentach bei dem jungeren. Der ältere konnte gar nicht mehr geben, ondern nur noch krie hen. Dabei waren die Muskelkraft und faradomusculare Erregbarkeit kaam horabge-etzt, die Sensibilität in den unteren Extremntiten in geringem Grade. Auch am Kopt und der oberen Extremitäten waren die ataktischen Symptome ausgesprochen. waswohl in geringerem Maasse. Sprache langsam, undeutlich und erschwert. Gesicht und Gehör merklich geschwächt, wahrscheinlich au b Bewegungssterungen an den Augen. Gesichtsausdruck stupid, unbeeit, indessen zeigte sich die Intelligenz bei genauerer Prüfung nicht so sehr beeintrichtigt. Bei dem jüngeren Knaben beschränkten sich die ataktischen Symptome fast ausschließlich auf die unteren Extremitäten. Er ging ohne grosse Schwierigkeit, doch in characteristischer Weise. Sprasse und Sinne normal. Acta legis h Less sah nouts ermitteln. Be, le Etern waren gerund und von guter Constitution und Lebensweise Indessen muste an erbliche Pradisposition gedacht werden, weil 1] ex alterer Knabe derselben Familie in demselben Alter erkrankte und im Alter von 20 Jahren an Inanition in Folge von Lahmung der Sinbagmu-keln gestorben war und weil 2, in den Familien zweier Schwe-bin der Mutter der Knaben mehrere Kinder auf dieselbe Weise zu Grindb-

[&]quot;) siehe ausserdem den Nachtrag, wo ich über 3 eigene Fälle hurz berichte.

gegangen waren. In jeder der drei Familien gab es vollkommen gesunde Kinder. Unter electrocher und grumastischer Behandung beserte sich der astere Knabe so weit, dass er an zwei Stöcken geben konnte; der jüngere in nich entschiedenerer Weise.

Diese kurze Mittheilung der genannten Fälle dürfte genügen, um es gerechtfertigt erscheinen zu lassen, wenn wir bei der nachstehenden Darstellung der Hinterstrangsselerose im Kindesalter lediglich die Beobachtungen von Friedreich berücksichtigen.

Characteristik.

Mit Friedreich können wir die Eigenthümlichkeiten der hereditären Ataxie in folgenden Worten zusammendassen;

Anatomisch stellt sich dieselbe dar als eine chronische entzündliche, zu Atrophie führende Degeneration des Rückenmarkes, welche sich unter dem Einflusse einer hereditären Anlage zur Zeit der Pubertätsperiode mit besonderer Vorliebe zu entwickeln scheint, welche, zunüchst wenigstens an die Hinterstränge gebinden, erst im spateren Verlauf sich in transversaler Richtung auf die anliegenden Rückenmarkspartien zu verbreiten pflegt, im Leudenabschnitte des Rückenmarksbeginnt, von da nach oben und unten vorwärts schreitet und im verlängerten Mark ihre Begrenzung findet, nachdem sie hier noch die Ursprungsstellen und Stämme der Nn. hypoglossi in Mitteidenschaft gezogen.

Klinisch ist die Affection ausgezeichnet durch eine, in sehr allmählichem Verlaufe sich entwickelnde, von der unteren auf die obere
Körperhälfte sich erstreckende, constant zuletzt auch die Sprachorgane
betheiligende Störung in der Association der Bewegungen, bei ungestörter Sensibilität und bei vollständiger Integrität der Sinnesorgane
und cerebralen Functionen. Lähmungen der Sphincteren fehlen, ebenso
trophische Störungen. Als weniger constante Erscheinungen sind Verkrümmungen der Wirbelsäule, Schwindelgefühl und Nystagmus zu nennen. Charakteristisch ist schliesslich die ausserordentlich lange Krankheitsdauer bis zu dreissig Jahren und mehr.

Pathologische Anatomie.

Von den von Friedreich beobachteten 9 Fällen liegen im Ganzen 4 Sectionsbefunde vor. Indessen kann von diesen nur einer, nämlich der von Friedrich Schultze mittelst der neueren Methoden und nach allen Richtungen him genau untersuchte Fall VI. auf eine makroskopisch und namentlich mikroskopisch erschöptende Darstellung Anspruch machen.

Schon am frischen Rückenmark liess sich in manchen Fällen die graue Verfärbung der Hinterstränge deutlich erkennen, wie sie sich bald über die ganze Länge des Marks erstreckte, bald auf einzelne Abschnitte desselben am häufigsten auf das Brust- und Lendenmark, beschränkte. Dem entsprechend zeigten sich die Hinterstränge bald in ihrer ganzen Ausdehnung, bald nur an einzelnen Stellen verschmälert und eingesunken, wodurch das Rückenmark auf dem Querschnitt in seinem sagittalen Durchmesser abgeplattet erschien.

Im Bereich der entarteten Hinterstränge war die Rückenmarkssubstanz meist von derberer Consistenz; nur in einem Falle war sie im Lendenabschnitt erweicht, wohl in Folge postmortaler Maceration durch die im Durasack in abnormer Menge angehäufte Spinalfillssigkeit, welche auch in noch 2 anderen Fällen so bedeutend vermehrt war, dass der untere Theil des Durasackes schwappte.

Die hinteren Wurzeln erschienen ebenfalls dünner als normal und atrophisch.

Die P is zeigte sich längs der hinteren Fläche des Rückenmarks bald nur leicht milchig getrübt, bald weisslich verdickt und mit der im Uebrigen normalen Dura durch vielfache filamentöse Adhäsionen verbunden. Sie haftet der hinteren Rückenmarksoberfläche meist unzertrennlich an. Der Hinterspalt kann fest obliterirt sein. In 3 Fällen erschien die Pia am Halsmark bräunlich pigmentirt, in Folge einer ungewöhnlich grossen Zahl von pigmentirten Spindelzellen (Fr. Schultze).

Auf Querschnitten durch das Rückenmark hatte bereits Friedreich in einem Falle (III) ein Uebergreifen des degenerativen Processes auf die an die Hinterstränge angrenzenden Lagen der Seitenstränge constatirt.

In dem von Friedrich Schultze genau untersuchten Fall VI. hatten die degenerirten Partien der Seitenstränge auf dem Querschmtt die Gestalt von Keilen, deren Basis an die hintere Hälfte der Seitenstrungsperipherie angrenzte und deren Spitze sich bis tief in den Winkelzwischen Vorderhorn und Hinterhorn bineinerstreckte.

Eine völlig klare Uebersicht über die Ausdehnung der Degeneration nach Breite und Länge erhielt Schultze aber erst durch dünne mit Carmin oder Hämatoxylin gefürbte Querschnitte; danach betraf der degenerirende Process

- 1) am intensivsten die Goll'schen Stränge, welche nach der Tinction stark dunkelroth resp. dunkelblau gefürbt erschienen;
- 2) in geringerem Grade die Keilstränge und die hinteres Abschnitte der Seitenstränge.

Während die Querausbreitung des Processes sich sowohl im Brast-

wie im Halsmark fand, wurde in letzterem ausserdem degenerirt gefunden

3) der rechte Vorderstrang in dem an die Fissur angrenzenden Abschnitte und

4) eine einen läre Randdegeneretion wahrgenommen einschliesslich der an die vordere Fissur angrenzenden l'artie des linken Vorderstranges.

Je weiter nach abwärts die Querschnitte genommen werden, desto weniger deutlich werden auch die aun 1. u. 2. genannten Veränderungen.

In dem übrigen Areal des Rückenmarkquersennittes hat Schultze in dem von ihm am alten Spirituspräparat nachuntersuchten Fall III., auch die granen Hintersäulen nicht ginz intact gefunden, insofern besonders an den hinteren und mittleren Abschnitten bis in die hinteren Partien der Vorderhörner binem die Ganglienzellen kleiner und ohne deutliche Fortsätze waren und die normalen Züge von Axencylindern fehlten, während grössere und zahlreichere Deiters'sche Zellen und daneben ein feinfaserig kerniges Gewebe vorhanden war. Auch in dem Fall VI, fand Schultze in den Hintersäulen zahreiche Corpora amylacea (über deren histologische Bedeutung s. unten). In jenem Rückenmark fand Schultze auch die Clarke'schen Säulen verändert, ihre Zellen an Zahl vermindert; dasselbe beobachtete er in Fail VI, wo sich im Gezichtsfeld neben einzelnen atrophischen oft nur eine einzige normale fand.

Der Längsausdehnung nach kann der degenerative Process das ganze Rückenmark vom verlängerten Mark an his zur Cauda equina hin einnehmen. Im Dorsalmark scheint er gewöhnlich am intensivsten zu sein, doch ist nachgewiesen, dass er sich sowohl nach oben his über die untere Hälfte der Rautengrube, wie nach unten his in den Conus medullaris hinem erstrecken kann.

Histologisch stellt sich der degenerative Process dar als einfache Abmagerung und Atrophie der Nervenfasern, his zum völligen Verschwinden des Marks in denselben, so dass schliesslich nur die Axencylinder restiren. An die Stelle der Nervenelemente war ein wintascriges, in der Längsrichtung der Rückenmarksstränge verlaufendes Gewebe getreten, welches Friedreich z. Th. wenigstens als die restirenden collabirten Scheiden der Nervenfasern betrachtet, sowie eine sehr feinkörnige, granulöse Grundsubstanz, welche nach Zusatz von Essigsäure sich klärte und mässig zahlreiche, theils runde, theils ovale mittelgrosse Kerne hervortreten liess. An manchen Stellen schien auch der erwähnte zarte Faserfilz zu einer trüben, feinkrümeligen Masse zu zerfallen und zeigten sich hier kaum noch Spuren von noch erkennbaren

Nervenfaserresten. Fr. Schultze fand die Anzahl der restirenden Nervenfasern bei weitem am meisten reducirt in den Hintersträngen des ganzen Dorsal- und Lendenmarks und in den Goll'schen Strängen, viel weniger in den Seitensträngen und Keilsträngen, am wenigsten im rechten Vorderstrang.

Die Corpora amylace abezeichnet Schultze geradezu als die Wegweiser für die Ausdehnung des Processes: je grösser die Menge derselben, desto stärker degenerirt, desto nervenarmer ist der betreffende Abschnitt. Danach konnte er leicht feststellen, dass die Veränderung in den Hintersträngen im verlängerten Mark sich bis in die zur Begrenzung des Calamus scriptorius auseinanderweichenden Clavae hinein erstreckte, eine Begrenzung, die vor ihm sehon Friedreich durch das Mikroskop constatirt hatte. Auch in den Seitensträngen nimmt die Degeneration nach oben zu ab; die Enturtung des rechten Vorderstrangs verschwindet kurz nach Beginn der Pyramidenkreuzung.

Denkt man sich in der Höhe der Hörstreifen einen Frontalschnitt durch die Medulla oblongata gelegt, so bezeichnet dieser im Allgemeinen die Grenze, über welche hinaus der degenerative Process in keinem Fall nach oben gedrungen war. In der grauen Substanz am Boden des 4. Ventrikels fehlten die Corpora amylacea; dementsprechend werden auch sämmtliche Hirnnerven intact gefunden mit Ausnahme des N. hypoglossus, wo Friedreich im wuchernden interstitiellen Bindegewebe mussenhafte Einlagerungen von Corpora umylacea fand, welche in dem Fall VI. (Schultze) hier fehlten.

Nach unten zu liess sich die Veränderung mikroskopisch bis in die von der hinteren Seite des Rückenmarks stammenden Nerven der Cauda equina hinein verfolgen; in dem einen Falle von Friedreich in einige periphere Spinalnerven, besonders in den N. ischisdicus, wentger den N. eruralis (weniger beiläutig auch in die Armnerven). In dem Fall VI. dagegen zeigten die peripheren Spinalnerven, wie die Muskeln (auch die Augenmuskeln) ein normales Verhalten; ebenso die Spinalganglien.

In den hinteren Wurzeln, welche schon makroskopisch bedeutend dünner aussehen, fanden sich intra- und extramedullär die Nervenfasern fast durchweg um vieles dünner als normal, mit krümbgen, jedoch nicht fettigem Mark; eine vollkommen normale Nervenfaser at daselist eine grosse Seltenheit; dazwischen viel wolliges, streifiges Bindegewebe.

Trophische Erkrankungen der Haut (Decubitus) fanden sich nie; Erkrankungen der Harnblase in einzelnen Fällen, immer aber erst, wenn der Tod nach sehr langer Dauer der Krankheit erfolgt war. Danach fassen wir mit Friedreich und Fr. Schultze den anatomischen Befund bei der hereditären Hinterstrangsclerose in folgende Sätze zusammen:

I. Das Wesen der anatomischen Veränderungen besteht in einer selerosirenden Degeneration des Nervengewebes, bedingt durch Entwicktung einer feinfibrillären, kernreichen Bindesubstanz mit Einlagerung massenhafter Corpora amylacea und secundärer Atrophie der Nervenfasern. Danach entspricht der Process dem, was wir unter dem Name »Sclerose« verstehen.

II. Der Sitz der anatomischen Veränderungen ist in allen Fällen vorwiegend in den Hintersträngen in ihrer ganzen Längeausdehnung unter besonders hochgradiger Betheiligung der Golf'schen Stränge. Daneben kann sich auch der Process in ausgiebiger Weise auf die Seitenstränge erstrecken. Würde sich diese Ausdehnung auf die Seitenstränge in allen Fällen als constant vorhanden erweisen, so würde anatomisch die Bezeichnung unserer Affection als soom binirte Sclerose der Hinter- und Seitenstränge« am meisten zutreffen. In geringerem Grade können auch die Vorderstränge des Rückenmarks, sowie die grauen Hintersäulen und schliesslich die Clarke'schen Säulen Veränderungen zeigen.

Welches ist nun der Ausgangspunkt des Processes? Friedreich und Schultze wollen für alle Fälle die Veründerung in den Hintersträngen alle in als die primäre Veränderung gelten lassen; die der übrigen Abschnitte des Rückenmarksquerschnittes seien als secundare aufzufassen. Der Weg, auf welchem diese secundären Veränderungen zu Stande kommen, kann nach den genannten Autoren ein doppelter sein : entweder breitet sich der Process einfach in transversaler Richtung aus, so dass er von den Hintersträngen zumächst auf die Hintersäulen und von diesen auf die Seitenstränge sich fortsetzt, so in dem Full III von Friedreich; oder die Veränderung der übrigen Abschnitte des Rückenmarksquerschnitts kommt zu Stande durch Fortpflanzung der chronischen Entzündung der Pia auf die Peripherie des Rückenmarks selbst. Diese letztere Erklärung geben Friedreich und Fr. Schultze zu dem anatomischen Betund im Fall VI. In diesem Falle soll die bei der Section nachgewiesene chronische Leptomeningitis spinalis, welche selbst secundärer Natur ist, - insofern sie dem ursprünglich nur in den Hintersträngen zur Entwicklung gekommenen Eutzündungsprocess durch Vermittlung der in die hintere Längsfissur sich einsenkenden Fortsätze der Pia ihre Entstehung verdankt - im Bereich der Hinterstränge beginnend, sich allmählich nach seitlich und vorn auf die Gegend der Seitenstränge und später des rechten Vorderstrangs fortgepflanzt und von der Peripherie aus auf die genannten Rückenmarksabschnitte selbst fortgesetzt haben.

Eine andere Erklärung dieses Rückenmarksbefundes in Fall VI haben Kahler und Pick im Anschluss an den von ihnen veröffentlichten Fall, welcher sehr ähnliche Veränderungen bietet, gegeben. Sie sehen dieselben an als eine combinirte Systemerkrankung, d. h. als die gleichzeitige und durch eine gemeinschaftliche Krankheitsursache bedingte Erkrankung mehrerer Fasersysteme. Danach wäre die Friedreich'sche Form der hereditären Ataxie anatomisch zu bezeichnen als hereditäre combinirte Systemerkrankung des Rückenmarks, specielt der Pyramidenbahnen, Kleinhirnseitenstrangbahnen (mit Einschluss der Clarke'schen Säulen), der Goll'schen Stränge und der Hinterstranggrundbündel.

In jenem Fall VI fiel eine besondere Eigenthümlichkeit des Rückenmarks auf, welche im Stande sein dürfte, der pathogenetischen Auffasung der Erkrankung einen neuen Gesichtspunkt zu eröffnen. In jenem Fall VI war nämlich das ganze Rückenmark dünner und schmächtiger als normal, besonders in seiner hinteren Hälfte und hier wieder besonders in den Hintersträngen; aber auch an den vorderen Abschnitten und der grauen Substanz liess sich die Verschmächtigung nicht verkennen. Ganz besonders ausgesprochen war diese Volumsveränderung in dem verlängerten Mark, namentlich in der unteren Hälfte desselben. Mikroskopisch fand dieselbe ihren Ausdruck darin, dass überall die Nervenfasern mit ihren Axeneylindern dünner und feiner waren, besonders deutlich in den Pyramiden und Pedunculi cerebri, nicht weniger in den corpora restiformia. Auch die Ganglienzellen der grauen Kerne im verlängerten Mark waren meist kleiner und von geringerer Zahl als normal. - In dem Falle von Kahler und Pick zeigte das Rückenmark zwar kindliche Dimensionen, aber eine wesentlich mangelhafte Ausbildung der histologischen Elemente desselben konnte nicht constatut werden.

Friedreich und Fr. Schultze sind auf jene Wahrnehmungen hin der Ansicht, dass es sich im Fall VI um eine hereditäre Entwicklung shemmung des Rückenmarks handle, insofern als eine völlige Ausbildung und Entwicklung der Medulla spinalis und oblorgata überhanpt nicht statt hatte. In diesem auch histologisch mangelhaft entwickelten Organe bestand eine gewisse Prädisposition für das Zustandekommen jenes selerosirenden Processes, dessen Anfänge spätestem in die Zeit der ersten deutlichen Krankheitssymptome zu daturen sind-

Kahler und Pick dagegen halten eine Bildungshemmung der Rückenmarks in toto nicht für wahrscheinlich; sie glauben vielmehr.

dass es sich in ihrem Falle auf Grund einer durch die phthisische Mutter überkommenen »schlechten Anlage« nur um eine mangelhatte Ausbildung der später in stärkerem Maasse erkrankenden Fasersysteme handele, indem diese auf einer gewissen Stafe der Markscheidenentwicklung stehen geblieben seien.

Pathologie.

Allgemeines Krankheitsbild.

Wahrscheinlich auf Grund einer angeborenen Disposition erkranken bis dahin anscheinend gesunde und zwar vorwiegend weibliche Individuen zwischen dem 12. und 18. Lebensjahre zunächst an atactischen Bewegungsstörungen der Extremitäten, gewöhnlich zuerst der unteren und erst etwas später der oberen, seltener ziemlich gleichzeitig beider; noch später an solchen der Sprache und schliesslich im weiteren Verlauf (unter den bis jetzt beobachteten Fällen frühestens 5, Jahre nach Beginn der Krankheit) an solchen der Augenmuskeln, atactischem Nystagmus. Sensibilitätsstörungen fehlen von vornherein und im späteren Verlaufe oder sind nur in gauz geringem Grade angedeutet: also keine lancinirenden Schmerzen und keine erhebliche Herabsetzung der Haut- und Muskelsensibilität. Die Hautreflexe sind meist normal; die Sehnenreflexe, wo darauf untersucht wurde fehlten. Störungen der Harnblase, cerebrale Symptome, Tremor, Amaurose, trophische Störungen (Decubitus) fehlen ebenfalls. Erst un letzten Stadium der Krankheit, jedenfalls nach vieljährigem Bestehen der Ataxie, werden in einzelnen Fällen Paresen und Contracturen, sowie Abnugerung an den Extremitäten und Blasenschwäche beobachtet.

Die Dauer der Krankheit ist eine ausserordentlich lange, bis über 32 Jahre. Der Tod erfolgte in vier Fällen an Typhus.

Besprechung einzelner Symptome.

Die atactischen Bewegungsstörungen stellen die zuerst auftretende und während des langen Krankheitsverlaufs am meisten in die Augen springende Erscheinung dar. Zunächst werden gewöhnlich die Bewegungen der Beine, später auch die der Arme unsicher. Das ausgeprägte Bild dieser zunächst nur locomotorischen Ataxie ist folgendes:

Die Bewegungen der Extremitäten sind unsicher, ungeordnet und verfehlen oft den angestrebten Zweck. Beim Gehen werden die Beine vor- oder überemander geworfen, geschleudert, auch wenn die Kranken die Augen dabei geöffnet halten; so gerathen sie in Gefahr über die eigenen Beine zu stolpern und hinzustürzen. Später ist das Gehen ohne Unterstützung nicht mehr möglich. Die Kranken können sich nur noch

mittelst Anklammern an Betten, Tischen. Wänden etwas herumbewegen: jeder Versuch, ohne Anhalten zu gehen, bringt sie sofort unter schleudernden, ungeordneten Bewegungen der Beine zum Hinstürzen. Von den oberen Extremitäten wird ein vorgehaltener Gegenstand erst Lach allerlei unsicheren das Ziel bald nicht erreichenden, bald überschreitenden Bewegungen ergriffen, aber, einmal erfast, gut festgehalten. Das Auf- und Zuknöpfen oder Zuhaken der Kleider, das Knüpfen einer Schleife, das Nadeleinfädeln u. dgl. gelingen nur mit grosser Schwiengkeit und unter allerlei sonderbaren, unzweckmässigen, dabei langsanen und trägen Fingerbewegungen. Die Schwierigkeit bei der Ausführung derartiger Actionen bleibt dieselbe, auch wenn die Kranken sich dabei der Controle ihrer Augen bedienen. Nicht selten sind die Bewegungestörungen auf der einen Körperhälfte, meist auf der zuerst befallenet stärker ausgesprochen als auf der anderen. Einfachere, weniger complicirte Bewegungen werden dagegen in ziemlich normaler Weise ausgetührt, z. B. einfache Beugung und Streckung des Armes oder Beines. und es zeigt sich dabei, dass die grobe motorische Kraft an sich keine Abnahme erlitten, insofern es auch bei Anwendung starker Kraft kaum gelingt, den gestreckten Arm oder das gestreckte Bein der Kranken gegen ihren Willen zu beugen, den gebeugten Arm zu strecken u. s. v. Auch pflegt der Hündedruck ein sehr energischer zu sein.

In dem früheren Stadium der Krankheit tritt die atactische Störung nur bei Bewegungen hervor (locomotorische Ataxie); die Patienten sind sehr wohl noch im Stande, den einmal nach vorn gestreckten Arm ruhig zu halten und ohne Schwierigkeit frei zu sitzen und aufrecht zu stehen. Bezonders nuss hervorgehoben werden, dass in dem Anfangsstadium auch bei geschlossenen Augen während des Stehens keit Schwanken des Korpers erfolgt. Später aber ist das Stehen und Gehen bei geschlossenen Augen, sowie in der Dunkelheit ungleich schwieriger, so dass ein Kranker Friedreich's angab, wie er nach Sonnenuntergang nicht mehr ausgehen könne.

Im späteren Verlauf der Krankheit aber ist das Gleichgewicht anch bei ruhiger Körperhaltung gestört; es gesellt sich zu der locomotorischen noch die statische Ataxie hinzu; beim Versuch, aufrecht und frei zu stehen, tritt sofort ein solches Schwanken und Wackeln des Rumpfes ein, dass die Kranken Gefahr laufen hinzustürzen; ja es kann zu einem Schwanken und Taumeln wie bei einem Betrunkenen kommen und schliesslich gerathen, schon beim Versuch, einen vorgehaltenen Gegenstand zu ergreifen, auch Kopf und Rumpf in wackelnde und störende Mitbewegung. Selbst beim aufrechten Sitzen tritt schliesslich Schwanken des Rumpfes ein, welches erst beim Anlegen des Rückens

gegen die Stuhllebne aufhört. Auch der Kopf kann im Sitzen nicht mehr ganz ruhig gehalten werden, sondern zeigt häufig balancirende, wackelnde Bewegungen. Erst bei ruhiger Lage im Bett oder beim Sitzen im Stuhl mit angelegtem Rücken und Kopf treten keinerlei anomale Erscheinungen hervor; nur hier und da bemerkt man noch ein leichtes Zucken einzelner Finger, mitunter auch der gauzen Hand, welche Bewegungen indessen durch Willenseinfluss und Achtsamkeit, wie es scheint ohne Schwierigkeit, unterdrückt werden können.

Auch jetzt kann übrigens die rohe motorische Energie der Muskeln für den Willenseinfluss noch vollkommen erhalten sein; eigentliche motorische Lähmungserscheinungen fehlen vollständig. Erst im ganz späten Verlauf und auch hier nur in einzelnen Fällen schwindet die motorische Kraft mehr und mehr und es kann zu lähmungsartigen Zuständen kommen. Alsdann kann mit den Händen nur ein sehr ungenügender und sehnell wieder nachlassender Druck ausgeübt werden. Liegen die Kranken zu Bett, so können die Beine wohl angezogen und gestreckt, abdueirt oder addueirt werden, jedoch mit sichtlicher Mühe und Austrengung; das Gehen und Stehen ist alsdann nicht mehr möglich.

Die Coordinationsstörung der Sprache tritt inden meisten Fällen viel später auf als die an den Extremitäten, nämlich 5-10 Jahre, nur in einem Falle 1 Jahr später. Sie beginnt immer zunächst mit einer etwas sehwerfälligen, lallenden Aussprache der Wörter, welche sich beim schnellen Sprechen steigert und im späteren Verlauf der Krankheit nahezu bis zur Unverständlichkeit allmählich verschlimmert. Dabei kann die Zunge leicht und rasch herausgestreckt und sowohl innerhalb wie ausserhalb der Mundhöhle nach allen Richtungen hin frei bewegt werden. Liegt sie ruhig in der Mundhöhle, so zeigt sie in manchen Fällen nichts Abnormes; in anderen dagegen bemerkt man an ihr zuweilen leichte fibrilläre Zuckungen. Uvula und weicher Gaumen zeigen keine Anomalie der Stellung. Friedreich bezeichnet jene Anomalie der Sprache als eine Coordinationsstörung der articulirenden Zungenbewegungen, hervorgebracht durch die mikroskopisch nachgewiesenen Veränderungen an den Stämmen beider Hypoglossi resp. eine von dem im Boden des vierten Ventrikels gelegenen Hypoglossusursprunge ausgehenden Neuritis chronica descendens.

Der Nystagmus schemt in den meisten Fällen erst spät zu den genannten atsetischen Erscheinungen hinzuzutreten (in dem einen Falle nach 18-, in dem anderen nach 21 jährigem, nur in einem einzigen Falle nach 5 jährigem Bestehen der Krankheit). Aus diesem Grunde dürfen wir annehmen, dass die in einem relativ früheren Stadium der Krankheit Gestorbenen, wenn sie länger am Leben geblieben wären, wahrschein-

lich ebenfalls Nystagmus bekommen hätten, der an ihnen bei Lelzeiten vermisst worden war. Daher dürfte das Zahlenverhältniss 5:9, d. h. von den 9 Kranken litten 5 an Nystagmus, nicht massgebend sein.

Der Nystagmus ist ein bilateraler und stellt sich als in transveraler Richtung erfolgende, kurze und ruckartige Bewegungen der Augäpfel dar, die aber nicht so schnell sich wiederholen, wie bei dem gewöhnlichen Nystagmus, sondern vielmehr langsam und in grossen Zwischenräumen, 2—3 Mal in der Secunde. Bei ruhig gehaltenem Blick fehlt der Nystagsmus vollständig. Er zeigt sich, sobald man einen gerade vor die Augen, noch mehr, wenn man einen seitlich gehaltenen Gegenstand fixiren lässt, um so lebhafter, je näher man den Gegenstand der Augen bringt. In noch höherem Grade tritt der Nystagmus ein, wenn man die Kranken auffordert, einen von der einen zur anderen Seite vor den Augen vorbeizuführenden Gegenstand mit dem Blick zu verfolgen. Je rascher die Bewegung, um so schlimmer der Nystagmus.

Die transveralen Bulbusbewegungen werden also um so stärker, je mehr die Kranken durch eine stärkere Contraction der Augenmuskelt die Stellung der Sehaxen von der Stellung des rahigen Blickes abweiches zu lassen genöthigt werden, oder mit anderen Worten, je mehr Auforderungen an die coordinirende Thätigkeit der Augenbewegungsmuskelt, und zwar vorwiegend der Musculi recti interni und externi gestellt werden. Das Lesen ist erschwert und verursacht sehr bald Ermödung

Durch diese Eigenthümlichkeiten unterscheidet sich dieser at actische Nystagmus (Friedreich) wesentlich von dem gewöhnlicht Nystagmus der Ophthalmologen.

Nachdem wir nun die das Symptomenbild beherrschenden atactschen Störungen an den Muskeln der Extremitäten, des Rumpfes, der
Sprache und des Auges genauer beschrieben, bleibt uns nur noch übrig
den in dem allgemeinen Krankheitsbilde als durchweg oder fast vollständig fehlenden Erscheinungen, welche wir bei der gewöhnlicher
Form der Tabes constant zu beobachten gewohnt sind, eine kurze Besprechung zu widmen.

Sensibilitätsstörungen fehlen gänzlich oder treten erst im späteren Verlaufe und in geringem Grade auf. So waren laneinstende Sehmerzen im Anfangsstadium nur in 3 Fällen und in mäsigen Grade vorhanden. Friedreich führt sie auch in diesen Fällen nicht auf die Erkrankung des Rückenmarks selbst, sondern auf die complicirende, durch die Section nachgewiesene chronische Entzündung der Pia an der hinteren Rückenmarksfläche (Leptomeningitis spinalis chronica posterior) zurück. In 2 anderen Fällen traten zwar heftige Schmerzen auf, aber viel später und erst nach langjährigem Bestehen

der Krankheit. Hier erklären sie sich durch ein Fortschreiten des Processes im Rückenmark in transversaler Richtung.

Ebenso fehlen Störungen der Haut- und Muskelsensihilität. Nur in einem Falle trat nach 17 jährigem Bestehen der Ataxie Veränderung der Sensibilität in den Fussiohlen ein, während in 4 Fällen auch nach langjähriger Krankheitsdauer nicht die geringste Störung der Sensibilität nachgewiesen werden konnte.

Die Hautreflexe waren meist normal; die Patellarsehnenreflexe dagegen waren in den zwei Fällen, wo darauf untersucht wurde, aufgehoben. (Uebereinstimmung mit der gewöhnlichen Tabes.)

Das Fehlen von Störungen der Sensibilität erklärt Friedreich daraus, dass der degenerative Process zunächst wenigstens auf die weissen Hinterstränge des Rückenmarks beschränkt bleibt, welche »jedenfalls nicht als die einzige oder auch nur vorwiegende Bahn angesehen werden können, auf welcher die sensitiven Eindrücke zum Sitze des Bewusstseins fortgeleitet werden. So betraf in dem Fall I, wo Sensibilitätsstörungen bis zum Tode, der nach löjährigem Bestehen der Ataxie am Typhus erfolgte, durchaus fehlten, die Degeneration ausschließlich die Hinterstränge. Erst durch ein Uebergreifen des Processes auf die grauen Hintersäulen und die Seitenstränge (?) scheinen Sensibilitätsstörungen zu Stande zu kommen.

Während so der degenerative Process wenig und erst spät Neigung zeigt, sich in transversaler Richtung auf die benachbarten Theile des Rückenmarks fortzupflanzen, pflegt er sich in rapider Weise über die ganze Ausdehnung der Hinterstränge bis hinauf an den vierten Ventrikel zu erstrecken. Es erklären sich hieraus die schon relativ früh zu der Ataxie in den unteren Extremitäten hinzugesellende Ataxie der oberen Extremitäten, sowie die Sprach- und Augenbewegungen.

Aus demselben Grunde vermissen wir auch die bei der gewöhnlichen Tabes constant und relativ frühzeitigen Affectionen der Blase und des Mastdarms; in einem Falle (2.) zeigte sich später Blasenschwäche.

Cerebrale Störungen, sowie Affectionen anderer Hirnnerven als des Hypoglossus fehlen in Uebereinstimmung mit der constanten Begrenzung des Processes an der unteren Hälfte des vierten Ventrikels; so auch die bei der gewöhnlichen Tabes nicht seltene Amaurose und Augenmuskellähmung. Für den Nystagmus fehlt uns, wie wir saben, bis jetzt das anatomische Substrat.

Verlauf, Dauer, Ausgänge.

Der Verlauf der hereditären Ataxie ist ein durchaus einförmiger, insofern der Wechsel, namentlich eine Besserung der normal gesetzten Erscheinungen in keinem Falle beobschtet ist, vielmehr die Symptome der Ataxic entweder lange Zeit ganz stationär bleiben oder sehr langsam und allmählich sich verschlimmern. Eigentliche Lähmungserschetnungen bilden sich ganz allmählich und erst nach sehr langem Besteben der Ataxie aus, ebenso können schliesslich Contracturen entstehen und Abmagerung der Beine eintreten. Die Dauer der Krankheit ist im Vergleich zur gewöhnlichen Tabes jedenfalls eine ausserordentlich lange. bis zu dreissig Jahren und darüber. Der Tod erfolgte in den Friedreich'schen 9 Fällen, von denen überhaupt z. Z. 5 gestorben waren, f Mal durch Typhus. (Ausserdem wurde beiläufig noch eine fünfte Kranke ebenfalls vom Typhus ergriffen, genus aber.) Da Decubitus und Blasenlähmung als todbringende Factoren bei der hereditären Histerstrangsclerose in Wegfall kommen, so dürfte der Tod wohl gewöhnlich durch intercurrente Krankheiten herbeigeführt werden.

Actiologie.

Erblichkeit. Die 9 Fälle Friedreich's vertheilen sich auf die Geschwister von 3 Familien; von der Familie Lotsch wurden 2, von der Familie Süss 4, von der Familie Schulz 3 Geschwister befallen. Nebes den erkrankten Geschwistern lebten in der letzten Familie mehrere gesunde. In den beiden ersten Familien waren die Väter Trunkenbolde, die Mutter Lotsch starb an halbseitiger Körperlähmung, die Mutter Säss war geistesschwach.

Obgleich weder bei den Eltern noch bei den Voreltern der erkrankten Geschwister eine ähnliche Affection beobachtet worden war, so ist eine hereditäre Hebertragung der Krankheitsdisposition nicht wohl auszuschliessen.

Dafür spricht auch die Beobachtung von Quincke, in welcher auch die jüngere Schwester des erkrankten Knaben eine ahnliche Affectim zeigte und die von Kellogg, in welcher ebenfalls 2 Brüder erkrankt waren.

Geschlecht. Unter den 9 Kranken Friedreich's finden sieh nur 2 münnliche Individuen; also überwiegt anscheinend das weibliche Geschlecht bei der hereditären Ataxie ganz entschieden, wührend bei der gewöhnlichen Ataxie das umgekehrte der Fall ist.

Alter. Das Austreten der Krankheit hatte in allen Fällen von Friedreich zur Zeit der sich vorbereitenden oder erst kurz vorher eingetretenen Pubertät statt: am frühesten im 13. Lebensjahre bei den 3 Geschwistern Schulz, im 15.—16. bei den Geschwistern Süss und im 18. bei den Geschwistern Lotsch. Friedreich ist geneigt, die Entwicklung der congenitalen Erkrankungsdiathese zur ausgesprochenen Affection gerade zur Zeit der Pubertät zurückzuführen auf die von Rokitansky um diese Zeit innerhalb der Wirbelsäule häufig gefundene venöse Hyperimie.

Die beiden Knaben Kellogg's waren zur Zeit des Auftretens der Krankheit erst c. 6 Jahr alt; die Geschwister Kein (Quincke) etwa eben so alt.

Diagnose.

Hier ist vor allem der Ort, auf die schon öfter angedeuteten Unterschiede zwischen der hereditären Ataxie und der gewöhnlichen typischen Form der Tabes der Erwachsenen näher einzugehen.

Erblichkeit ist für die gewöhnliche Tabes nur in dem bekannten Fall von Carré nachgewiesen, welcher in derselben Familie
in drei Generationen 18 Fälle von Tabes zählen konnte. Von der gewöhnlichen Tabes wird das männliche Geschlecht viel häufiger
befallen als das weibliche. Sie tritt in der überwiegend grossen Mehrzahl der Fälle erst nach dem 30. Lebensjahre auf. Sensibilitätsstörungen werden beobachtet fast constant und in ausgesprochenem Grade in allen Fällen von gewöhnlicher Tabes.

Niemals sind bei der gewöhnlichen Tabes, wenn wir von den mit allgemeiner Paralyse complicirten Fällen absehen, die eigenthümlichen coordinatorischen Störungen der Sprache beobachtet, wie sie bei der hereditären Ataxie sich regelmässig entwickeln. Ebenso fehlt bei der gewöhnlichen Tabes der Nystagmus regelmässig. Ausnahmsweise will ihn Hammond (Diseases of the nervous system 1874 p. 141) in einem Falle beobachtet haben. Ich selbst sah ihn bei einem 30jährigen seit 6 Jahren an hochgradiger Tabes leidenden Ingenieur Schwindel und Unvermögen zu lesen hervorrufen (cf. W. Gesenius, Beiträge zur Aetiologie, Symptomatologie und Disgnose der Tabes dorsualis. Inaugural-Dissert. Halle 1879. Beobacht. 20).

Am nächsten liegt demnächst eine Verwechslung mit multipler Sclerose, mit welcher die hereditäre Ataxie unter anderen den Nystagmus, die Sprachstörung und die wackelnden Bewegungen des Kopfes und Rumpfes (statische Ataxie) gemein hat. Bourneville*) und Charcot haben aus diesem Grunde behauptet, dass es sich bei der

^{*)} Bourneville, De la sciérose en plaques disséminées. Paris 1869, p. 212 etc.

Friedreich'schen Form der Tabes lediglich um Mischformen mit multipler Sclerose gehandelt habe. Friedreich selbst hat diesen Emwurf bereits (Virch. Arch. Bd. 68. p. 233 u. ff.) zur Genüge entkräftet. Jedenfalls fehlen der hereditären Ataxic eine Menge von Erscheinungen, welche wir bei der disseminirten Sclerose constant zu beobachten gewohnt sind, wie Steigerung der Schnenreflexe, Muskelcontracturen, apoplectiforme und epileptoide Anfälle, Diplopie, Decubitus etc. Auch die genaue mikroskopische Untersuchung liess keine Spur multipler Heerde constatiren.

Prognose.

Die Prognose quoad vitam ist bei der hereditären Ataxie nicht ungünstig, insofern die Krankheit viele Jahre lang andauern kann und an sich überhaupt das Leben kaum je oder erst sehr spät gefährden dürfte. Eine besondere Disposition zur Erkrankung au Typhus ist Fried reich geneigt anzunehmen (von 9 Fällen erkrankten 5, 4 starben an Typhus) In Bezug auf die Aussicht auf Besserung oder zur Heilung ist die Vorhersage aber durchaus ungünstig, insofern solche in keinem Falle eintrat.

Therapie.

Die Therapie wird bis jetzt sich nur auf die versuchsweise Anwendung der für die gewöhnliche Tabes sanctionirten Mittel, namentlick auf die Electricität Rücksicht zu nehmen haben.

In dem einen Falle Friedreichs hatte eine von Erb geleitete galvanische Behandlung durchaus keinen Erfolg.

Nachtrag.

Ich selbst habe nach Vollendung des vorstehenden Aufsatzes seiner Beobachtungen gemacht, welche — obgleich Friedreich nach Durchsicht der ausstührlichen Krankengeschichten sich für die Identatit mit seiner hereditären Ataxie nicht mit Sicherheit aussprach — ich selbst doch hierher zählen möchte. Die Beobachtungen selbst, sewis die Gründe, warum ich sie der hereditären Ataxie Friedreich's zuzähle, habe ich im Archiv sur Psychiatrie und Nervenkrankheiten X. 1. aussführlich mitgetheilt.

Bei 3 Geschwistern v. K. — 2 Brüder von 28, resp. 26 and 1 Schwester von 21 Jahren — den einzigen Kindern einer Ehe von Eltern, welche selbst Brüderkinder, beide aus derselben neuropathisch stark belasteten altadeligen Familie stammen, entwickelte sich — bei dem jüngern Bruder zur Zeit der Pubertät, bei den beiden anderes

wahrscheinlich erst später in ausserordentlich langsamer Weise — die ersten Anfängeder Ataxie hatten sich bei dem jüngeren Bruder vor 14 Jahren gezeigt, — ausgesprochene Ataxie in den unteren, weniger deutlich in den oberen Extremitäten. Dazu gesellte sich bei dem jüngeren Bruder nach 10 jährigem Bestehen der Ataxie hochgradiger Nystagmus, bei dem älteren Bruder (die Schwester konnte überhaupt nicht untersucht werden) zeigten sich erst später nur Andentungen davon. Dabei fehlten Störungen von Seiten der Sensibilität, der Sinnesorgane, sowie eigentliche Lähmungserscheinungen, Contracturen und Atrophien.

Somit stimmen diese Fälle mit dem von Friedreich entworsenen Symptomenbilde vollständig überein. Abweichungen davon zeigen sie nur in tolgenden Punkten:

1) Bis jetzt wenigstens fehlt ausgesprochene Ataxie der Sprache; diess will aber, wie mich bedünkt, nichts sagen, da Friedreich selbst die Sprachstörung als ein spät eintretendes Symptom darstellt.

2) Die Patellarsehnenreflexe sind bei beiden Britdern nicht nur vorhanden, sondern sogar erhöht; Friedreich hat aber überhaupt nur 2 von seinen 9 Fällen auf Sehnenreflexe untersucht und bei diesen 2 dieselben allerdjugs vermisst.

3) Geringe psychische Störungen, welche in den Friedreichschen fehlten: Vergesslichkeit, an welcher auch der übrigens durchaus
gesunde Vater leidet, ein gewisser Hang zur Träumerei und contrüre
Sexualempfindung bei dem jüngeren Bruder, welche beide wohl auf
hochgradig betriebene Onanie zurückzuführen sind, sowie Asymmetrie
der Gesichtshäiften bei beiden Brüdern ohne Muskellähmung sind wohl
einfach als Complicationen anzusehen.

4) Geringe Störungen von Seiten der Blase und des Mast darms, welche in den Friedreich'schen Fällen erst schr spät auftraten, sind bei dem jüngeren Bruder vorhanden, solche von Seiten der Blase auch bei dem ülteren. Indessen dürften für die Entstehung der Blasenstörung bei dem jüngeren Bruder wohl die Onanie, bei dem ülteren mehrfach überstandene sehr hartnäckige gonorrhoische Blasenkatarrhe verantwortlich zu machen sein.

Jedenfalls kommen die sub 1 4 genannten Abweichungen nicht in Betracht gegenüber der sonst vollständigen Uebereinstimmung, so dass ich nicht anstehe, die drei Fälle der hereditären Ataxie Friedreichs zuzuzählen.

DIE

KRANKHEITEN DES GEHIRNS

IM

KINDESALTER

VON

DR. A. STEFFEN.

1. Bildungsfehler.

Literatur.

J. B. Meckel, Handbuch der patholog. Anatomic 1811. I. p. 140 mit Teichlichen Angaben der lateratur. Fr. I. Meissner, Forschungen des 19.

Jahrhunderts etc. Bd. III. 1826. B. VI. 1833. — Bednat, Die Krankheiten der Neugeborenen u. Sanglinge 1851. B. II. p. 169. — Rokitansky, Lehrbich der patholog. Anatomie 1856. B. II. p. 396. — Virchow, Gesammelte Abhandlungen zur wissenschaftlichen Medicin 1856. p. 891. — Lambl. Aus dem Franz-Josef-Kinderspital in Prag 1860. B J. p. 1. — Bouchut, Trait pratique des maladies des nouveau-nés etc. 1862. p. 64. — Förster, Handburn der patholog. Anatomie 1863. B. H. p. 555. — Cruveilhier, Atlas d'anatom. patholog. XV. livr. — Förster, Die Muschldungen des Menschen Jena 1865. - Huguenin in v. Ziemssens Handbach der spec Pathol. u. Therapic. Supp-- Huguenin in v. Ziemssens Handbuch der spec Pathol. u. Therapic. Supplementhand 1878, mit reichlichen Angaben der Literatur. - Johnson, Cyclops monster. Dublin journal 1870. B. II. p. 200. - Jacobi, Case of Monopus. The americ journ. of obstetr. and diseases of women and children 1874. p. 633. - J. Ashburton Thompson, Transactions of the obstetrical society of Loudon. Vol. XV. for the year 1873. London 1874. p. 35.

Jo. Baptist. Morgagni, De sedibus et causis morborum. Lugduni Batav.
MDCCLXVII. Liber tert Epist XLVIII. Art. 50, p. 433. - F. L. C. Vogel,
Dissertat. de origine hemicepahl, Rostoch 1826. - Jul. Vinc. Krombholz,
Auston. Beschredburg. Since with merkwürdung Angegenhalter. Prog. 1830. -

Anatom, Beschreibung eines sehr merkwürdigen Anencephalas. Prag 1830, -Jacobi, Hemicophahe. Journ of obstetr. etc. 1868. p. 153 u. 1874 p. 629.

- Pencock, Schmidt's Jahrbücher 1800. p. 150. — Rindfleisch, Virchow's Arch. 1860 B. XIX p. 548. Anencephalle u. Spina binds. Polaillou, Anencephalus Gaz, hebdomad, 1874, p. 484 - Duucan, Aneucephalus, Edinb.

obstetric. Transact 1875. p. 72 — Bellouard, Foctus anencephale. Bulletin de la scorété anat. de Paris 1877. p. 114.

Microcophalie. Baillurger, Gaz. des hôpit. 1856. No 21. — Schützenberger, Archiv génér. de médec. 1856 No. 8. — C. Langer, Wiener medic. Jahrb. 1861. 5. p. 72. — Compte rendu médical sur la maison des enfans trouves de St. Petersbourg pour l'année 1864. p. 192 — Ritter, Labeback 68. Physiologia v. Parthology pour l'année 1864. p. 192 — Ritter, Jahrbuch für Physiologie u. Pathologie des ersten Kindesalters 1868, p. 88-90.

- J. Sander, Archiv für Psychiatrie und Nervenkrankheiten B I. - J. Sander, Archiv für Psychiatrie und Nervenkrankheiten B. I. 52. p. 299. — Jacobi, Philadelph, medic, and surgic, reporter B. XXIII. H. 23. Dec. 1870. — Fr. Theile, Zeitschrift für ration. Medicin B. XI. H. 3. — R. Förster, Jahrbuch für Kinderheilkunde B. VII. p. 66. — Sapoline, Annah univers. CCXIII. p. 369. 378. Agosto 1870 (Schmidt's Jahrb. 1871. 4. p. 243). — L. W. v. Bischoff, Anatom. Beschreibung eines mikrocephalen Spährigen Mädchens. München 1877. mit mehrfacher Casustik. — Heschl. Prager Viertelpährsschrift CXX. 1873. p. 135. — Fr. Fischer, Archiv für Psychiatrie etc. B. V. 1875. p. 850. — J. Adams, Lancet 1875. 1. p. 148. — Theile, Schmidt's Jahrb. 1876. 1. p. 95 mit reichlicher Casustik u. Literatur. — F. Barlow, Lancet 1876. 1. p. 825. — R. Demme, Bericht über die Thätigkeit des Jenner'schen Kinderhospitals im Jahr 1876. — Kiebs. Oestr. Jahrbach für Pädiatrik 1876. 1. p. 1. Jahrbach für Padiatrik 1876, 1. p. 1.

Macrocephalie (Hydrocephalus): Stalpartii van der Wiel observat. rarior, etc. para prior, Lugduni Batav. MDCLXXXVII. p. 123. van Swieten, Commentaria etc Tom, octav. Wirceburgi MDCCLXXXIX. 190. - Tulpius, Observat, med. Lib. I. Cap 24. Amstelod. 1641. -Wepfer, Observat. med. pract de affectibus capitis. Observat. 29. Scaphus.

1727. - With Schmidt, Salzb, med chirurg, Zeitg 1800 no. 90 - Flerick Handbuch der Kinderkrankheiten B III p 1. 12 G - Franc Frid Reickmeister, Dissert De hydrocephalo congenito Lipidae 1832 - Journ f. hinterkrankheiten von Behrend u. Hitdebrand B. XXI 1858. p 212. Henoch Beiträge zur Kinderheilkunde 1861 p. 4. - Rokitansky, Wochenblatt der Zeitschrift der Gesellschaft der Aerzte zu Wien 1801. No. 4 p 30. Steiner u. Neureutter, Prager Vierteljahrsschrift 1863 Jahrg XV B H. Verhandlungen der medic Gesellsch. zu Uhristiania im Journal für nunderkrankheiten B. XI.I. 1865. p. 121 u. 125. — Prescott Hewett St. George's Hospit. Rep. Vol. I. p. 25. 1866 v. Gunz, Jahrbuch für Kuderheilkunde B. V. 1862. p. 461 Koller u. Schmidt ebendort B. VI. 1863. p. 192. — Hänelebendort, N. F. B. I.p. 468. — T. Amyot, Case of spina bilida and hydrocephalus with bursting of the head Med. Times and Gaz. 1869. B. V. 1. p. 330. — M. Tiddy, Lancet 1869. V. 1. — H. D., ckenson, Lancet 1870. H. 403—7. — Ritter, Obstreich Jahrbuch für På diatrik 1870. p. 63 u. 90 — Frank Woodbury, Philid. med Times 1872. A gust p. 410. Sansom, Lancet 1873. I. p. 736. — Urber chron. Hydrocephalus Journal für Kinderkrankheiten von Behrend u. Bildebrand LVI 1871 p. 458 — Buttenwieser, Deutsches Archiv für klin Medicin B. X. 1872. p. 50. Oesterloh, Oestreich Jahrbuch f. Padiatrik 1874 Analekten p. 125 -Neureutter ebendort 1870 p. 207. Papp u. Neupauer, Jahrbick fr Kinderheilkande N. F. B. VII. p. 352. — Hirschaprung, Hospitals-Lidenia

2. B. 11 10. 1875 Schmidt's Jahrb. 1875 4 p. 40 . - Macanel, Jahrb. cb for

Padatrik 1870. Analexten p. 126. — Walter u. Smith, Dubhn journa. of medic science 1876. February p. 169. — Th Barlow, Oestreich, Janrecce für Pädiatrik 1877. 1. p. 328. — Huguenin, Handbach der spec. Pathologie u. Therap, von v. Ziemssen, Supplementband, mit reichlichen Litteraturangaben v. Rivet. Gaz. hebdom. 1877. 1. p. 672.

Vorfälle der Schädelin hartes (Hydro-Meningocele, Encephage and Hydromethological). Weight and Character and Phydromethologicals. cele, Hydrencephalocele); Wenforus, Observat, med. pract de affect and G. van Swieten, Comment. tom octav. p. 195 MDCCLXXXII no. 23, p. 46. Mylins, Dissertatio de puella monstruosa Lipsiae nata. Lipsiae 1-17 -- Hamilton, Americ, journal of med. science 1837. - Depaul Bullet de a sociaté anatom, de Paris 1810. p. 5. — Clar, Jahrbuch für Kinderheitzung. 1855 B. I. p. 75. — D. Lawrence, Medic, chirarg. Transact. 1856. Vol. 35. — Valenta u. Walimann, Jahrbuch für Kinderheilkunde. 1859. B. H. Anslekten p. 68. - Spring, Journ. de Médée, de Bruxedes 1853 u Mem. de l'Acad de Wedec Belg. 1854. - Dittel. Zeitschrift der Geschschaft der Aerste is Wien 1859. 5. - Guersaut, Journal für Kinderkraukheiten 1850. 1. p. Re - Earle, Medic, chirurg. Transact B, VII p. 427. - Gintrac, Schmidts Jahrb 1861. p. 56. - Fall mit Sjana bitda occip, u. hern diaphragmat Monatsschrift für Geburtskunde B, XIX. Heft 6, p. 402. J. Becook, Deutsch Klinik 1862. 34, p. 340. - Dollbeau Schmidts Jahrb. 1863. 2. p. 164. - H. Williams and Wigner wedie Wicherschift 19, p. 202. - Butter Schmidts Jahrb. 1863. Wallmann, Wiener medie, Wochenschr, 189 s. 19 p. 292 - Bager, Schmidt's Jahrb 1862 5. - Virchow, Die kranah Geschw. B. l. p 169 1968. -Jahrb 1862 5. — Virchow, Die kranah Geschw, B. I. p. 169 1995.
Compte rendu médical sur la maison imperial des enfants trouvés à Peterbourg pour l'année 1864, p. 192. — Haberlein, Zeitschrift für Wunderste, u. Geburtzh, Avil. 1864, p. 168. — F. W. Beneke, Archiv für wissens, all Heilkunde H. 1864, p. 169. — Santesson, Journal für Einderkrankheiten 1865, 2. p. 291 — Holmes, St. George's Hospit Rep. 1895. Vol. 1. p. 35.—Heath, Journal für Kinderkrankheiten 1867, 2. p. 434 — Nitzel, ebendat 1868, 2. p. 152. — Jacobi, Transact of the New-York obstetre. Society (Americ, journ, for obstetries and diseas of the New-York obstetre. Society (Americ, journ, for obstetries and diseas of the New-York obstetre. Society (Americ, journ, for obstetries and diseas of the New-York obstetre. Society (Americ, journ, for obstetries and diseas of the New-York obstetre. Society (Americ, journ, for obstetries and diseas of the New-York obstetre. Society (Americ, journ, for obstetries and diseas of the New-York obstetre. Society (Americ, journ, for obstetries and diseas of the New-York obstetre.) H. 22 De paul, Verhandlungen der Gesellschaft für Geburtshlife in Berlin Pen. 1864 1869 im lournal für Kinderkrankheiten 1863, 1. p. 242. - Th. Annae dale, Edinby, medic, journal 1867. - Klementowsky, Jahrbuch fir kinder berkunde B V Heff I. Berage. Aus dem Pester Kinsterspital elendert B VI p 257 u 262. = 8 Taiko, Virchow's Aichiv B 50 R i. = A Harria Mesteric, Transact. VI p. 115. — Guersant, Bullet, de Thérap LAIX Des S p. 547. - D. Leasure, Americ. journ. N. S. CXX. 1870. Octob. p. 409. - J

S. Bayley, Americ, journ, for obstetries and diseas, of wom, and children 1873. p. 265 L. a.m.b., obendort 1874 p. 265. Henoch, Charité Annalen.

1 Jahrgang 1874. Rizzoli, Bullet, delle scient medie di Bologna 1872.

5 Ser. B. XIV. p. 427 (Schmidt's Jahrb. 1874 l. p. 212, — Suckling, Lond. medic. Record 1875 p. 183. — J. F. West, Lancet 1875 II p. 552

F. R. a. a. b., Wiener medie. Wochenschrift 1876. 11 — M. Klebs, Oestreich, Jahrb. R. a. b. buch für Padiatrik 1876. p. l. — Valenta, Prager medicin Wochenschrift 1870 No. 31 M. D. Hames, Oestreich, Jahrb für Padiatrik 1876. p. 111. — Weinlechner, Verhandlungen der Gesellschaft der Aerzte zu Wien 1876. Juni. — J. F. West, Jahrbuch für Kinderheilkunde B. iX. 1876, p. 419.

M Bauer, ebendort B. XI 2 3 p. 328 Muhr, Archiv für Psychiatric B.

VIII 177. 1 p. 131. — Demine, Jal resbericht des Jenner'schen Kinderspitals in Bern 1876 — Huguen in, Handbuch der spec. Path. u. Therapie von v. Ziemssen. Supplementband p. 45, 73 u. 181 mit reichlichen Angaben der Li-· teratur 1878.

Defecte. Ossifications-Defecte. Uhle, Monatsschrift für Geburtskunde B. XVII. 1861, H. 6, p. 480. - Hofmann, Prager Viertelacheschrift B. CXXIII. - Menden, Dissert, maugur Marburg 1875 - Wrany, Oestreich, Jahrb. für Pädiatrik 1871. Ausl. p. 22. Lambl, Aus dem Franz-Josef Kinderspital

in Prag B I.

Mangel des Corpus callosum: Klob, Jahrbuch für Kinderheitkunde B. Ill. 1860. p. 201. F. B Curling, mit mangelhafter Bildung des
Formx u. Mangel des Septum pellucidum Medic, chirurg. Transact XLIV.
1861 tp. 212. Langdon H. Down, Medic, Chirurg. Transact XLIX, 1866,
p. 125. — J. Sander, Archiv für Psychiatric B. I. 1868. p. 128. — Palmerini, mit Atrophia cerebri. Gazetta clin. delle Sped. civil. di Palermo 1873.
Agosto e Lettaubre in London med record. 1873. p. 850. — Malin verns, Schmidt's
Takel. 1873. p. 213. — N. Kring, Glasson, Mill. 2, 1875. p. 227. — Jahrb. 1875. 1 p 23 — N Knox, Glasgow joarn. VII. 2 1875. p 227. — Erchler, Archiv für Psychiatric B. VIII. 2 p. 355 — Heschl, Gehirndefekt und Hydrocephalus. Prager Vierteljahrsschrift 1859 I — W R. Gowers, Lancet 1878. I. 21. — James Maclare, Edinby, med. Journ. no. CCLXXXIII.

January 1879. p. 600

Atrophie Henoch, mit compensirender Hydrocephalie. Beiträge zur Kinderheitkunde 1861. p. 5. S. Wilks, Journ. of mental science X. p. 381. Get 1864 (Schmidt's Jahrb 1866 1. p. 2601. Dubiau, Journ. de Bordeaux. 3. 88r. V. p. 224. Mai 1868 (Schmidt's Jahrb 1870. 2. p. 147). — G. F. Hänel, Zur Casnistik der vasomotorischen Neurosen. Dissert inaugur. Leipzig 1868. — W. S. Church, St. Barthelom. Besp. Rep. V. p. 164. 1869. — A. Verdelli, Atrophie des Cerebellum. Riv clin. 2. Ser. V. p. 164. 1869. — A. Verdelli, Atrophie des Cerebellum. Riv clin. 2. Ser. V. p. 164. 1869. — A. Verdelli, Atrophie des Cerebellum. Riv clin. 2. Ser. V. p. 164. 1869. — A. Verdelli, Atrophie des Cerebellum. Riv clin. 2. Ser. V. p. 164. 1869. — Archiv für Psychiatrie B. IV. 1874. p. 730. — Filatow, mit consecutivem Hydrocephalus. Gestreich. Jahrb. for Pädatrik B. I. 1874. — Henoch, Charits-Annalen B. I. 1874. — Fr. Fischer, Hemmangsbildung des kleinen Gehrms. Archiv für Psychiatrie B. V. 1875. p. 544. Huppert, Hochgradige Kleinheit des Cerebellum. Etendort B. VII. 1877. p. 98. — Poullain, Le progress medie. 18. 1846. — Knox Shuw, tiuy hosp. reports Ihrid ser. vol. XXIII, 1878. — Bourniville et Potrier, Bullet, do la societé anatom, de Paris. LIII. Année 1848. 4. Ser. Tome III. p. 562.

Hypertrophie: Scoda. Allgem. Wiener medic, Zeitung 1859. — Gel mo, Jahrb. fir Kinderheilkunde B. IV. 1850. p. 135. — Klementowsky, Ebendort B. V. 1861. p. 216. — Steiner u. Neureutter, Prager Viertel-January 1879, p. 609

Boendort B. V. 1861, p. 216.— Steiner u. Neureutter, Prager Viertel-jahrsschrift, Jahrgang XX, 1863, B. H. p. 102— Betz, Memorabul, X. 6, 1865. Landouzy, Gaz, modic de Paris 1871–26 — Mayr, Ueber die Unter-suchung und Semiotik des kranken Kindes. Jahrbuch für Kinderheilkunde B. I.

A. Cyclopie.

Die Cyclopie, Monopus charakterisirt sich dadurch, dass statt zweier Orbitae nur eine ausgebildet ist, welche in der Mitte des Gesichts und Handb. d. Kinderkrankheiten. V. 1, II.

zwar in der Höhe, die sonst der Nasenwurzel zukommt, gelegen ist Die Grösse dieser Orbita variirt nach ihrem Inhalt. Sie ist klein, wenn bei hochgradiger Verkummerung des Gehirns kein Bulbus in ihr enthalten ist. Die beträchtlichste Grösse erreicht sie, wenn zwei zu einem verschmolzene Bulbi in ihr hegen. Der vorhandene Bulbus kant etfach gebildet sein oder zwei Linsen, zwei Glaskörper enthalten oder de beiden sonst gut ausgebildeten Bulbi seitlich verschmolzen sein. Disen Verhältnissen enspricht die einfache oder doppelte Ausbildung de Nu Opticus, sowie das einfache his doppelte Vorhandensein der Augenmakel. Letztere sowie der Sehnerv fehlen vollständig, weum kein Bulms entwickelt ist. Der einfachen oder gedoppelten Bildung des Orges entspricht die Beschaffenheit der Lider. Bei einfachem Bulbus sud bat zwei vorhanden, bei gedonneltem findet man drei bis vier. Diese letztere findet man so gestellt, dass sie oben und unten in einem stumpfen unt an beiden Seiten der Orbita unter einem spitzen Winkel an emasser stossen. Nicht in allen Fällen aber meistentheils findet man über er Orbita die Andeutung der Nase in Gestalt eines kurzen Rüssels, er buld im Beginn, bald am freien Ende verdickt sein kann. Die die Nasenhöhle bildenden knöchernen Partieen fehlen mehr oder weniger. 🕪 Os frontis kann in semen oberen Theilen leidlich entwickelt oder and mehr oder weniger verkümmert sein. In seltenen Füllen fehlt der Magänzlich, die Ohren sind nach vorn nüher zusammengerückt. Mund ist ansgebildet, aber in Folge von mangelhafter Entwickelung & ihn constituirenden Knochen verkleinert.

Der Grund der Cyclopie liegt in gehemmter Ausbildung des Verderhirns. Man findet die Grosshunhemisphären noch ungetrennt stellen einen Sack dar, dessen Wärde in verschiedener Dicke von Bermasse gebildet sind und dessen mest ganz imfache Höhle von Serzgefüllt ist. Die Corp. striata und Thalami nerv. optic. sind verkommet und erscheinen zusammengeflossen. Das Corpus callosum fehlt. Digegen können die übrigen Partieen des Grosshirns, sowie das Gerebekan und die Med. oblongata in normaler Weise entwickelt sein.

Die Ausbildung der Gehrnnerven hängt von dem Grade der Hermungsbildung des Gehrns ab. Die Nn. olfsetorii fehlen in der Revvollständig. Das 3., 4. uml 5. Nervenpaar kann ebenfalls fehlen of Veranderungen in Bezug auf Ursprung und Verlauf zeigen.

Nicht selten sind andere Bildungstehler mit der Cyclopie vergsellschaftet. Es schliesst diese Hemmungsbildung die Lebensfähigset unter allen l'inständen ans.

B. Anencephalie und Hemicephalie.

Diese Hemmungsbildungen werden nicht selten beobachtet und führen ihren Namen von dem vollständigen oder theilweisen Fehlen des Gehirns.

In Folge einer in der Fötalzeit zur Entwickelung gekommenen Entzündung der Hirnhäute hat eine Wasseransammlung in den Ventrikeln des Gehirns, den Maschen der Pia, dem subduralen Raum stattgefunden, welche durch Druck hemmend auf die Entwickelung des Gehirns und Schädels und zerstörend eingewirkt hat. Das Schädeldach ist gespalten und fehlt in den meisten Fällen vollständig bis zu einer Linie, in welcher man bei der Sektion in der Regel den Schädel zu öffnen pflegt. Zuweilen findet man Rudimente von den Scheitelbeinen, der Schuppe der Schläfenbeine, oder diese Partieen fehlen gänzlich, während das Os petrosum immer vollständig ausgebildet ist. Die Schuppe des Os occipitis ist mehr oder weniger defekt, in den Fällen, in welchen Spina bifida der oberen Halswirbel zugegen ist, vollständig gespalten. In manchen Fällen ist das Hinterhauptsbein so weit gebildet, dass es mit dem Keilbein eine Grube für die Reste des Cerebellum bildet.

Der Schüdel macht im Ganzen den Eindruck, als ob eine Gewalt von oben eingewirkt, die Decke zerstört und die Knochen auseinander gepresst habe. Die Basis des Schädels ist dadurch, dass sie eine starke Knickung zwischen dem mehr oder weniger in seiner Entwickelung verkümmerten Keilbein und der Pars basilaris ossis occipitis erfahren hat, auffällig verkürzt und in der Mitte nach oben gewölbt. Die Stirn ist wegen mangelhafter Entwickelung des Os frontis niedrig und weicht zurück, die Augen stehen beträchtlich vor, das Gesieht ist mehr na hoben gerichtet und die Kiefer vorgetrieben. Die Halswirbelsäule ist nach vorn gebeugt und das Hinterhaupt ruht auf dem Nacken. Je mehr die flachen Schädelknochen fehlen, um so niedriger ist der Schädel. Die Kopfhaut ist kahl oder auch mässig behaart. Sie geht bis an den Spalt des Schädels und verbindet sich hier ununttelbar mit der Dura mater.

Der Inhalt des Schädels ist nach dem Grade der Hemmungsbildung verschieden. Die Hirnhäute sind in Folge von Entzündung unter sich verwachsen und nach ihrer Perforation durch die Wasseransammlung auf ihren Inhalt zurückgesunken. In den hochgradigsten Fällen ist von letzterem nichts zu erkennen. Die verdickten Hirnhäute liegen auf der Schädelbasis, die vom Gehirn ausgehenden Nerven endigen in denselben. Die Oberfläche der Hirnhäute ist glatt oder mit zottigen oder cystenartigen Bildungen bedeckt. Die Gefässe sind in verschie-

denem Grade entwickelt. In minder hochgradigen Fällen sind Rudemente vom Gehirn vorhanden. Die Hirnhäute bilden einen Sack, der theils mit Wasser, theils mit Hirnresten gefüllt ist. Man hat auch rudimentäre Entwickelung der beiden Grosshirnhemisphären und einzelner Theile des Gehirns beobachtet.

Diese Hemmungsbildung steht in der Regel nicht vereinzelt da. Spaltung des Os occipitis erstreckt sich oft bis in das Foramen magnum. In solchen Fällen pflegt auch Spina bifida in verschiedenen Stellen der Wirbelsäule, namentlich der Pars cervicalis, oder in der ganzen Ausdehnung derselben vorhanden zu sein. Zuweilen hat man die Halswirbel in ihrer Form verändert, namentlich flacher, selten unter einander verwachsen gefunden. Hie und da hat man beobachtet, dass die Zahl derselben kleiner gewesen ist, als unter normalen Verhältnissen. Mit diesen Störungen sind gewöhnlich Hemmungsbildungen des Rückenmarks m verschiedener Art und verschiedenen Grade vergesellschaftet.

Nicht selten erstrecken sich bei Anencephalie und Hemicephalie die Hemmungsbildungen auch auf andere Theile des Kürpers. Man hat namentlich Störungen in der Entwickelung des Herzens, der Extremitäten beobschtet.

Es liegt auf der Hand, dass mit der in Rede stehenden Hemmungsbildung behaftete Kinder nicht lebensfähig sind. Entweder werden sie todt geboren oder fristen ihr Leben wenige Stunden bis höchstens eine Woche.

Wer sich des Genaueren über diese Hemmungsbildungen unterrichten will, sehe namentlich die sorgfältigen Beobachtungen nach, welche J. F. Meckel über diesen Gegenstand publicart hat.

C. Microcephalie.

Unter Microcephalie begreift man eine Verengerung der Schädelböhle nach allen oder einzelnen Richtungen. Im letzteren Fall unterscheidet man in der Hauptsache zweierlei Formen, nämlich je nach ien der Längsdurchmesser des Schädels Verkürzung erfahren hat, Bruchycephali, oder der Querdurchmesser davon betroffen ist. Dolichocephali Wenn unter diesen Verhältnissen der Schädel nach anderen Richtunger eine Vergrösserung erfahren hat, so gehören diese Köpfe nicht in das Gebiet der Microcephalie, sondern nur dann, wenn die übrigen Durchmesser ebenfalls verkürzt sind oder wenigstens das normale Maass nicht überschritten haben. Als Beispiel führe ich die Messungen von Microcephalen au, welche in dem unter meiner Leitung stehenden Spital beobachtet worden sind.

Geschlecht.	Alter.	1 mfang	Kop Lauga.	f- Brostn.	Brust- umfang.	Körperlänge.	
Mädchen	1 J. 4 M	35,4	11.8	9,8	14,0	42,5	64,5
Madchen	2 J.	34	>	9		39,5	54
Madchen	2 J.	34		-	h	39.5	54.3

Unter diesen ist der dritte Fall, von dem mir leider die Messungen der Schädeldurchmesser nicht zu Gebote stehen, der hochgradigste. Der zweite Fall bietet die Form des Dolichocephalus dar. Im ersten sind die Durchmesser nach allen Richtungen verkleinert und hat nirgendwo eine Compensation dafür eintreten können. Die Stirn ist etwas zurückstehend, die Kiefer ragen nicht vor, so dass man nur den Eindruck hat, als ob auf einem Körper, der eine für das Alter normale Grösse der Ausbildung hat, ein viel zu kleiner Kopf sässe. Im übrigen ist in diesem Fall das Unterhautzellgewebe ziemlich fettreich und ausgeprägte Rhachitis mit beträchtlicher Infraktion der unteren Extremitäten zugegen.

Die Ursachen der Microcephalie sind durch eine von der Norm abweichende Entwickelung des Gehirns oder der Schädelknochen bedingt, oder beide Vorgänge tragen mehr oder weniger in gleichem Maass daran die Schuld. Die Hemmungsbildung des Gehirus betrifft hauptsächlich die grossen Hemisphären und namentlich deren vordere Lappen. Es erinnert dieser Bau an die Gehirne gewisser Thiere, namentlich der Affen. Es können einzelne Hirnwindungen fehlen oder in ihrer Entwickelung verktimmert sein. Im übrigen weist das Gehirn normalen Bau nach. Daneben können die Schädelknochen mit ihren Suturen völlig normal, nur zu klein für das betreffende Alter entwickelt sein. Liegt die Ursache der Microcephalie überwiegend in den Schädelknochen, so findet man diese entweder gleichmässig oder vereinzelt in ihrer Entwickelung verändert und davon die Form des Schädels abhängig. Im ersten Fall sind die Fontanellen zu früh geschlossen und die Suturen in der Mehrzahl verknöchert. Im zweiten Fall betrifft die frühzeitige Verknöcherung nur einzelne Suturen und es entstehen in Folge davon die verschiedenen Schädelformen, deren Eintheilung von Virchow herrührt und von denen Förster (Die Missbildungen des Menschen 1865. Taf. XVII) sehr instruktive Abbildungen gegeben liat. Ist in Folge einer solchen Veränderung des Schädelwachsthums die Schädelhöhle verkleinert, so wird dadurch die weitere Entwickelung des Gehirns entweder nach allen Richtungen oder nach denen, in welchen die Verengerung des Raumes stattgefunden hat, beeinträchtigt.

Die Microcephalie kann indess auch auf pathologischem Wege zu Stande kommen, indem eine Entzündung der Hirnhäute in ihrem Ablauf hemmend auf die weitere Entwickelung des Gehirns und der Schä-

delknochen wirkt. Ob ersteres oder letztere von diesem Einfluss stärker betroffen werden, ist davon abhängig, ob die Pia oder die Dura hauptsächlich von dem entzündlichen Process ergriffen ist. Das diffuse oder heerdweise Auftreten des letzteren wird die Gleichmässigkeit oder die gewissen Richtungen der Microcephalie bedingen. In sehr seltenen Fällen hat man Transsudate in den Ventrikeln und davon abhängige Hemmungsbildungen einzelner Hirntheile beobachtet.

In der Mehrzahl der Fälle, namentlich wenn die Microcephale sich nicht gleichmässig auf alle Durchmesser des Schädels erstreckt, findet man das Gesicht im Verhältniss zum Schädel viel zu gross. Des Stirnbein pflegt etwas mehr nach hinten geneigt, die Nasenwurzel emgezogen, der knöcherne Gaumen, namentlich bei Verktirzung des seitlichen Durchmessers, stärker gewölbt zu sein. Der Oberkiefer und noch mehr der Unterkiefer stehen stärker vor, die Entwickelung der Zahne ist meist unregelmässig. In manchen Fällen findet man Hypertrophie der Zunge, die so beträchtlich sein kann, dass sie aus dem Munde beraushängt. Die Augen sind leblos und zuweilen durch Nystagmus unruhig. In den Gegenden, in welchen der Kropf endemisch ist, pflegt er bei Microcephalie nicht zu fehlen. Der Körper kann im übrigen norma. entwickelt sein, doch findet man dabei nicht selten das Unterhautzelgewebe übermässig fettreich. Zuweilen sind die Genitalien über oder unter der Norm entwickelt. In einzelnen Fällen ist Klumpfuss beobachtet worden.

Microcephalie bedingt unter allen Umständen Blödsinn. Der Grad desselben hängt davon ab, wieweit und in welchen Richtungen erstere ihre Ausbildung erfahren hat. Vielfach sind Microcephale zu conzusivischen Anfällen geneigt, in dem Gebrauch ihrer Extremitäten mehr oder weniger behindert. Ein höheres Alter erreichen sie selten.

Auffällig ist, dass in seltenen Fällen die Microcephalie erblich ist oder mehrere Kinder einer Familie davon betroffen gefunden werden

Theile (Schmidt's Jahrb, 1876, 1, p. 95) hat eine Anzahl ton Microcephalen aus der Literatur gesammelt und zusammengestellt.

D. Macrocephalie.

Der Grund derselben ist entweder der sog. Hydrocephalus oder de Hypertrophie des Gehirns. Von der letzteren wird in einem apateren Abschnitt die Rede sein.

Begriff.

Unter Hydrocephalus versteht man eine das normale Maass überschreitende Ansammlung von lymphartiger Flüssigkeit, welche ihren

Sitz entweder im aubduralen Raum oder in den Maschen der Pia oder in den Ventrikeln haben kann. Sie kann auch an allen drei Stellen oder im subduralen Raum und der Pia, oder in letzterer und den Ventrikeln, oder allein in einem von den beiden letzten vorhanden sein. Von der Menge der angesammelten Flüssigkeit ist die Form des Schädels abhängig, und zwar in der Weise, dass die Flüssigkeit in den Ventrikeln die Form am stärksten beeinflusst, in zweiter Linie der Erguss in den subduralen Raum und in geringstem Maass die Ansammlung in den Maschen der Pia. Die Schädelknochen werden in Folge des Vorganges in der Regel in verschiedenem Grade auseinandergedrängt, die knorplige Nahtsubstanz wird breiter und die Fontanellen grosser als bei normalen Verhältmissen. Der Kopfumfang überwiegt den Umfang der Brust beträchtlicher, als es der Fall sein sollte. Daneben kommen seltene Fälle vor, in welchen der Kopfumfang keinerlei Vergrösserung erfahren hat, dagegen ist das Gehirn comprimirt und der übrige Raum zwischen den Hirnhäuten mit lymphähnlicher Flüssigkeit gefüllt. Es sind dies fälte, die streng genommen meht hierher gehören, jedoch der Vollständigkeit halber mit erörtert werden sollen.

Ursachen.

Dieselben sind viererlei Art. Zunächst kann eine Zunahme der lymphartigen Flüssigkeit an den bezeichneten Stellen durch Störung des Blutes in den Capillaren und Venen des Gebirns und seiner Häute entstehen. Sobald der Liquor cerebrospinalis in dem Maasse zugenommen hat, dass er nicht mehr in genügender Menge in die Lymphräume der Rückenmarkshäute abfluthen und durch die abführenden Lymphgefässe abfliessen kann, schafft er sich seinen Platz einerseits durch Druck auf die Hirnsubstanz und sehrittweise Verdünnung und Atrophie derselben, andererseits durch Druck auf die Schädelknochen, Verdünnung derselben und Ausdehnung der knorpligen Nahtsubstanz. Wie sehr die Stauung des Blutes die Zunahme des Hydrocephalus bewirken kann, beweisen die Fälle post partum, in welchen durch langdauernden Husten, namentlich durch Antälle von Tussis convulsiva ein schnelles Wachsthum des Schädelumfanges hat constatirt werden können.

Ob ein gewisser und andauernder Grad von Stauungshyperämie für sich im Stande ist, den Schädel auszudehnen, oder ob dazu eine irgendwie beschaffene Störung der Ernährung der Knochen und eine dadurch gesetzte grössere Nachgiebigkeit nothwendig ist, darüber sind wir vor der Hand vollständig im Unklaren. Es ist möglich, dass Syphilis der Aeltern, Trunksucht des Vaters oder der Mutter nicht ohne Einfluss auf diesen Vorgang sind. Sollte eine Ernährungsstörung der

Schädelknochen die Bedingung sein, unter welcher eine abnorme Vermehrung des Liquor cerebrospinalis in den Stand gesetzt würde, eine Dehnung des Schädels zu bewirken, so liessen sich aus der Abwesenheit dieses Verhältnisses die Fälle erklären, in welchen Hydrocephalus ohne Ausdehnung des Schädels zu Stande gekommen ist, dafür aber einen am so stärkeren Druck auf die Hirnmasse und um so grössere Hemmung der Entwickelung oder Atrophie derselben bewirkt hat.

Die zweite Ursache des Hydrocephalus ist eine Entzundung der Hirnhäute und zwar je nach dem hauptsächlichen Ort der Ansammlung entweder der Dura oder der Pia. Den Erguss in den Ventrikel hefen eine Entzündung des Plexus. Die Folgen der durch die Entzündung zu Wege gebrachten Ansammlung von Flüssigkeit differiren in keiner Weise von denen der abnormen Vermehrung des Liquor cerebrospinals Nur ist es wahrscheinlich, dass das Produkt einer Entzündung der Durcher im Stande ist, die Ernährung der Schädelknochen zu benachtheligen und Dehnung des Schädels zu bewirken, als die Vermehrung de Liquor cerebrospinalis durch Stauungshyperämie. Man wird also anteidiesen Umständen seltener normale Schädelgrösse mit beträchtlicher Erguss und entsprechender Verkümmerung des Gehirns zu erwarte haben.

Eine dritte Ursache des Hydrocephalus besteht in einer primärstoder durch pathologischen Process bedingten allgemeinen oder partiellen Verkümmerung des Gehirns. Mit der allmähligen Abnahme des Seitendrucks gegen die Gefüsse hält die Zunahme des Transsudate in dem zwischen Gehirn und Schädelknochen entstehenden Raum geschen Schritt. Es findet hier keine Zunahme des Schädelumfanges statt.

Eine vierte Ursache des Hydrocephalus stellt die angeborene Rechitis dar. Die vermehrte Wasseransammlung im gesammten Körpt die durch die Veränderung des Blutes erleichterte Transsudation, de durch die Ernährungsstörung gesetzte grössere Nachgrebigkeit des Knochen, die verminderte Energie des Herzens sind Grundlagen, welch die Vermehrung des Liquor cerebrospinalis über die Norm hinaus und die Ausdehnung der Schädelkapsel mit grosser Leichtigkeit entstehnassen. Diese Fälle sind indess selten.

Abnorme Ansammlung von Liq. cerebrospinalis in der Schäuschöhle kann erst zu Stande kommen, wenn in gleicher Intensität der Ansammlung der Abduss von Lymphe nicht statt haben kinnn, und zu mentlich wenn die Räume für den Liquor in den Häuten des Rückermarks bereits so überfüllt sind, dass eine weitere Antüllung derselben micht mehr stattfinden kann. Die gleichen Verhältnisse konnen wit in Folge des Ergusses bei Entzündung der Hirnhäute entwickeln oder

dadurch entstehen, dass sich die Entzündung auf die Häute des Rückenmarks fortpflanzt. Es erklärt dieser Vorgang mannigfache Störungen der Entwickelung im übrigen Körper.

Andere Ursachen des Hydrocephalus sind nicht bekannt. Die Augaben, dass derselbe durch Gemüthsbewegungen der Schwangeren, durch Stoss, Fall etc. hervorgebracht werden könnte, gehören in das Gebiet der Fabel.

Pathologische Anatomie.

In den Fällen von Hydrocephalus, in welchen keine Dehnung des Schädels stattgefunden hat, unterscheiden sich die Knochen in der Regel nicht von normalen. Ist der Kopf vergrössert, so haben die Knochen eine Stellung angenommen, als ob sie durch eine innere Gewalt auseinandergedrängt wären. Dies bezieht sich namentlich auf die Basis des Schädels, deren Knochen oft mannigfache Hemmungsbildungen, namentlich oft Verkürzungen und Veränderung der Stellung nachweisen. In der Regel sind die Knochen mehr oder weniger verdüunt. In Folge davon findet man hie und da durch das andrängende Gehirn bewirkte, umschriebene Hervortreibungen am Schädel, von welchen Lam bl mehrere Fälle beschrieben und abgebildet hat. Dieselben sind selten symmetrisch, öfter einseitig und zuweilen von recht beträchtlichem Umfange. Eine andere Folge der primären oder durch den Druck bewirkten Ernährungsstörung der Knochen ist das Vorhandensein der sog. Zwickelknochen. Man findet diese sowohl an den Kändern der Nähte und Fontanellen, als auch mitten in den Knochen selbst. Dieselben stellen Knochenplättehen dar, welche rundlich sind, doch an den Rändern mehr oder minder strahlig auslaufen, verschiedene Grösse darbieten und durch knorplige Zwischensubstanz verbunden sind. Zuweilen findet man nur einzelne solche Zwickelknochen, oder ein ganzer Knochen besteht aus denselben oder in ganz seltenen Fällen kann die ganze Schädelkapsel aus einer grossen Masse solcher Knochen zusammengesetzt sein.

Die Tubera trontalia sind in der Regel verdickt und ragen stürker vor. Theils in Folge hiervon, theils durch Verkürzung der Schädelbasis tindet man die Nasenwurzel eingezogen. Nicht selten sind auch die Tubera parietalia verdickt und prominent. Beträchtliche Verdickung der Tubera ist hauptsächlich Mitgabe der angeborenen Rhachitis. Es scheint dieser Krankheit auch die Form von Hydrocephalus besonders eigen zu sein, in welcher die Ossa frontalia etwas schräg nach vorn gerichtet sind und von der Höhe der Stirn das Schädeldach wie ein Hügel nach hinten abläuft.

In anderen Fällen findet man den Schädel gleichmässig ausgedehnt

oder in seiner Form durch horizontale oder seitliche Einschnürungen verändert. Die Schädelknochen können gleichmässig verdünnt sein oder auf der Innenfische Wucherungen nachweisen, welche in Gestalt von Leisten, die zuweilen netzförmige Anordnung haben, hervorragen. Die zwischen diesen Leisten befindliche Knochenmasse ist meist beträchtlich verdünnt und bei Druck so nachgiebig, wie man post partum verdünnte rhachitische Schädelknochen finden kann. Es scheinen nur sowohl desshalb als auch durch die Wucherung der Knochenmasse diese Fälle Verdacht auf angeborene Rhachitis zu erregen.

In der Regel ist die knorplige Zwischensubstanz der Nähte verbreitert und nachgiebiger als normal. Die Fontanellen sind mehr oder minder von grösserem Umfange. In einem Falle (Mädchen von 31: Jahren), welchen ich kürzlich im Stettiner Kinderspital beobschiete, waren die Suturen vollkommen verknöchert, die grosse Fontanelle dagegen noch vollkommen offen, rundlich, überall in einem Durchmesser von 12 Centimeter.

Je hochgradiger die Ansammlung von Flüssigkeit im Schädel und die Ausdehnung desselben gediehen ist, um so mehr findet man die Stellung der Augen verändert. Das Orbitaldach ist von hinten nach vorn und unten gedrängt, in Folge davon ist der Bulbus mehr prominent, aber zugleich tiefer stehend, so dass bei vollkommen offener Lidspalte dzu untere Lid die Hülfte desselben, also bis zur Mitte der Cornea verdeckt, während die obere Hälfte des Auges zum grössten Theil unbedeckt bleibt. Die Orbitae sind, während ihr Tiefendurchmesser verkleinert ist, im Eingange nach alten Richtungen vergrössert.

Was den Inhalt der Schädelhöhle betrifft, so handelt es sich in erster Reihe um die angesammelte Flüssigkeit. Diese unterscheidet sich in den Fällen, in welchen der Hydrocephalus durch Stauungshyperämie, als sog. Hydrocephalus ex Vacuo, als Produkt von Rhachitis entstanden ist, in seiner chemischen Zusammensetzung nicht wesentlich von dem normalen Liquor cerebro-spinalis. Hat dem Hydrocephalus aber eine Entzündung der Hirnhäute zu Grunde gelegen, so findet man als feststehende Regel eine beträchtliche Vermehrung des Eiweisgehalts. Huguen in nimmt an, dass wenn der in die Ventrikel stattgehabte Erguss mehr wie 2,5%. Eiweiss enthält, derselbe aus einem entzündlichen Process hervorgegangen sein müsse.

Abgesehen von dem Ursprung des Hydrocephalus ist die Menge der vorgefundenen Flüssigkeit eine sehr verschiedene. Bei Neugeborenen scheint dieselbe im Durchschnitt etwa 250 Gr. betragen zu haben Je älter Hydrocephalische werden, so pflegt, wenn nicht ein Stillstand oder eine partielle Resorption der Flüssigkeit sich einleitet, diese oft zu einer enormen Menge anzuwachsen. In wenigen Jahren hat man dieselbe bis auf verschiedene Pfunde gestiegen gefunden.

Das specifische Gewicht der Flüssigkeit variirt nach den bisherigen Untersuchungen zwischen 1,001 und 1,031. Die chemische Zusammensetzung hat sich nicht gleichmässig erwiesen. Gorup-Besanez führt in seinem Lehrbuch der physiologischen Chemie 1874 folgende Analyse nach Hilger nur

Wasser			987,7
Feste Stoffe	4		12,3
Albumin und Extraktivst	offe		2,46
Anorganische Salze .		4	7,62
Chlorkalium			0,82
Chlornatrium			3,97
Schwefelsaures Kalium			0,32
Phosphorsaure Magnesia			0,96

Aus dem Pester Kinderspital wird im Jahrbuch für Kinderheilkunde 1863. Jahrgang VI. p. 195 die chemische Untersuchung eines ventrikulären Ergusses in folgender Weise angegeben:

Specif. Gewicht nach geschehener Filtrirung	1,0316
Wassergehalt	98,922
Kohleustoffverbindungen	0,851
Feuerbeständige Substanzen	0,227

Die Kohlenstoffverbindungen wurden hauptsächlich dargestellt durch Harnstoff, Leucin, Cerebrinsaures Myelin, wenig Fette und Spuren von Albumin. Die Natronverbindungen lieferten unter den feuerfesten Bestandtheilen das hauptsächlichste Contingent. Kochsalz, Chlor- und Phosphor-Säure wurden in geringer Menge nachgewiesen. In einem anderen Fall im Jahrbuch für Kinderheilkunde, N. F. VII. p. 358 giebt Papp an. dass sich die Hirnhöhlenflüssigkeit durch einen Mangel an Kaliumsalzen und den Gehalt an Calciumsalzen und Eisen auszeichnet. Das specifische Gewicht wurde auf 1.007 berechnet.

In dem Fall von Butten wieser betrug das specifische Gewicht ebenfalls 1,007. Die Reaktion war kaum alkalisch. Die chemische Analyse ergab:

Wasser										98,34
Albumin										
Sonstige	οη	gan	iscl	he i	Sto	ffe		4		0,41
Asche .										0.92

Die organischen Stoffe bestanden aus Fett und Cholestearin und Spuren von Harnstoff. Die Asche enthielt hauptsächlich Chlornatrium und phosphorsaures Natron. Das Vorhandensein von Zucker in hydrocephalischer Flüssigkeit, welches von einigen angenommen wird, erscheint zweiselhaft.

Jedenfalls ist die chemische Zusammensetzung von der Intensität und Dauer des Processes abhängig. Je länger die Dauer, um so eher können neben selbstständigen chemischen und formativen Vorgängen die diesmotischen Processe bestimmend einwirken.

Wie in einer durch Entzündung producirten Ansammlung von Flüssigkeit der Albumingehalt mehr oder minder erhöht ist, so ist selbstverständlich, dass wenn zu einem bestehenden Hydrocephalus sich ein entzündlicher Process hinzugesellt, der Gehalt an Eiweiss die betreffende Steigerung erfahren muss.

Makroskopisch erscheint die hydrocephalische Flüssigkeit hell, klar und durchsichtig. Ist ein entzündlicher Process bei derselben betheiligt, so wird sie durch den Gehalt an Eiter trübe und kann durch Austritt von rothen Blutkörperchen auch mehr oder weniger geröthet sein.

Der anatomische Zusammenhang zwischen dem Lymphsack der Dura mater, den Maschen der Pia, den Ventrikeln ist nachgewiesen Wenn man trotzdem bei Hydrocephalus im subduralen Raum die Maschen der Pia gar nicht oder nur in mässigem Grade betheiligt, wenn man bei Erguss in die Maschen der Pia den subduralen Raum trei, de Flüssigkeit in den Ventrikeln gar nicht oder nur in geringem Mass vermehrt findet, so könnte dies, wenn dem Vorgange ein entzündlicher Process zu Grunde liegt, dahin gedeutet werden, dass durch letzteren die Communicationswege zwischen diesen Höhlen verlegt worden sud. Wesshalb aber, wenn der Hydrocephalus auf nicht entzündlichem Wege entsteht, die Flüssigkeit sich bald in allen drei Hohlräumen oder bald in dem einen oder dem anderen vorfindet, darüber entbehren wir jedes anatomischen Nachweises.

Wenn sich die Flüssigkeit im subduralen Raum oder den Maschen der Pia befindet, so wird der Hydrocephalus nach dem bestehendes Sprachgebrauch als externus bezeichnet, während der ventrikuläre Erguss Hydrocephalus internus genannt wird.

Bei dem Erguss in den subduralen Raum ist man noch immerhat zweifelhaft, ob man es nicht in allen Fällen mit einem entzündlichez Produkt zu thun habe. Dabei kann der Kopf eine normale Grösse behalten oder mehr oder weniger an Umfang über die Norm zunehmet. Selbstverständlich muss im ersteren Fall das Gehirn durch den Druck beträchtlicher in seiner Entwickelung gestört werden. Ein Erguss u die Ventrikel wird sehr selten mit dieser Form des Hydrocephalus combinirt gefunden. Je beträchtlicher die Menge des Ergusses, um so eher findet eine Ausdehnung des Schädels statt und kann in seltenen Falles

einen solchen Grad erreichen, dass man einen hochgradigen ventrikulären Hydrocephalus vor sich zu haben glaubt. In einem von mir beobachteten Fall waren die Erscheinungen vollkommen täuschend. Die Menge des Ergusses ist verschieden, die Hirnhäute in der Regel mehr oder weniger verdickt gefunden worden.

Mit diesem Vorgange oder mit ventrikulärem Erguss vergesellschaftet kommt Ansammlung von Flüssigkeit in den Maschen der Pia vor. Diese erscheint entweder gleichmässig ödematos, geschwellt und getrübt, oder die Lymphräume werden bei höheren Graden zu förmlichen Säcken ausgedehnt, welche überall, namentlich aber an der Busis des Gehirns zur Ausbildung kommen und oft dicht gedrängt neben einander stehen und halbkuglige, mit Flüssigkeit gefüllte Erhabenheiten darstellen. Je beträchtlicher die Ansammlung, um so stärker der Druck auf die Hirnrinde. Wenn diese mit dem übrigen Gehirn bei Hydrocephalus im subduralen Raum einen gleichmässigen Druck erfährt und in Folge davon in grösserem Grade atrophirt, so ist die Wirkung des Ergusses in die Maschen der Pia wegen der anatomischen Anordnung eine andere. Hier drängt sich der Erguss zwischen die Hirnwindungen hinein. In Folge davon findet man dieselben schmäler und anscheinend höher, während die Sulci vertieft und verbreitert erscheinen. Nach Entleerung des Ergusses lassen sich die durch den Druck derber gewordenen Windungen hin und her blättern. In der Regel hat unter diesen Verhältnissen der Umfang des Kopfes gar nicht oder nur wenig über die Norm zugenommen, das Gehirn ist comprimirt und derb, in den Ventrikeln findet sich keine oder nur unbedeutende Zunahme des Liquor cerebro-spinalis. Nicht selten findet auch eine beträchtliche Ansammlung von Flüssigkeit in den Häuten des Rückenmarks statt.

Irgendwie beträchtlichere ventrikuläre Ergüsse bedingen unter allen Umständen ab norme Vergrösserung des Schädels. Durch den Druck nach allen Seiten wird die Hirnsubstanz in verschiedenem Grade atrophisch oder wenn der Process sehr früh begunn, in ihrer Entwickelung mehr oder minder gehemmt. In den hochgradigsten Fällen sieht man das Gehirn als einen häutigen Sack, welcher kaum Spuren von Hirnmasse an sieh trägt, mit Flüssigkeit gefüllt. Weiterhin findet man die beiden Hemisphären durch zwei derartige Säcke repräsentirt. Oder die Hirnbasis, die grossen Ganglien sind bereits rudimentär entwickelt, im übrigen ist die Wand der Ventrikel durch die verdickten und verwachsenen Hirnhäute gebildet. In den meisten Fällen ist das Gehirn in allen seinen Theilen vorhanden, aber durch die Menge der Flüssigkeit in verschiedenem Grade atrophirt. Von diesem Vorgange werden hauptsächlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien, mehr aber noch die Convexität der Hemischlich die grossen Ganglien der Genematich gehabet der Genematich der Hemischlich der Genematich de

sphären betroffen. Die Verdünnung der letzteren kann einen solches Grad erreichen, dass ihre Dicke nur noch 1 Centim. oder 1 -2 Mnhm. erreicht. Durch den Druck werden die Hirnwindungen mehr oder minder abgeflacht, die Sulci verstreichen, die Bluteireulation erfahrt mehr und mehr Behinderung, die atrophirende Hirnmasse wird blass, ackmisch, leicht zerreisslich.

In minder hohen Graden hüngt die Beschaffenheit der Hirumase von der des Ependyms ab. Bei Vermehrung des ventrikulären Inhalts ohne Entzündung und bei normal beschaffenem Ependym entwickelt sich allmählig Oedem der Ventrikelwandungen. Ist dagegen der ventrikuläre Hydrocephalus die Folge der Entzündung des Plexus, so findet man das Ependym verdickt, rauh, mit kleinen halbkugligen derben Erhabenheiten besetzt, zwischen denen sich zuweilen netzförmige Wucherungen finden. Unter diesen Verhältnissen pflegt, wenn der Ergus von beträchtlicher Menge ist, die Hirumasse nicht ödematös, sondern in Folge des Drucks derber zu sein, als in der Norm.

Die mikroskopische Untersuchung des veründerten Ependyms ergiebt eine Wucherung und Sklerose seiner bindegewebigen Grundlage. Einen gleichen Vorgang hat man in den Plexus beobachtet. Leider fehlen bisher die mikroskopischen Untersuchungen über die Beschaffenheit der atrophischen Hirnmassen.

Gewöhnlich machen sich die Folgen des Hydrocephalns nur in Grosshirn bemerkbar. In seltenen Fällen hat man auch das Kleinhur in einen mit Flüssigkeit gefüllten häutigen Sack verwandelt gefunden

Wenn dem ventrikulären Hydrocephalus ein entzändlicher Proces zu Grunde liegt, so braucht dieser nicht in allen Ventrikeln oder doch nicht überall gleichmässig entwickelt zu sein. Man hat in Folge von Verlöthung der Foram. Monroi den Erguss auf die Seitenventrikel, ferner auf einen Seitenventrikel, in Folge entzündlicher Absackung auf ein Hinterhorn, Vorderhorn, die Unterhörner, auf den dritten, den vierter Ventrikel beschränkt gefunden. In ganz seltenen Fällen hat man bei der Autopsie Erwachsener Erguss zwischen die Blätter des Septum pellucid, gefunden. Man kann darüber in Zweifel sein, ob dieser Zestand angeboren oder erworben war.

In seltenen Fällen ist dem Erguss soviel Eiter beigemischt, dass derselbe eine gleichmässige eiterige Masse bildet. Man hat auch bestachtet, dass bei Abschliessung der Ventrikel in dem einen der Inhalt mehr lymphähulich war, während er in dem anderen reichliche Mengen von Eiterkürperchen enthielt.

Wenn bei Hydrocephalus zugleich einzelne Defekte der Hiromassegefunden worden sind, so sind diese weniger von dem Druck der Flussig-

keit als von einem angeborenen Bildungsfehler der betreffenden Gefässe abhängig. Anomalieen der letzteren sind geschen worden, unter anderen hat man doppelte Carotiden beobachtet.

Die vom Gehren entspringenden Nerven entsprechen in ihrer Ausbildung dem Zustande des Gehirns. Man kann ihnen daher von äusserster Atrophie bis zu vollkommener Entwickelung begegnen. In settenen Fällen ist das vollständige Fehlen einzelner konstatirt worden.

Symptome.

Im äusseren Ansehen bietet der hydrocephalische Macrocephalus, wenn wir von den Fillen absehen, in welchen der Kopf seinen normalen Umfang behalten und die Ansammlung von Fiüssigkeit lediglich auf Kosten des Gehirns geschehen ist, den direkten Gegenaatz zum Microcephalus dar. Während bei diesem das Gesicht im Verhältniss zum übrigen Kopf in der Regel zu gross war, ist ersteres bei dem Hydrocephalus zu klein, und zwar ist dies um so ausgeprägter, je mehr der Umfang des Kopfes die Norm überschritten hat. Die Stirn ist breit, dabei bald zu hoch und zuweilen nach vorn vorragend, bald von normaler Wölbung. In ersterem Fall prominiren die Tubera frontalia, Kinn und Unterkiefer sind dagegen schmal, so dass bei einem beträchtlichen Hydrocephalus das Gesicht die Form eines Dreiecks darbietet, dessen Basis von der Stirn und dessen Spitze vom Kinn gebildet wird. Die Lage der Augen ist bereits angegeben worden. Die grosse Fontanelle findet man stets offen, vergrössert, zuweilen in recht betrüchtlichem Maass. Nicht selten sind auch die anderen Fontanellen, namentlich die des Hinterhaupts unverschlossen. In der Regel sind die Nähte zwischen den Kopfknochen klaffend, die Intervalle zwischen letzteren verschieden breit. Die grosse Fontanelle reicht zuweilen mit ihrem vorderen Winkel zwischen die Stirnbeine bis auf die Nasenwurzel hinab und communicirt andererseits durch die noch offene Sutura sagittalis mit der Hinterhaupts-Fontanelle. In seltenen Fällen sind sämmtliche Nähte und Fontanellen früh verknöchert, nur die grosse Fontanelle ist in beträchtlichem Umfange offen geblieben,

Die Grösse des Kopfes ist nach Massgabe der angesammelten Flüssigkeit und nach dem Ort derselben verschieden. Ist man in Bezug auf die Vergrösserung zweifelhaft, so wird man gut thun, sich auf die Messungen des Umfanges des Kopfes und der Brust zu stützen. Wie ich (Klinik der Kinderkrankheiten Bd. I. 1865) auseinandergesetzt habe, überwiegt nach der Geburt der Umfang des Kopfes den der Brust. Mit dem fortschreitenden Wachsthum beginnt dies Verhältniss sich so auszugleichen, dass mit dem dritten Lebensjahr der Umfang beider gleich

ist. Von da ab beginnt der Umfang der Brust zu prävaliren. Je kräftiger die Entwickelung der Kinder ist, um so früher pflegt sich des Verhältniss zu Gunsten der Brust umzugestalten.

Subdurale Ergüsse vergrössern den Schädel selten in betrüchtlicher Weise, obwohl dies hie und da auch recht hochgradig beobachtet worden ist. Bei Ansammlungen in den Maschen der Pia. selbst wenn dieselben beträchtlich sind, scheinen Ausdehnungen des Schädels nicht vorzukommen, es müsste denn sein, dass sie mit ventrikulärem reichlichem Erguss vergesellschaftet wären.

Ich habe ein Mädchen von 7 Monaten seeirt, in welchem der Kopfumfang für sich und sein Verhältniss zum Umfang der Brust einen Erguss in die Maschen der Pia nicht ahnen liessen. Dabei war dieser Erguss von beträchtlicher Menge. Die Hirnrinde war comprimert, die Hirnmasse derb, die Ventrikel frei. Der Umfang des Kopfes betrug 43.5, der der Brust 42, die Körperlänge 63,5.

Die beträchtlichste Vergrösserung des Kopfes wird durch veutrkulären Erguss erzielt. Ich lasse einige Messungen, welche in dem unter meiner Leitung stehenden Spital gemacht worden sind, folgen.

Geschleaht.	Alter.		Kopi		Brast-	Körperlänge	
Obscurout.	Alter.	Umfang	Lange, Höhe,		Brotte.	umfang.	LEVI PELIAMO
1. Madehen	3 Mon.	46	16	11,5	10	33	57
2. Knabe	3 Mon.	50	14.5	18	13.7	40	60
3. Madchen	5 M.	43	14,1	16,2	11	31	60
4 Krinbe	1 J 6 M	55,5	15	19.5	14	47.5	69
5. Mädchen	1 J 6 M.	63	15,7	28,7	, 21	42	6.0
6. Mädchen	31 a J.	63	17	24	19	47.5	75

Von verschiedenen Autoren sind die Durchmesser des Kopfes verhältnissmässig noch viel bedeutender gesehen worden, namentlich, je älter die Individuen geworden sind. Es hängt dies von dem zunehmenden Wachsthum des Hydrocephalus ab.

Fleisch fand bei einem dreijährigen Kinde einen Kopfumfanz von 75 Centm., Wolff bei einem einjährigen sogar von 96. In der Fällen von Schmidt, Monro (Med. transact. Tom. IV p. 358), Wrisberg (Salzburger medic.-chirurg. Ztg. 1805 Nr. 5) betrug der Kopfumfang 67-81 Centm.

Die Spannung der grossen Fontanelle, auch der übrigen, falls des selben noch offen sind, hängt von der Fülle des Gefässsystems, von der mehr oder minder schnellen Zunahme der ergossenen Flüssigkeit ab Jede Fluxion zur Schädelhöhle, jede Behinderung des Blutabflusses, namentlich bei heftigen Hustenanfällen, überhaupt interkurrenten Krankheiten der Athmungsorgane, spannt die Fontanelle oder wölbt sie vor. Dasselbe ist der Fall, wenn akute entzündliche Processe der Hirnhäute hinzutreten.

In manchen Fällen kann man über der offenen, zuweilen auch noch über der geschlossenen Fontanelle das sog. Hirngeräusch hören, indem man die Stelle mit dem Stethoskop, besser noch mit direkt aufgelegten. Ohr auscultirt. Man vernimmt ein blasendes, mit der Systole des Herzens isochrones Geräusch, welches sich auch in allen Fällen bei vorsichtiger Untersuchung in den Carotiden nachweisen lässt. Fischer und Wirthgen waren die ersten, welche dieser Erscheinung ihre Aufmerksamkeit schenkten. Die Veröffentlichung anderer über diesen Gegenstand stellte ich im Jahr 1862 mit den von mir gemachten Beobachtungen zusammen (Journal für Kinderkrankheiten Bd. XXXVIII p. 263). Spätere Autoren, wie Jurasz, haben die Ursache dieses Geräusches in den Arterien und speciell in der Entwickelung der betreffenden knöchernen Kapäle und der dadurch behinderten Blutbewegung gesucht. Huguenin nimmt dagegen an, dass das Geräusch um Smus longitudmalis und an den in den Sinus mündenden Venen entstehe, indem der durch die Diastole der Arterien bedingte Druck eine Stenosirung des Sinus hervorrufe. Gegen diese Auffassung spricht vor allem der Nachweis des Geräusches in den Carotiden. Ich verweise die Ursache deselben in die Arterien, ohne das Zustandekommen weiters begründen zu können, als dass es überwiegend bei elenden und namentlich an Rhachitis leidenden Kundern zur Beobachtung kommt. Es scheint also die Blutmischung nicht ohne Einfluss zu sein. Da das Hirngeräusch hei angeborenem Hydrocephalus vorhanden sein und auch, ohne dass interkurrente Fluxionen oder Stauungen hinzugetreten sind, fehlen kann, so kann ich mich der Auffassung von Huguenin, dass dasselbe zur Constatirung schnell wachsender Druckhöhen im Schädel, speciell zur Differentialdiagnose zwischen chronischem Hydrocephalus und analogen akuten Processen dienen könne, nicht anschliessen.

Bei hochgradigem ventrikulärem Erguss, beträchtlicher Atrophie in den bedeckenden Hirumassen und Verdümung der Schädelknochen kann ein seitlich vorgehaltenes Licht den Schädel transparent erscheinen lassen.

Die Thätigkeit der Augen wird bei hochgradigem Hydrocephalus durch ihre veränderte Stellung beeinträchtigt, weil die untere Hällte der Bulbi beständig vom unteren Augenlide verdeckt ist. Die Sehkraft selbst kann zunächst behindert sein durch mangethafte Bildung des N. options, oder bei normaler Entwickelung desselben durch gehemmte Ausbildung des betreffenden Rindencentrum. Mit dem Augenspiegel sind zahlreiche Untersuchungen augestellt worden, namentlich von Bouch ut, dessen Resultate aber von vielen Seiten bezweifelt worden sind. Es ist selbstverständlich, dass die in der Schädelhöle enthaltene Flüssig-

keit, je grösser ihre Menge ist, durch Druck sich in die Scheide des Uptiens verbreiten und die Erscheinungen der Stanungspapille beslugen kann. In zweiter Linie hat man Neuroretinitis für sich ullein, oder als Vorgängerin von Atrophie beobiehtet. In einem hall von Ergüss in die Maschen der Pia habe ich doppeltseitigen Exophthalmus gefunden

Ob der Gehörsinn irgend eine Behinderung erfahren hat, lässt sich, namentlich bei kleinen Kindern, oft schwer entscheiden. Man kann annehmen, dass er in den meisten Fällen intakt geblieben ist, weil das Kleinhirn und die Bahnen des Acusticus nur selten vom Hydrocephalus in besonderem Masse betroffen wird. Ueber Aenderungen des Gernehes und tieschmackes haben wir ebensowenig sichere Erfahrungen. Dieselben werden von der Beschaffenheit der betreffenden Nerven abhängig sein. In einzelnen Fällen habe ich die Sensibilität der Hautnerven verringert gefünden. Dagegen können, je weniger die Hemmungscentren der Hirnrindelusgebildet sind, um so leichter Krämpfe auf dem Wegelies Reflexes entsteben

Je beträchtlicher die Venge der Flüssigkeit, je grösser der Kopf, um so schwerer kann derselbe bewegt werden. Die Kinder suchen ihn mit den Händen oder gegen einen Gegen eine dazu stützen. Ist seine Grösse zu beträchtlich, so liegen sie fest im Bett, sind nicht im Stande den Kopf auch nur zu drehen, und jede veräi derte Lage desselben nass durch fremde Hülfe bedingt werden. Ob der Process mit Kopfschmett verknüpft ist, darüber lässt sieh schwer ein I ether füllen. Man sohte annehmen, dass eine ehronisch entzündlich Beschaftenheit des Processes, eine grosse Menge von Flüssigkeit, oder ingend neträchtlicherer Widerstund der zu dehnenden Scholelkapsel Schmerz verurs ichen misselndess kann das Stöhnen des Kranken, solist bei Bewegung des Kopfes, auch bloss der Ausdruck allgemeinen I nbehagers som

de hochgradiger der Hydrocephalos, um so wentzer pilegt der Kotbehaurt und um so mehr die Venemetze der Kopfhaut entwickelt ugefüllt zu sein.

Die Motilität zeigt sich verändert je nach dem Grade des Hydrocephains und den betroffe, in Particen. Am woangsten schemt dies als Fall ber Erguss in die Mischen der Pia zu sein, wenugleich ich in einer Fall Opisthotonus beoleichtet hube. Nystaginus der Augen, habe- und doppeltseitige Paresen, verschiedene Kramij tiorinen an verschiedener Steilen, paralytische Storungen der Steilung der Füsse sind beobachet worden. So sah ich in einem hochgränigen Fall von ventrikulärem fürdrocej halus eine Contraktur der Gelenke der Schultern umf Elitseger tonische Streckkrämpfe der unteren Extremitaten neben veriminerbit Sensibilität derselben. Man hut nuch wiederholt allgemeine Convalsionen geschen.

Hydrocephansche Kinder sind immer geistig beschränkt, umsomehr, je stärker der Druck ist, den das Gehirn erfahren hat. Es hängt dieser Druck nicht immer von der Menge der Flüssigkeit, sondern von dem Grade ab. in welchem sich diese durch Auseinandertreiben der Schädelknochen Raum umehen kann. So kann man Hydrocephali mit normaler Koptgrösse vollkommen blödsinnig finden, während bei ganz beträchtlicher Vergrösserung des Kopfes oft noch ein gewisses Perceptionsvermogen vorhunden ist. Manche Kinder geben das Gefühl von Hunger oder Durst durch Geschrei zu erkennen, lächeln glänzende Gegenstande, bekannte Personen an, während sie sich vor Fremden scheuen. Andere sind vollkommen blödsinnig. Meist ist vermehrte Neigung zum Schlaf vorhanden.

In den meisten Fällen ist der Appetit gut, oft ist Heisshunger zugegen. Die Verdauung ist dagegen gewöhnlich gestört, die Kranken leiden an Verstopfung.

Respiration und Herzthätigkeit sind in der Regel normal. Interkurrente Steigerung der Druckverhältnisse im Schädel können aber die Herzthätigkeit verlangsamen und unregelmässig machen. Unter gleichen Verhältnissen kann die Respiration unregelmässig und seufzend werden.

Verlanf und Prognose.

Betrichtlichere Hydrocephali sterben meist in oder gleich nach der Geburt. Die Aussehnung des Kopfes kann die Entbindung in dem Mass hindern, dass die Perforation desselben gemacht werden muss.

Bietben die Kinder am Leben, so hat man dieselben verchieden alt werden sehen. Die meisten sterben nach wenigen Monaten oder Jahren; doch hat man im seltenen Fallen solche Unglückliche ein Alt e von 24 (Riset) bis 50 his 60 Jahren erreichen sehen.

Mit dem zunehmenden Lebensalter kommen verschiedene Veränderungen des Hydrocephalus vor. In der Mehrzahl der Fälle nimmt die Menge der Phissigkeit und mit ihr der Umlang des Kopfes langsamer oder schneller zu. Die Schnelligkeit der Zunahme scheint von dem Umstande abzuhängen, dass dem Hydrocephalus ein entzündlicher Process zu Grunde lag, oder interkurrent himatrat. Die übrigen, oben erorterten Ursachen des Hydrocephalus scheinen eine langsame Zunahme zu bedingen. Der grösste Kopfunfang, der nach bisherigen Angaben erreicht worden ist, hat über 100 Centimeter betragen.

Die Zanahme kann in allmähliger Were eine Reihe von Monaten bestehen. Dann hört dieselbe plotzlich auf, es bildet sich ein Gleichgewicht zwischen dem Druck der Elfissigkeit und den consistirenden Geweben, das Kind kann schwachsinnig bleiben oder, wahrscheinlich, indem sich das Gehirn mehr und mehr entwickelt und die ergossene Flüssigkeit in gleichem Maasse zur Resorption gelangt, geht die geistige Entwickelung langsam vor sich. Natürlich entspricht dieselbe längere Zeit hindurch oder für immer dem Zustande der viel jüngeren Lebensepoche; doch kommen auch Fälle vor, in denen allmälig die geistige Entwickelung solcher früheren Hydrocephalen auf gleicher Stufe mit derselben von Individuen gleichen Alters aulangt, oder dieselben sogar noch beträchtlich überragt.

Ich behandele z. B. seit Jahren ein Mädehen aus gebildeter Famtle, welche in der Mitte der zwanziger Jahre steht. Dieselbe ist mit Rhachitis und Hydrocephalus geboren. Die Grösse des Kopfes entspreut dem Alter, der übrige Körper ist zwergenhaft. Die Tubera frontsozugen stark vor, von der behen Stirn fallt das Schädeldach nach hister in mässiger Wölbung ab. Die gestige Bellihigung ist mindestens sogut wie bei Individuen gleichen Alters. Die Knochen der Extremitäten sind verkürzt, gekrümmt, in Folge davon erscheinen die Weichthels verdickt. Hände und Füsse haben die Grösse wie bei einem Kinde in etwa 8 Jahren. Sensibilität und Motilität sind unbehindert. Die Mezstruation ist normal.

Derartige Fülle gehören indess zu den Seltenheiten. In der Regel schreitet der Hydrocephalus weiter. Dabei erleiden die Schädelknochen eine allmälige Veränderung. Gewöhnlich schwindet die Prominent der Tubera, die Nähte und Fontanellen verknöchern, so dass man spätzt oft nicht im Stande ist, die Stelle derselben nachzuweisen; die Dünnheit der Knochen macht einer beträchtlichen gleichmässigen Wucherung und Verdickung Platz. Am meisten scheint dieser Vorgang bei angeborener Rhachitis ausgeprägt zu sein. Zu den Ausnahmen gehört ein von mit beobachteter Fall, in welchem in der Mitte des vierten Lebensjahres de Nähte verknöchert, die Knochen verdickt waren und die grosse Fostanelle noch mit einem gleichmässigen Durchmesser von 12 Centmefortbestand. Das Kind war fast vollkommen blödsunig.

Hie und da hat man das Schliessen der Suturen und Fontan-Hea bei Stillstand des Processes und ein nochmaliges Auseinandergehen derselben beobachtet, wenn durch erneuerte Ursachen, namentlich durch Eintreten eines entzündlichen Processes der Vorgang des Hydroceptslus von Neuem angefacht wurde.

In der Regel gehen die Hydrocephali unter langsamer oder schoellerer Zunahme der Flüssigkeit und deren Folgen zu Grunde, oder plötzlich auftretende Fluxionen oder Stauungen oder interkurrente entzunliche Processe bewirken den lethalen Ausgang.

In ganz seltenen Fällen hat die Natur einen günstigen Ausgazz des Hydrocephalus durch spontanen Durchbruch der Flüssigkeit be-

wirkt. Am häufigsten scheint die Nase die Stelle des Durchbruchs und allmäligen Austropfens des Ergusses abgegeben zu haben. Auch die Orbitse und Ohren werden als solche erwähnt. Ferner wird von Fällen berichtet, in welchen die Hirnhäute perforirten und sich die Flüssigkeit durch die Suturen oder Fontanellen nach aussen entleerte.

Dass mit dem Fortschreiten des Hydrocephalus dessen Symptome eine allmälige Steigerung erfahren und zwar umsomehr, je mehr die Verknöcherung der Schädelkapsel weiter schreitet und damit den Druck auf das Gehirn vermehrt, liegt auf der Hand. Solange die Suturen und Fontanellen des Schädels noch nachgiebig sind, können die Folgen des Drucks eher compensirt werden. Die Schwere des Kopfes, nimmt zu, die Zeichen des Kopfschmerzes werden deutlicher, die Kranken werden mürrisch und unzufrieden. Die Sinnesnerven werden mehr und mehr benachtheiligt, die Kranken sind nicht im Stande, coordinirte Bewegungen auszuführen. Die Lähmungserscheinungen, die Anästhesieen nehmen zu, es treten Convulsionen auf, oder wiederholen sich häufiger, wenn solche schon da gewesen waren. Stirbt der Kranke in einem solchen Anfall, so kann man mit seltenen Ausnahmen mehr oder minder beträchtliche postmortale Steigerung der Temperatur constatiren.

Die Prognose wird nun noch durch mancherlei Complicationen, wie diese nicht selten den Hydrocephalus begleiten, beeinflusst. Meningocelen und Encephalocelen, Spina bifida, Hasenscharte, Wolfsrachen sind nicht selten dabei gesehen worden. Von grösster Wichtigkeit sind die aus dem pathologischen Vorgange resultirenden Ernährungsstörungen. Die in der Regel kleinen und mageren Körper scheinen auf einer früheren Epoche der Entwickelung stehen geblieben zu sein. Dies zeigt sich namentlich an den Extremitäten. Auch die Zahnentwickelung ist verlangsamt und unregelmässig, besonders bei Ithachitischen. Hie und da findet man Ausnahmen von diesen Verhältnissen und die Ernährung in leidlichem Stande.

Diagnose.

Wenn der Kopf von normaler Grösse geblieben und der Erguss auf Kosten des Gehirns, sei es in den Ventrikeln, sei es in den Lymphräumen der Hirnhäute, entstanden ist, so lässt sich die Diagnose nur auf die mehr oder minder unzulängliche geistige Entwickelung, die mangelhafte Ausbildung der Sinne, auf die Störungen im Gebiet der Sensibilität und Motilität basiren. Convulsionen sind dabei nicht selten und treten um so eher und häufiger auf, wenn sich Nähte und Fontanellen zur Verknöcherung anschicken. Eine wesentliche Stütze der Diagnose ist das Angeborensein des Zustandes. Treten bestimmte Heerdsymptome auf,

so ist das Vorhandensein von Defecten wahrscheinlich. Augelense diffuse Hypertrophie des Gehirns kann, wenn sie nur zu mässiger Enwickelung gelangt ist, in ihren Symptomen diesem Hydrocephans tenkommen gleich sein, ist also nicht davon zu unterschieiden.

Schald der Hydrocephalus zu so bedeutender Entwickelung ge'u 3 ist, dass der Schädel nachweisbare Vergrösserung erfahren hat, so gerdieser Zustand nur mit höheren Graden von diffuser Hirnhypertrette verwechselt werden. Der Unterschied liegt zunächst darin, dass -Hydrocephalus schnellere Fortschritte zu machen oflegt. Bei is is kann das Klaffen der Suturen und Fontanellen, das lebhafte Papare der letzteren zugegen sein. Der Hydrocephalus zeichnet sich dagege durch grössere Verschiebbarkeit der Knochen, Heben und Senker der grossen Fontanelle je nach der bedingenden Ursiche, bei hochgranger ventrikulärem Erguss und beträchtlicher Dunne der Kopfknochen unz Transparenz des Schädels aus, Symptome, welch - bei Hirnhypertrock fehlen. Hirnblasen können bei beiden Zuständen vorhanden sem in fehlen. Die sonst bei dem Hydrocephalus besprochenen Erscheidungs: können in gleicher Weise bei Hypertrophie beobachtet werden. 1st 🤛 reits Verknocherung der Suturen und Fontanellen eingetreten, so wieman den Schädel eines beträchtlichen Hydrocephalus, namentlich massenhaftem ventrikulärem Erguss, immer grösser finden als den .recht entwickelter Hirnbypertrophie.

Behandlung.

Von einer erfolgreichen Anwendung innerer Medikamente kan bei dem Hydrocephalus nicht die Kede sein. Man hat in früheren Zureine Menge von Mitteln angepriesen und diesetben immer wieder serlassen. Namentlich hoffte man durch Anregung des Durmkanals zu der Nieren zu gesteigerter Thätigkeit die Menge der hydrocephalische Flüssigkeit zu vernimdern. Von anderen Seiten wurden Kuren zu Quecksilber oder Jod empfohlen. Von äusseren Mitteln hatte man Fenergische Anwendung der Külte, öfter wiederholte lokale Bluteritzehungen, den Gebrauch von Vesikantien, graner Salbe, Ol. Crotonis augerathen. Man hat dieselben, nachdem man sich von ihrer Wirkungelosigkeit überzeugt hatte, aufgegeben.

Dagegen glaubt man noch ! u' , eher ein gewisses Vertrauen au chrurgische Lingriffe setzen zu können.

Man hat breite Heitpflasterstreiten in Gestalt einer Mitra um der Kopf gelegt, in der Hoffnung, durch den gleichnassigen Druck die weitere Ansammlung von Flüssigkeit zu behindern oder sogar die vorlandene zur Resorption anzutreiben. Dies Verfahren ist seit alten Zusst bekannt gewesen und angewandt worden und, wie von manchen Seiten behauptet wird mit gutem Erfolg. Ich habe davon keine günstige Wirkung gesehen. Wenn die Mitra gut schließt, so ruft man durch dieselbe nur die Erscheinungen hervor, welche durch Verknöcherung der Nähte und Fontanellen bedingt werden, d. h. die Druckhöhe und die davon abhängigen Erscheinungen werden heftiger. Sollte die Mitra von gutem Erfolg sein können, so würde man gerade um die Zeit der Verknöcherung des Schädels die meisten Hydrocephali rückgängig werden sehen, was bekanntlich nicht der Fall ist.

Ein zweiter, ebenso zweiselhafter, chirurgischer Eingriff, welcher viele Freunde und Gegner gefunden hat, ist die Punktion. Man hat dieselbe sowohl in den Suturen als in den Fontanellen versucht. Langenbeck nat den Vorschlag gemacht, durch die obere knöcherne Orbitalwand das Vorderhorn zu punktiren. Die beste Stelle für die Punktion ist die grosse Fontanelle. Man schiebe den Troikart soweit ein, bis man keinen Widerstand mehr fühlt. Man hat gerathen, nicht zuviel auf einmal zu entleeren, und den Compressiv - Verband nachfolgen zu lassen.

Vor allem handelt es sich bei diesem Eingriff um die Differentialdiagnose. Hat sich die Flüssigkeit nur oder überwiegend im subduralen Raum angesammelt, so ist die Aussicht auf den günstigen Ertolg der Punktion günstiger. Ich bin überhaupt geneigt, die guten Erfolge, welche man bei dieser Operation gesehen hat, auf diese Verhältnisse zu schieben. Von Vortheil ist hier auch, dass in der Regel keine zu betrüchtliche Menge von Fussigkeit vorhanden ist, und dass die beweglichen Koptknochen im Stande sind, in gewissem Grade zusammenzusinken. Man denke daran, dass bei beträchtlichem Hydrocephalus extracerebralis eine mehr oder minder beträchtliche Ansammlung von Flüssigkeit in den Rückenmarkshäuten stattgefunden haben kann, welche sich namentlich durch dauernden oder in Anfällen auftretenden Opisthotonus kund geben würde. Man hüte sich dann, zuviel auf einmal zu entleeren, weil eine zu betrachtliche Verminderung des Seitendrucks auf d.e Gefüsse leicht zu Blutungen in die Häute des Gehirns und Rückenmarks Aniass geben könnte.

Bei ventrikulärem Erguss, dem die meisten und beträchtlichsten Fälle von Hydrocephalus angehoren, hegen die Verhaltnisse anders. Hier werden durch die Punktion die Hirahäute und die Wandangen der Ventriket verletzt, was leicht entzundliche Processe, die dann fast immer lethalen Ausgang bedingen, hervorrufen kann. Sodann ist das, durch he plötzische Entle rung wenn auch nur einer geringen Menge von Flüssigkeit bedingte plötzliche Zusammensinken der Gehirnmasse,

falls die Schädelknochen nachgeben und der Verlust nicht sogleich durch zuströmenden Liquor cerebro-spinalis aus den Lymphräumen ersetzt werden kann, ein bedenklicher Vorgang. Würde dieser nicht statthaben, so müsste die nothwendige Folge der Operation eine Bintung in die Ventrikel sein. Es wäre also dringend anzurathen, nur eine äusserst geringe Menge von Flüssigkeit durch einen möglichst dünnen Troikart zu entleeren und das Uebrige allmählig von selbst abtropte zu lassen, um die Vorzüge nachzushmen, in denen durch spontanen Durchbruch des Ergusses und allmähliges Aussickern Heilung erfolgt ist. Die Operation darf nicht gemacht werden, wenn der Kräft-zustand des Kindes zu schlecht oder der Hydrocephalus zu hochgradig ist Ausserdem soll man damit zuwarten, wenn der Hydrocephalus zum Stillstand gekommen ist, also keine weitere Vergrösserung des Schades stattfindet. Bei dauerndem, namentlich schnellem Fortschritt des Processes ist die Punktion zu versuchen. Ob bei ventrikulärem Hadrecephalus jemals jemand dadurch hergestellt worden ist, ist nicht erwiesen. Einige behaupten dies, z. B. Th. Young, Thomson, welcher einen günstig verlaufenen Fall bei post partum acquirirtem Hydrocsphalus in den Medic, Chirurg, Transact, XI, 7, p. 290, 1864 beschrieben hat. Es war dies ein Kind von vierzehn Tagen, welches nach gemachter Punktion genesen ist. Andere wollen durch die Operation einen Stille stand des Processes erzielt haben. Man kann indess annehmen, dass binnen Kurzem sich die Menge der entleerten Flüssigkeit wieder ersez-Es unterliegt keinem Zweifel, dass mit wenigen Ausnahmen die Penttion den lethalen Ausgang, sei es durch Entkräftung, Entzündung oder Blutung, beschleunigt hat. In den Fällen, in welchen Besserung oder Genesung eingetreten ist, darf man an der Diagnose in Betreff des Ores des Ergusses zweifeln.

In neuerer Zeit hat man den Punktionen Injektionen von Lösungen von Jod oder Jodkalium folgen lassen. Ein unmittelbar nachtheiber Erfolg trat nicht ein, wahrscheinlich weil das gewucherte und verdicht Ependym eine schützende Decke bildete. Man hat das Verfahren zichenselben Individuum mehrfach wiederholt und behauptet, Verkleinerung des Schädelumfanges erzielt zu haben. In allen Fällen ist schlieselich der lethale Ausgang eingetreten.

Wenn die Schädelknochen sich bereits verdickt haben, wenn die Suturen und Fontanellen schon verknöchert sind, so muss man sich darauf beschränken, durch zweckmässige Pflege die Kräfte des Krankenzu erhalten und dadurch dem immer mehr zunehmenden Einfluss der Transsudates entgegenzuwirken. Trockene sonnige Räume, Aufenthalt in freier Luft, Ordnung der Ernährung und Verdaung sind für solche

Unglücklichen besonders zu empfehlen. Man überlasse die Kranken nicht sich selbst. Indem man sich bestrebt, den Geist langsam und stetig zu entwickeln, beeinflusst man die Ausbildung des Gehirns in zweckmässiger Weise.

E. Vorfälle des Schädelinhaltes.

Begriff and pathologische Anatomie.

Unter den Vorfällen des Schädelinhaltes versteht man das partielle oder vollständige Heraustreten des Gehirns und seiner Häute oder eines Theiles der letzteren allein aus der Schädelhöhle. Die Grösse des Vorfalles kann nach Maassgabe seines Inhaltes variiren von dem Umfang einer Erbse bis zu dem eines Kindskopfes. Ber vollständigem Vorfall des Gehirus sind die Schädelknochen , nam atlich die Scheitelbeine und das Hinterhauptsbein, mehr oder weniger in ihrer Entwickelung verkümmert. Das Stirnbein findet sich stark nach hinten geneigt. Das von der mehr oder minder behaarten Kopfhaut bedeckte Gehirn liegt ausserhalb der Schädelhöhle in der Gegend des Hinterhauptbeins und auf den Halswirbeln. Die rudimentäre Knochenbildung erstreckt sich in der Regel nicht allein auf den Schädel. Häufig findet man Spalten der Wirbelsäule, sowohl in der Halsgegend, als auch an anderen Stellen. Zuweilen fehlen einige der oberen Halswirbel vollständig oder bloss deren Bogen. Man hat auch beobachtet, dass einzelne Halswirbel feste knöcherne Verwachsungen unter einander eingegangen sind. Die bedeckende Konfhaut ist verdüngt und meist von erweiterten Gefässen durchzogen. Das Gehirn ist normal gebildet oder in einzelnen Partieen mehr oder weniger verkümmert, kann auch vollständige Defekte einzelner Theile aufweisen. In der Regel ist vermehrtes Transsudat in den Ventrikeln und Erguss in die Maschen der Pia, auch im subduralen Raum vorhanden.

Die partiellen Vorfälle von Schädelinhalt unterscheiden sich von den vollständigen zunächst durch den entschieden geringeren Umfang. Sie können an jeder beliebigen Stelle des Schädels ihren Sitz haben, bevorzugen aber die Gegend des Us occipitis und die der Fontanellen. Man sieht sie auch nicht selten am inneren Augenwinkel zu Tage treten. If on el hat unter 93 Fällen von Encephalocele 68 der Reg. occipit., 16 der Reg. front. und 9 der Schädelbasis angehörig gefunden. Die sie bedeckende Haut ist selten von normaler Beschaffenheit. Gewöhnlich ist sie verdünnt und von feinen Gefässen in reichlicher Menge durchzogen, so dass sie ein röthliches oder livides Aussehen darbietet. In manchen Fällen hat es den Anschein, als ob die Oberhaut am Rande des Vorfalles

mit scharfen: Abschnitt endige. In diesen Füllen besteht die Deck. 3 der vorgebuchteten und verdickten Dura mater. Häufig stellen die beselewülste nicht einen gleichmässigen Sack dar, sondern selremen 22 zwei oder mehreren Abtneilungen zu bestehen, oder es wird dies nur durch straffe Faserzäge, welche über die Geschwulst laufen und Funden veranlassen, vorgetäuscht. Wenn der Vorfall nicht zu prall ist, so kann man an seiner Basis den knöchernen Rand der Oeffnung nachweisen, ans welcher die Aussackung stattgefunden hat. Es kommt vor, dass der Sack meht bloss von der Dura gebildet wird, sondern dass i och en entsprechender Theil der Pia hineingetreten ist. Entweder liegt diese jener dicht an oder es befindet sich ein Zwischenraum zwischen beiden, welcher mit Transsudat gefüllt ist. Je nachdem der Inhalt des Vorfalles nur aus Transsudat, oder aus diesem und Ihramasse, oder aus letzterer allem besteht, unterscheidet man Hydro-Meningocele, Hydro-Encephalocele und Encephalocele. Ist Hirnmasse im Vorfall vorhanden. so ist die afheirte Stelle des tichirus von dem Sitz des Vorfalls abhangig. Da die Oeffuung im Schüdel in der Regel kleiner ist, als der I mfang des Vorfalls, so ist selbstverständlich, dass die ausgetretene Himpartie einem mehr oder minder beträchtlichen Druck ausgesetzt ist. Je nach der Stelle des Vorfalls hat man in demselben das Kleinhurn zum Theil oder vollständig, oder periphere Partieen des Grosshirns getunden. Zuweilen ist ein Theil eines Vorder- oder Hinterhorns mit ausgetreten. In solchen Fällen ist die Höhle an der Durchtrittsstelle einzeschnürt, zuweilen verlöthet und von mehr oder minder reichlichen Transsudat ausgedehnt. Ist neben der Hirnmasse noch freies Transsudat im Vorfall zugegen, so pilegt dieses mit dem Erguss im Hirn si communiciren. Wenn die Fontanellen oder Sutaren die Stelle des Vorfalls abgeben, so pflegen hier die Ränder der Knochen wenng verandert zu sem. Hat sich der Vorfall in der Mittellinie des Schädels in einen Spalt des Stirnbeins oder Hinterhauptbeins entwickelt, undem die Vereinigung der beiden Knochenhälften eine Behinderung erfahren bat. oder ist der Vorfall seitheh in der Fläche eines knochens gelegen. si pflegen die Ränder der Oeffnung mehr oder minder gewuistet zu sein Eine Ausnahme machen hiervon die seltener vorkommenden Vortage am inneren Augenwinkel, wegen durch Detekt im Siebbein und Stirnbeit zu Stande kommen, und die noch bei weitem selteneren Falle, in welchen durch eine Spalte des Keilbeins der Vorfall sich in die Rachenhöhle hinemdrängt. Die übrigen Schädelknochen, welche bei dem Verfall nicht direkt betheiligt sind, befinden sich in der Mehrzahl der Falle auch meht in normalem Zustande. Einzelne Stellen sind betrachtlak verdickt, andere in verschiedenem Grade verdünnt. Hie und da briden

sich poröse Partieen, es sind auch vollkommene Lücken in den Knochen gefunden worden.

Die Form des Schädels ist von seinem Inhalt abhängig. Bei der Hydro-Meningoccie ist dieselbe unverändert. Ist Hirnmasse in den Vorfall eingetreten, so findet man den Schädel nach Maassgabe der Grösse derselben mehr oder minder zusammengesunken, wenn nicht der Verlust der Masse durch Transsudat in den Ventrikeln oder in der Pia aufgewogen wird. Auch der Sitz des Vorfalls beeinflusst die Schädelform. Ist die Schädeldecke mehr oder minder eingesunken, so sind die betreffenden Knochen mehr abgeflacht und haben eine mehr horizontale Stellung eingenommen, was sich am ausgaprägtesten am Stirnbein zeigt.

Die chemischen Untersuchungen der in den Vorfällen enthaltenen Flüssigkeit sind bis jetzt sehr sparlich. Es schemt die dabei gefundene Menge von Eiweiss überall auf den entzündlichen Ursprung hinzuweisen.

Die Vorfälle des Schüdelinhaltes treten, namentlich in ihren höheren Graden, in der Regel nicht als die einzugen Bildungsfehler auf. Man findet sie häufig mit Spina bifida und anderen Hemmungsbildungen vergesellschaftet. Weder das männliche noch das weibliche Geschlecht ist bei dem Vorkommen dieser Vorfälle bevorzugt.

Ursachen.

Es scheint, dass diese Vorfälle auf dreierlei Weise entstehen können. Zunächst kann in Folge pathologischer Vorgänge eine mehr oder minder ausgebreitete Veriöthung der Hirnblasen mit dem Am-11108 stattgefunden haben, in Folge wovon das Wachsthum der Schädelknochen an diesen Stellen behindert ist. Dieser Vorgang ist sehr selten und führt keine weitere Erkrankung der Knochen mit sich. In zweiter lanie können die Vorfälle dadurch zu Stande kommen, dass die seitlichen Hälften der betreffenden Knochen in Folge eines krunkhaften Processes sich in der Mittelling meht vereinigen. Der häntigste Grund der Vorfalle ist ohne Zweifel in einer Erkrankung der Knochen zu suchen, weiche sich durch stellenweise Verdickung und Verdünnung, Porosität, abnorme Lückenbildung kundgiebt. In den beiden letzten Fällen ist der pathologische Process, der die knochen ergriffen hat, indess nicht ausreichend, um die Entstehung von Vorfallen zu bedingen. So lange die Dura mater intakt ist, ist man, wie Versuche an Leichen ergeben haben, nicht im Stande, einen Vorfall von Schädelinhalt durch eine künstlich gemachte Knochenlücke zu bewirken. Es kann dies erst groedichen, nachdem die Dura an dieser Stelle durchtrenut ist. Man moss hieraus schliessen, dass zum Zustandekommen der Vorfälle in der fötalen Periode neben der Erkrankung der Knochen auch ein patholomit scharfem Abschnitt endige. In diesen Fällen besteht die Deci au der vorgebuchteten und verdakten Dura mater. Häufig stellen die imschwülste meht einen gleichmässigen Sack dar, sondern scheue, r. zwei oder mehreren Abtheilungen zu bestehen, eder es wird die in: durch straffe Faserzi'ge, welche über die Geschwuist lauten und Panter veranlassen, vorgetauscht. Wenn der Vorfall nicht zu pradt ist, s. haman an seiner Basis den knöchernen Rand der Oeffnung nachweiser aus welcher die Aussackung stattgefanden hat. Es kommt vor, te der Sack nicht i loss von der Dura gebildet wird, sondern dass . ch w entsprechender Theil der Pia hinemgetreten ist. Entweder deg: d > jener dicht an oder es befindet sich ein Zwischenraum zwischen zwischen welcher mit Transsudat gefüllt ist. Je nachdem der luhait des Viefalles nur aus Transsudat, oder aus diesem und Hirnmasse, oder aus letzterer allem besteht, unterscheidet man Hydro-Meningocele, llyir-Encephalocele und Encephalocele. Ist Hirnmasse im Vortall vorhatte. so ist die afficirte Stelle des Gebirns von dem Sitz des Vorfads abuagig. Da die Oeffnung im Schädel in der Regel kleiner ist, als der lafang des Vorialis, so ist selbstverständlich, dass die ausgetretene Hirpartie einem mehr oder minder beträchtlichen Druck ausgesetzt ist. 🖟 nach der Stelle des Vorfalls hat man in demselben das Kleinhun zur Tucil oder vollständig, oder periphere Partieen des Grosshirns gette den. Zuweilen ist ein Theil eines Vorder- oder Hinterhorns mit augtreten. In solchen Fällen ist die Hohle au der Durchtritisstelle eines schnürt, zuweilen verlöthet und von mehr oler minder reichbar-Transsudat ausgedehnt. Ist neben der Hirnmasse noch treies Trace sudat im Vorfall zugegen, so pflegt dieses mit dem Erguss im Him r communiciren. Wenn die Fontanellen oder Suturen die Stelle des Vrfalls abgeben, so pflegen hier die Ränder der Knochen wenng veranget zu sein. Hat sich der Vorfall in der Mittelling des Schädels in eine Spalt des Stirnbeins oder Hinterhauptbeins entwickelt, indem die Vereimgung der beiden Knochenhäiften eine Behinderung erfahren in oder ist der Vorfall seitlich in der Ffäche eines Knochens gelegen. pflegen die Ränder der Oeffnung mehr oder minder gewulstet zu wal Eine Ausnahme machen hiervon die seltener vorkommenden Vortage un inneren Augenwinkel, wenne darch Defekt im Siebbern und Streier An Stande kommen, und die noch her weitem selteneren Falle, in wechen durch eine Spalte des Keilbens der Vorfall sieh in die Rackerhöhle hinemdrängt. Die übrigen Schädelknochen, welche bei dem 100 fall nicht direkt betheiligt sind, befinden sich in der Mehrzahl der Faauch night in normalem Zustande. Einzelne Stellen sind beträchtbe verdickt, andere in verschiedenem Grade verdünnt. Hie und da habt

Gehirn im übrigen normal gebildet, so können die Kinder sich ihrem Alter gemäss geistig entwickeln, zumal wenn im Vorfall nur Transsudat oder eine geringe Menge von Hirnmasse enthalten ist. Bei beträchtlichem Vorfall von Hirnmasse findet Druck an der Austrittsstelle durch die meist wallartig verdickten Knochenwände statt. Der Druck bewirkt allmälige Atrophie. Da unter diesen Verhältnissen meist massenhaftere Transsudate oder Bildungsfehler im Gehirn existiren, so sind solche Kinder mehr oder minder blödsinnig und zu Convulsionen geneigt, können oft weder sitzen noch stehen.

Diagnose und Prognose.

Die Vorfälle des Schädelinhaltes können, namentlich wenn sie Hirnmasse enthalten, mit anderen Geschwülsten (Cephalämatomen, angeborenen Cysten, erektilen Geschwülsten, Sinus perieranii u. a.) verwechselt werden. Eine genaue Untersuchung, besonders der Nachweis der Knochenlücke, durch welche der Vorfall getreten ist, behütet vor Irrthum. In der Regel ist auch, wenn die Vorfälle nicht sehr klein sind, ihre Form charakteristisch. Sie sind an der Stelle des Durchtrittes zusammengeschnürt und breiten sich dann mehr aus, so dass sie oft wie an einem Stiel hängen. Lassen einfache Meningocolen dahinter gehaltenes Licht durchschimmern, so ist die Diagnose leicht.

Vollständiger Vorfall des Gehirns macht das Leben auf die Dauer unmöglich. Laurence hat einen Fall beobachtet, in welchem das ganze Cerebellum und ein Theil des Cerebrum im Vorfall lag und das Kind trotzdem 5 Monate lebte. Das Kind war blind und litt an tonischer Contraktion der Flexuren der Hände.

Bei partiellen Vorfällen des Schädelinhaltes ist die Prognose von der anatomischen Beschäffenheit sowohl des Vorfalls als des Gehirns abhängig. Je weniger der Bau des Gehirns von der Norm abweicht, je geringer die Menge des Transsudats ist, um so eher kann das Leben erhalten bleiben. Man hat unter günstigen Verhältnissen solche Kinder das Leben ein und mehrere Jahre, bis zu siebenzehn fristen gesehen. Je kleiner der Vorfall, je ausschliesslicher sein Inhalt durch Transsudat gebildet wird, um so günstiger ist die Prognose.

Die Vorfälle bleiben nicht in gleicher Weise bestehen, sondern gehen allmälig Veränderungen ein. Diese bestehen hauptsächlich in einer Zunahme des Umfangs Die Folge davon ist eine Steigerung der Spannung der Bedeckungen. Sowohl durch den Druck von innen, als durch Läsionen von aussen kann es zur Vereiterung und zum Zerfall der Decken kommen. Liegt Hirnmasse im Vorfall, so verfällt diese dem gleichen Process. In seltenen Fällen, namentlich, wenn der Vorfall klein

gischer Vorgang in der Dura, zum mindesten eine Verdünnung und grössere Nachgiebigkeit nothwendig ist. Wenn diese Bedingungen für pie Entwickelung von Vorfüllen gegeben sind, so muss die Ausbildung derselben durch einen Druck bewirkt werden, der die Kopfoberfische in einem grossen Theil ihres Umfanges trifft. Dieser Druck findet statt durch das Fruchtwasser und die Wandungen des Uterus. In zweiter Reihe kann dieser Vorgang durch Druck, Stoss gegen die Bauchwand beeinflusst werden. Die Grösse des entstehenden Vorfalls wird durch die Grösse der Knochenlücke bedingt.

Symptome.

Die Symptome des Vorfalls sind von der Grösse, dem Inhalt und der Art der Communication mit der Schädelhöhle abhängig. Liegt das Gehirn vollständig ausserhalb der Schädelhöhle, so sind die Kinder nicht lebensfähig, werden auch in der Regel nicht ausgetragen.

Hydromeningocelen können, wenn sie sehr klein sind, oder wenn durch, Verlöthung des Halses des Sackes die Communication mit der Schädelhöhle aufgehoben ist, ohne weitere Symptome verlaufen, abgeschen davon, dass ein äusserer Druck auf dieselben beschwerlich sein kann, Befindet sieh das Transsudat zwischen Dura und Pia, ist dasselbe in reichlicher Menge vorhanden und die Oeffnung im Schädeldach gross genug, so kann ein Druck gegen den Vorfall Sopor und Convulsionen bedingen. Sind diese Bedingungen in geringerem Maass vorhanden, so müsste schon ein starker Druck oder Stoss statthaben, um Symptome hervorzurufen. Liegt auch ein Theil der Pia im Vorfall, so hängen die durch Druck bewirkbaren Symptome von der Grösse des Transsudates und der Communicationsöffnung im Schädel ab. Die beobachteten Erscheinungen sind einfach die des Hirndruckes. Je grösser der Vorfall ist, je einfacher die Decken, und je verdünnter und gespannter dieselben sind, kann man, namentlich wenn nur die Dura die Hülle bildet, ein dahinter gehaltenes Licht durchschimmern sehen.

Liegt Hirumasse im Vorfall, so ist in der Regel Transsudat in der Ventrikeln in mehr oder minder reichlicher Menge oder in den Maschen der Pia vorhanden. Versucht man, den Vorfall zurückzudrüngen, so wird man ebenfalls die Symptome des Hirudruckes hervorrufen. Deselben werden daneben von Erscheinungen begleitet sein, welche Verschiedenheiten darbieten, je nachdem dieser oder jener grössere oder kleinere Theil des Gehirns sich im Vorfall befindet und die Durchtrittsöffnung enger oder weiter ist.

Sind Transsudate in der Schädelhöle vorhanden, so begleiten die Symptome derselben die des Vorfalls. Sind erstere nur gering, ist das Gehirn im übrigen normal gebildet, so können die Kinder sich ihrem Alter gemäss geistig entwickeln, zumal wenn im Vorfall nur Transsudat oder eine geringe Menge von Hirnmasse enthalten ist. Bei beträchtlichem Vorfall von Hirnmasse findet Druck an der Austrittsstelle durch die meist wallartig verdickten Knochenwände statt. Der Druck bewirkt allmälige Atrophie. Da unter diesen Verhältnissen meist massenhaftere Transsudate oder Bildungsfehler im Gehirn existiren, so sind solche Kinder mehr oder minder blödsinnig und zu Convulsionen geneigt, können oft weder sitzen noch stehen.

Diagnose und Prognose.

Die Vorfülle des Schädelinhaltes können, namentlich wenn sie Hirnmasse enthalten, mit anderen Geschwülsten (Cephalämatomen, angeborenen Cysten, erektilen Geschwülsten, Sinus perieranii u. a.) verwechselt werden. Eine genaue Untersuchung, besonders der Nachweis der Knochenlücke, durch welche der Vorfall getreten ist, behütet vor Irrthum. In der Regel ist auch, wenn die Vortälle nicht sehr klein sind, ihre Form charakteristisch. Sie sind an der Stelle des Durchtrittes zusammengeschnürt und breiten sich dann mehr aus, so dass sie oft wie an einem Stiel hängen. Lassen einfache Meningocolen dahinter gehaltenes Licht durchschimmern, so ist die Diagnose leicht.

Vollständiger Vorfall des Gehirns macht das Leben auf die Dauer unmöglich. Laurence hat einen Fall beobachtet, in welchem das ganze Gerebellum und ein Theil des Gerebrum im Vorfall lag und das Kind trotzdem 5 Monate lebte. Das Kind war blind und litt au tonischer Contraktion der Flexoren der Hände.

Bei partiellen Vorfällen des Schädelinhaltes ist die Prognose von der anatomischen Beschaffenheit sowohl des Vorfalls als des Gehirns abhängig. Je weniger der Ban des Gehirns von der Norm abweicht, je geringer die Menge des Transsudats ist, um so eher kann das Leben erhalten bleiben. Man hat unter günstigen Verhältnissen solche Kinder das Leben ein und mehrere Jahre, bis zu siebenzehn fristen gesehen. Je kleiner der Vorfall, je ausschliesslicher sein Inhalt durch Transsudat gebildet wird, um so günstiger ist die Prognose.

Die Vorfälle bleiben nicht in gleicher Weise bestehen, sondern gehen allmähg Veränderungen ein. Diese bestehen hauptsächlich in einer Zunahme des Umfangs. Die Folge davon ist eine Steigerung der Spannung der Bedeckungen. Sowohl durch den Druck von innen, als durch Läsionen von aussen kann es zur Vereiterung und zum Zerfall der Decken kommen. Liegt Hirnmasse im Vorfall, so verfällt diese dem gleichen Process. In seltenen Fällen, namentlich, wenn der Vorfall klein

und sein Inhalt ausschliesslich oder hauptsächlich nur aus Transsudat besteht, kann eine Verwachsung des Halses des Vorfalles eintreten und damit die Communikation mit der Schädelhöhle aufgehoben werden. Der Vorfalt hört dann auf zu wachsen, die Knochentücke, durch weitne er getreten, schliesst sich mehr und mehr und es bleiben schliesslich in Folge der Abschnürung Cysten zurück. Es scheint dieser Vorgang bisher nur über der grossen Fontanelle beobachtet worden zu zein Herselbe ist von Wern her (Deutsche Zeitschrift für Chirurgie Bd. VIII II. 6 p. 507) besprochen worden. Kommt ein Vorfall zur Vereiterung und zum Zerfall, so hat dieser Vorgang den Tod zur Folge.

Behandlung.

Von einer Therapie der Vorfälle kann eigentlich nicht die Rede sein. Man hat, wenn Transsudat im Vorfall war, die Punktion versucht. Im besten Fall hat diese zur Folge, dass sich die Flüssigkeit schnell wieder ergänzt, weil dieselbe meist in Verbindung mit Transudaten in den Ventrikeln oder in der Pia steht. Als Beispiel dient och im Pester Kinderspital (Jahrbuch für Kinderheilkunde Bd. VI p. 257) beobachteter Fall: Die Punktion wurde zweimal vorgenommen olze weitere Folgen, als das Zusammensinken der Sackes zu haben. Es trat indess schnelle Abnahme der Kräfte und nach kurzer Zeit der Tod em. Wird eine grössere Menge von Fillssigkeit entleert, so tritt in Folge der plötzlichen Veränderung der Druckverhältnisse im Schudel und des dadurch gesteigerten Blutzuflusses Sopor und Convulsionen ein. Ausserdem entwickelt sich in der Regel nach der Punktion Meningitis und diese bewirkt dann rasch den lethalen Ausgang. Eine Punktion kornte nur in dem Fall günstige Aussichten bieten, wenn der Vorfall nur nit sehr enger Definung mit der Schädelhöhle communicirte, oder wenn derselbe durch Verlöthung seiner Wandungen im Stiel abgeschnürt u. ! damit die Communikation mit der Schädelhöhle aufgehoben ware. Diese Fälle gehören indess zu den grössten Seltenheiten.

Von anderen Seiten ist die Ligatur oder Spaltung der Geschwelst vorgeschlagen worden. Diese Eingenfe haben fast immer zum Tode geführt. In einzelnen Fällen hat man die ganze Geschwulst exstirpirt und dadurch einigemale Heilung erzielt.

In der Regel, und namentlich wenn Hirnmasse im Vorfall entbalten ist, wird man sich darauf beschränken müssen, denselben mit ener Metallplatte zu bedecken, um ihn vor Insulten zu schützen und vielleicht durch einen nässigen Druck das Wachsen der Geschwulst etwazurückzuhalten.

Valenta and Wallmann berichten fiber einen Fall von an

Hinterbaupt befindlicher Hydromeningoccle, welche die Grösse eines Kindskoptes hatte. Da sich dieselbe weder durch starken Druck verklemerte, noch dadurch irgend welche Symptome hervorgerufen wurden, so wurde angegommen, dass der Vorfall cystenartig abgeschlossen sei und keine Communikation mit der Schädelhöle habe. Der Sack wurde punktirt, gespalten und zum grössten Theil abgetragen, nuchdem der Stiel unterbunden war. Am folgenden Tage trat Trismus ein und der Tod erfolgte 23 Stunden nach der Operation. Die Sektion ergab in der Hauptsache beträchtlichen Ergass in die Ventrikel und frische umschriebene Meningites in der Niche der Geschwalst.

Hea th erzählt von einer Hydromeningocele eines Sjährigen Kindes. Als dasselbe vier Monate alt war, wurde der Vorfall punktirt und eine Jodeinspritzung gemacht. Die folgende Entzündung wurde mit Mühe bekämpft. Nachdem der Sack sich dann spontan geöffnet und seinen Inhalt entleert hatte, schloss er sich wieder; es sammelte sich von Neuem Transsudat an und bald hatte der Vorfall seinen früheren Umfang wieder erreicht. James F. West (Lancet VII 1875 p. 161) punktirte bei einem schwächtichen Kinde zweimal eine am Hinterhaupt befindliche Hydromeningocele mittelst Aspiration, Die Geschwuist wurde kleiner. Das Kind starb an Entkräftung. Die Sektion ergab, dass der Sack nicht mit der Schädelhöfe communicite.

Ranb (Wiener und. Wochenscht, 1876 Nro. 11 u. f.) berichtet über mehrere Fätte von Hydrencephalocele, in welchen die Operation versucht wurde. Von sämmtlichen Kindern wurde nur eines geheilt. Die Operation war von Richaux vollführt worden, indem er den Sack spattete und einen Theil vorget übener Hirnsubstanz abtrug.

Bei gestielten Vorfallen mit serosem Inhalt ist mit gutem Erfolg die Ligatur mit oder ohne Punktion unternommen worden. Injektionen von Jodlosung mach noch stättgehabter Punction sind immer von ungünstigem Erklige begleitet gewesen.

Huguen in räth eine Operation zu unternehmen, wenn der Vorfall zu gross in den Folge devon zu unbequem geworden ist, und wenn eine spontare Ruptur desselben in Aussicht steht, welche er für gefährlicher erachtet wie die Operation. Bei Hydrocephruus internus hält er die letztere für contraindiert. Er führt einige günstige Erfolge von Operationen, welche undere ausgeführt haben, an.

Annandate hat bei einem sieben Wochen alten Kinde eine Encephaloeele am Hinterhaupt durch Abbindung und Schnitt mit günstigem Erfolg entfernt.

Die Casuistik der Vorfälle des Schädelinhaltes ist bereits zu einer beträchtlichen Grösse angewachsen. In der vorstehenden Literatur

findet man bei einzelnen Autoren noch zahlreiche Nachweise hierher bezüglicher Fälle und der Beobachter, welche sie beschrieben haben.

F. Defekte.

Die Defekte, welche die Schädelknochen betreffen, werden zweckmässig in zwei Gruppen geschieden: Spaltbildungen und Ossifikationsdefekte.

Die Spaltbildungen kommen dadurch zu Stande, dass die Verwachsung der beiden seitlichen Knochenhälften eine Behinderung erfährt. Es erstreckt sich dieser Vorgang also auf das Stirnbein und Hinterhauptsbein. Diese Spalten stehen senkrecht, befinden sich in der Mittellinie des Knochens und haben verschiedene Länge. Ferner sind horzontale Spalten sowohl im Hinterhauptbein als auch in den Schuppentheilen der Schläfenbeine beobachtet worden. Im frühen fötalen Zustande sind die Knochen an diesen Stellen getrennt. Die persisturenden Spalten sind also von der Hemmung des Wachsthums abhangig. Andererseits entstehen die Spalten dadurch, dass das Wachsthum der Knochenstranlen, welches seinen Impuls von den betreffenden Centren der Knochen empfängt, eine Behinderung erfährt. Demgemäss können diese Spalten verschiedene Richtungen einnehmen. Sie sind verschieden lang gelünden worden.

Die Spaltbildungen, welchen ein gehindertes Wachsthum fötal getrennter Knochenpartieen zu Grunde liegt, sind insoweit von Wichtweit, weil sie im Fötalleben Anlass zu Vorfällen des Schädelinhaus geben können. Sämmtliche Spaltbildungen sind aber auch von toressischer Bedeutung, weil sie eine Verwechselung mit traumatischen Fesuren veranlassen können. Zur Unterscheidung dient der Sitz der Spaten und der Umstand, dass bei Fissuren eine vollkommene Trennung der knöchernen Partieen und eine Lücke zu Stande gekommen ist, währen bei den Spaltbildungen die Knochenlücke durch Gewebe geschlossen pt

Spaltbildungen zeigen in der Regeleine symmetrische Entwickelusz Die Ossifikationsdefekte sind ebenfalls nach mehreren Richtungez zu scheiden.

Man beobachtet nicht selten Fälle, in welchen die Schädelknochen nicht gleichmässig in ihrer Continuität entwickelt sind. An verschedenen Stellen, sowohl an der Peripherie als auch mehr central, fir koman eine oder mehrere Lücken von verschiedener Grösse, welche dank Knochen von mehr oder minder entsprechendem Umfange geschlesset sind. Die Knochen sind unter einander durch knorpliges tiewebe verbunden. Entweder sind nur wenige dieser sog. Zwickelknochen,

Wormiana vorhanden oder es erscheinen einzelne oder mehrere Schädelknochen zum Theil oder vollständig als aus einer Menge von solchen knöchernen Inseln, welche durch fibröse Masse verbunden sind, bestehend. Je grösser die Menge, um so breiter pflegt das verbindende fibröse Gewebe zu sein. Meckel beschreibt einen Schädel, an welchem er über zweihundert solcher Zwickelbeine gezählt hat (Handb. der pathol. Anat. B. I. p. 315). In der Mehrzahl der Fälle geht die Entwickelung solcher Zwickelbeine mit der von Hydrocephalus Hand in Hand. Man findet daher in der Regel die Maasse des Schädels vergrössert.

Eine andere Art von Ossitikationsdelekten wird durch abnofme Weite der Foramina parietalia reprüsentirt. Man findet diese Oeffnungen durch fibröses Gewebe geschlossen, an welchem sich die Durchtrittsstellen der Gefässe nachweisen lassen. Es scheint, wie auch Wrany angiebt, dass diese Art von Hemmungsbildung nicht mit hydrocephalischen Vorgängen zusammenhängt, sondern ihren Grund in abnormer Entwickelung oder zu grosser Weite von Arterien oder Venen hat.

Endlich sind noch die bereits bei den Vorfüllen des Schädelinhaltes besprochenen Knochenlücken zu erwähnen. Diese sind nicht in der Mittellinie, sondern seitlich in der Fläche der Knochen gelegen, meist von einem verdickten Rand umgeben und dienen als Grundlage für die betreffenden Vorfälle. Die Ursachen dieser Hemmungsbildung sind unbekannt.

Defekte der Hirnmasse sind an verschiedenen Stellen und in verschiedenem Grade beobachtet worden. In der Regel ist diese Behinderung des Wachsthums kein vereinzelter pathologischer Vorgang, sondern steht mit Bildungsfehlern der Schädelknochen, hydrocephalischen Ergüssen, abnormer Entwickelung der Gefässe in direktem Zusammenhang. Betreffen die Defekte grössere Partieen des Gehirns, so wird, wenn nicht hydrocephalische Ergüsse compensirend eingetreten sind. die Form des Schädels dadurch beeinflusst werden. Derselbe wird dann die Eigenschaften allgemeiner oder nach partiellen Richtungen entwickelter Mikrocephalie an sich tragen. In den höchsten Graden von Hemmungsbildung ist von eigentlicher Hirnsubstanz nichts oder nur spärliche Rudimente vorhanden. Es schliessen sich hieran die Fälle, in welchen die obere Partie der Grosshirnhemisphären fehlt und die Decke der Ventrikel nur durch die Hirnhäute gebildet wird. Dieser Defekt ist mit reichlichem Hydrocephalus vergesellschaftet. Einen geringeren Grad dieses Vorganges stellt die Porocephalie dar. Hier betrifft der Defekt nur die Mitte der Convexität der Hemisphären. Er stellt einen Trichter dar, der mit den Seitenventrikeln in Zusammenhang steht und wie dieser mit Cerebrospinalfittssigkeit erfüllt ist. Die

obere Decke des Trichters bilden Hirnhäute. Die Hirnwindungen sind um denselben gelagert.

In seltenen Fällen hat man die eine Hirnhälfte normal entwickelt gefunden, aber in etwas veränderter Lage, während von der anderen mehtsalsder Thalamus nerv. opt. und das Corpus striatum vorhanden war.

Ganz vereinzelt hat man vollständigen Mangel des Cerebellum beobschtet. Es schliesst dieser Defekt nicht die Unfähigkeit zu leben in
sich. Combette (Revue médic. 1831) hat einen solchen Fall bei einem
jungen Mädchen gesehen, welche intra vitam keine weiteren Symptome
dieses Delektes bot, als dass sie, obwohl sie stehen und gehen konnte,
leicht hinfiel.

Defekt des Corpus callosum ist mehrfach constatirt worden. Selten fehlt es vollstündig. Meist ist das Splenium vorhanden und die Balkenstrahlung rudimentär entwickelt. Gleichen Schritt mit dieser Hemmungsbildung hält die mangelhafte Ausbildung des Fornix. Je grösser der Defekt des Balkens ist, um so weniger pflegt das Quercommissuren-System entwickelt zu sein. Sander hat einen Fall dieser Hemmungsbildung beschrieben und dazu noch 10 aus der Litteratur gesammelt. In der Mehrzahl waren die betreffenden Individuen blödsinnig. Nur bei einem Mädchen von 21 Jahren wird angegeben, dass ihr geistige Zustand nichts abnormes habe erkennen lassen. Maclaren berichte von einem Mädchen, die 28 Jahre alt starb. Es bestand Hydrocephalis das Corpus callosum fehlte gänzlich und die Kranke war von Gebur an blödsinnig.

Auch an anderen Stellen des Gehirns hat man das Fehlen einzelter Theile, z. B. des Thalam. nerv. opt. und der Nervi optici, der Nervi offactorii und Bulbi, der Hinterhauptslappen. Stirn- und Scheitellappen. a. beobachtet. Sind diese Defekte vereinzelt, so kann die Thätigkeit des Gehirns vollkommen normal erscheinen, doch ist auch häufig Bedsinn zugegen. Der letztere ist immer vorhanden, wenn mehrtache Befekte da sind. Abgesehen von den davon abhängigen Störungen der Sinnesorgane, der Motilität und Sensibilität sind gewöhnlich Hemmungsbildungen an anderen Stellen des Körpers zugegen.

In welchem Zusammenhange die Defekte des Gehirns mit der Enwickelung des Körpers stehen, geht aus der Mittheilung von Gowerhervor, nach welcher einem Individuum die linke Hand bis zum Carpufehlte, während der mittlere Theil der aufsteigenden Schläfenwindust rechts nur die Hälfte des entsprechenden imksseitigen hatte.

G. Atrophie des Gehirus.

Atrophie des Gehirns kann auf zweierlei Weise zu Stande kommen, entweder durch ein Stehenbleiben der Entwickelung des Gehirns auf niederer Stufe oder durch Verkümmerung schon entwickelter Partieen in Folge eines pathologischen Processes.

Die Hemmung der Entwickelung kann das ganze Gehirn, eine Hälfte oder einzelne Theile betreffen. Die Ursachen dieses Vorganges sind dunkel. Es ist namentlich zweifelhaft, ob bei allgemeiner Atrophie, wie dieselbe in Fällen von Mikrocephalie vorkommt, jener oder dieser Process der primäre und bedingende war. Im Ganzen neigt man sich mehr der Anschauung zu, die frühzeitige Verwachsung der Schädelknochen als das sekundäre anzuschen. Der hauptsächlichste Grund der Atrophie scheint in einer anomalen Entwickelung und Lage der Gefässe und m einer von der Norm abweichenden Beeinflussung der Thätigkeit derselben durch den Nervus sympathicus zu liegen. Auf gleicher Grundlage, ausserdem auch auf dem zu geringen Seitendruck der Gefisse in Folge der Atrophie, beruhen die Transsudate, welche die Hirnventrikel oder die Schädelhöhle als Compensation für die durch Atrophie verkleinerten Hirnpartieen mehr oder minder tüllen. Ebenso ist die Verdünnung von Schädelknochen, oder deren Verdickung und Wulstung hierher zu rechnen.

Sowie das gesammte Gehirn von Atrophie betroffen sein kann, so findet man dieselbe auch entweder auf das Grosshirn oder das Cerebellum, oder auf eine Hälfte derselben beschränkt. Noch häufiger sind nur einzelne Theile, z. B. einzelne Hirnwindungen, die Thalami, Corp. striata etc. atrophisch. Je grösser die von Atrophie betroffenen Partieen sind, um so beträchtlicher ist, falls die Schädelknochen ausreichend entwickelt sind, das Transsudat.

Die Farbe der atrophischen Partieen ist weniger hell, als es im normalen Zustande sein sollte. Sie spielt meist in das Grauröthliche hinüber. Die Consistenz ist eher geringer, als sie sein sollte. Die Blutfülle ist variabel, meist ist ein gewisser Grad von Blutarmuth vorhanden. Die Hemmung der Entwickelung, das Stehenbleiben auf niederer Stufe charakterisirt sich durch die mehr oder minder beträchtliche Menge nackter Axencylinder, denen die Markscheiden noch fehlen. Als Material für die Bildung der letzteren findet man eine grosse Masse von Körnchenzellen. Vielfach bleiben diese Zustände nicht auf das Grasshirn oder Cerebellum beschränkt, sondern erstrecken sich auch auf die init den betroffenen Partieen in Zusammenhang stehenden Rückenmarksstränge oder peripheren Nerven. In selteneren Fällen ist anzu-

nehmen, dass diese Hemmungsbildung im Rückenmark oder den pripheren Nerven beginnt und centripetal auf das Gehrm überschreitet.

Anders gestalten sich die Zustände der Atrophie, wenn diese durch einen pathologischen Process, der sowohl vom Gehirn als dessen Hüllen ausgehen kann, bedingt ist. Die Krankheit des Gehirns besteht in einer Wucherung des bindegewebigen Gertistes mit nachfolgender Retraktion desselben. Von dem Grade dieses Processes ist die Consistenz der betroffenen Partie und der Schwund der Nervenfasern abhängig. Der letztere wird durch den stetig zunehmenden und auf letzter Stufe andauernden Druck des gewucherten Bindegewebes bedingt. Das atrophirte Gewebe ist mehr oder minder derb, granweiss, an der freien Oberfläche meist etwas uneben, oft mit Furchen oder Höckern, den Folgen der Retraktion versehen. Dieser Process kann verschiedenen Umfang haben, vereinzelt oder in mehreren Heerden und an verschiedenen Stellen vorkommen. Church, Ogle haben Atrophie emer Grosshirnhälfte beobuchtet; eine Atrophie der entgegengesetzten Klemhirnhälfte, welche unter diesen Verhältnissen von anderen gesehen worden ist, war hier nicht zugegen.

Otto (Archiv für Psychiatric B. IV. p. 730) beschreibt einen Fall in welchem neben verschiedenen Anomalieen in der Bildung der Knechen der Schädelbasis die Brücke schmal war und das Cerebellum su: durch ausserordentliche Kleinheit auszeichnete. Derselbe war in seine Intelligenz gestört, zeigte aber weder sensible noch motorische Anonlieen. Er reiht noch drei hierher gehörige Fülle an: Com bette hat ein Hjähriges Mädchen beobachtet, in welchem die Autopsie ein fast vollständiges Fehlen des Kleinhirns constatirte. Die Symptome warz Schwäche der Intelligenz, mässige Behinderung der Motilität der unteren Extremitäten, Masturbation. Im zweiten Fall von Fiedler fand sich Atrophie des Cerebellum und Pons. Der Kranke ging nicht sicher und fiel häufig rückwärts. In dem dritten Fall von Meynert war ebenfalls Atrophie des Pons und Kleinhirns gefunden worden. Er hatte beträchtliche Motifitätsstörungen der unteren Extremitäten gezeigt Durch nukroskopische Untersuchung liess sich in dem Cerebellum von Ot to nights abnormes nachweisen.

Lallement hat einen Fall von Atrophie der einen Kleinhurhälfte, des gegenüberliegenden Corpus striatum und der Olive gefunder, ohne motorische Störung.

Es scheint, dass wenn der Wurm einigermassen ausreichend entwickelt ist, keine auffällige Störung der Coordination der Bewegungen stattlindet, auch wenn eine oder beide Kleinhirnhemusphären ziemlich atrophisch sind. Hen och berichtet über einen 6jährigen Knaben. Es fanden sich Contrakturen der Extremitäten, stotternde Sprache, geringe Intelligenz. Als terminale Erscheinungen waren Erbrechen, epileptiforme Anfälle, Sopor aufgetreten. Der rechte Arm fand sich um 2½ Centim. verkürzt, die Muskulatur atrophisch. Schädeldach asymmetrisch, die drei Frontalwindungen, darunter die Dritte in geringerem Grade, atrophisch. Beträchtliche Atrophie des Fornix und Septum pellucidum. Erweiterung der Seitenventrikel, deren Ependym verdickt ist. Pia über den atrophischen Regionen verdickt und getrübt, an einer Stelle durch Transsudat vorgewölbt.

Poullain hat folgenden Fall beobachtet. Ein Müdehen von 8 Jahren mit Atrophie, Contraktur und Anästhesie der rechten oberen Extremität. Die rechte untere ist wenig atrophisch. Sehen geschwächt, geringe Intelligenz. Tod an Peritonitis. Die Sektion ergiebt: die rechte Grosshirnhemisphäre um die Hälfte kleiner als die linke, Windungen kaum sichtbar. Atrophie des linken Opticus, Tub. mammillare, Pedunculus cerebri, der linken Hälfte des Pons und der Medulta oblongata. Im Cerebellum ist die rechte Hälfte in mässigem Grade atrophisch. Linker Seitenventrikel beträchtlich erweitert.

Bourneville und Poirier referiren über ein Mädehen von 16 Jahren, welche im Alter von 16 Monaten zum ersten Mal epileptiforme Anfälle bekam, welche sich auf die rechten Extremitäten beschränkten. Irgendwelche krankhaften Erscheinungen sind nicht vorausgegangen. Diese Anfälle wiederholen sich nach kürzeren und längeren Pausen. Die befallenen Extremitäten sind kürzer und von geringerem Umfang als die der anderen Seite, und werden allmälig mehr und mehr gelähmt. Drei Wochen vor dem Tode Decubitus auf beiden Trochanteren. Die Sektion ergiebt eine Atrophie der ganzen linken Grosshirnhemisphäre. Besonders betroffen finden sich die aufsteigende Frontal- und Parietal-Windung, die erste Stirnwindung und der Lobus paracentralis. Der Hirnschenkel und die Pyramide der linken Seite sind kleiner als auf der rechten. Ausserdem fand sich Atrophie der rechten Hälfte des Gerebellum.

Knox Schaw beschreibt einen Fall mit Atrophie der rechten Hiruhälfte, des entsprechenden Grosshirnstiels, Pyramide und Olive, Ausserdem Atrophie der Imken Kleinhirnhälfte und der linken Hälfte des Rückenmarks.

Fälle von Atrophie des Gehrus gehören nicht gerade zu den Seltenheiten. Zu bedauern ist nur, dass die in der Casustik beschriebenen Autopsicen in der Mehrzahl insoweit der Genauigkeit ermangeln, als nicht ersichtlich ist, von welcher Beschaffenheit die atrophische Partie ist, und ob dieselbe lediglich ein Stehenbleiben auf früherer Bildungstufe oder die Folgen von interstitieller Encephalitis repräsentirt.

Ein anderer pathologischer Process, der Atrophie des Gehirus bedingen kann, ist die Entzündung der Hirnhäute. Man findet diese getrübt, verdickt, die Pia ödematös, die angrenzenden Knochenpartæen ehenfalls verdickt. Die darunter gelegene peripherische Partie des Gehirus ist in Mitleidenschaft gezogen, man findet siederb und geschrumpft In andern Fällen hat die Entzündung der Pia einen nicht oder minder beträchtlichen Erguss in die Ventrikel veranlasst, deren Ependym danz ebenfalls im Zustande chronischer Entzündung getrübt, verdickt, uneben gefunden wird. Zuweilen ist durch Verlöthung der Wandunger an den Ausgängen ein Ventrikel von den übrigen abgeschnürt, und in verschiedener, oft beträchtlicher Grösse blasig aufgetrieben. Es häng von dem Sitze und Grade dieser wässrigen Ausunmlungen ab, wie wet die angrenzenden Theile des Gehirus durch den Druck zu einem gewissen Schwunde gebracht werden.

Endlich sind als Ursache partieller Atrophieen Blutergüsse in èr Hirnsubstanz zu nennen. Die Atrophie betrifft die nächste Umgebeer des apoplektischen Heerdes, theils in Folge von Druck, theils dur Störung der Ernährung, erstreckt sich zuweilen aber auch auf weite Regionen.

Ist durch Atrophie des Gehirns eine irgend beträchtliche Astrametrie desselben eingetreten, so kündigt sich diese, falls sich nicht compensirende Transsudate entwickelt haben, durch die Form des Schädelt an. Es hängt von dem Sitze und der Ausdehnung der Atrophie ab, eund inwieweit die geistige Befähigung eine Behinderung erfahren hat In der Mehrzahl der Fälle sind solche Individuen blodsmuig und Krampfanfällen unterworfen.

Diese partiellen Atrophicen bleiben meistentheils nicht auf Er-Gehirn beschränkt, sondern der Process breitet sich auf die betreffender Stränge des Rückenmarks und die mit dem Heerde zusammenhängende peripheren Nerven aus. Von diesem Vorgange sind manche Hemmungebildungen in anderen Körperpartieen, namentlich aber die halbseitiges Atrophicen des Gesichts oder einer ganzen Körperhälfte abhängig.

Schliesslich sind die Fälle von angeborener Aphasie hier mit in Betracht zu ziehen. Walden burg (Berliner klin. Wochenschr. 1873, 11 Clarus (Jahrbuch für Kinderheilkunde, N. F. VII. p. 372). Benedut (Wiener med. Presse 1865, no. 49) u. a. haben einschlägige Beobachtungen veröffentlicht. Angeborene Aphasie ist oft mit Tunbheit vergesellschattet. Dergleichen Individuen sind in der Regel mehr oder minder blödsinnig, können aber auch vollkommene geistige Befähigung

und intakte Sinnesorgane besitzen, was jedoch selten ist. Gewöhnlich sind dieselben zu Krampfanfällen geneigt, die Sinnesorgane sind in ihrer Thätigkeit benachtheiligt, die Bewegungen des Korpers haben nach der einen oder anderen Richtung Behinderung erfahren. In dem von Clarus beschriebenen Fall konnte das Kind, welches drei Jahre alt war, weder frei stehen noch gehen. Waldenburg hat in seinem Fall Parese und Atrophie der einen Kürperhälfte beobachtet, während die geistige Fähigkeit intakt geblieben war. Eigenthümlicher Weise war die Mutter des Kindes im dritten Monat der Schwangerschaft von Aphasie und Hemiplegie derselben Kürperhälfte befallen worden. Im Alter von 6 Jahren zeigte das Kind eine Verkürzung der atrophischen unteren Extremität um 2-3 Centim. Hen och ist in der glücklichen Lage gewesen, die Erscheinungen intra vitam durch die Autopsie begründen zu können. Der tijährige Anabe war schwach befähigt. Ueber die Sprache wird berichtet, dass sie stotternd gewesen sei. Die Sektion ergab die drei Frontalwindungen in mässigem Grade atrophisch. In höherem Grade war der Fornix und das Septum pellucidum von diesem Process betroffen.

H. Hypertrophie des Gehirns.

Unter Hypertrophie des Gehirns versteht man eine diffuse oder partielle Massenzunahme desselben, welche nach einigen nur in einer hochgradigen Wucherung der Neuroglis, nach anderen in einer Zunahme der gesammten, das Gehirn constituirenden Theile bestehen soll. Die Meinungsverschiedenheit, welche über diese Verhältnisse besteht, ist in der Hauptsache dem Umstande zuzuschreiben, dass die Hypertrophie so selten zur Beobachtung und Diagnose kommt, und dass bis jetzt ausreichende mikroskopische Untersuchungen fehlen.

Im Grossen und Ganzen schliesse ich mich denen an, welche in der Hypertrophie eine Zumahme der gesammten Bestandtheile des Gehirns sehen. Abgesehen davon, dass die diffuse Wucherung der Neuroglia zu den grössten Seltenheiten gehört, müsste doch immerhin, wenigstens nach längerer Dauer der Zeitpunkt eintreten, wo der Process seine Hohe überschritten hätte und einer Retraktion des Bindegewebes Platz machte. Dann würde es sich aber nicht mehr um eine Hypertrophie, sondern um Sklerose des Gehirns handeln, welche in der Mehrzahl der Fälle von compensirenden Transsudaten begleitet sein würde. Ueberall aber, wo man post mortem Hypertrophie des Gehirns diagnostieirt hat, hat es sich um eine Massenzunahme und nicht um in zweiter Linie stehende Verkleinerung und Verhärtung gehandelt.

Barthez und Rilliet (Handbuch der Kinderkraukheiten B. I.

p. 182) geben an, dass Jadel ot und Laennee zuerst diesen Krankheitsprocess beschrieben hätten. Sie reihen ihnen noch mehrere Autoren an, mit dem Bemerken, dass die einschlägigen Fälle nicht so selter seien. Diese Autoren werfen interstitielle Encephalitis und Hirnhypertrophie zusammen und stellen damit eine grüssere Beobachtungsreihher. Denselben Weg halten noch in neuerer Zeit Gerhardt und Steinerein.

Ich halte die Fälle von Hirnhypertrophie in dem Sinn, wie ich diesen Vorgang definirt habe, für ausserordentlich selten.

Die anatomische Beschaffenheit eines hypertrophischen Gehirus kennzeichnet sich zunächst durch die diffuse oder partielle Massenzonahme. Die erstere kann sich auf das Grosshirn oder Cerebellum beschränken, oder beide zusammen und auch die Medulla oblongata einnehmen. Partielle Hypertrophicen können an verschiedenen Steller des Gehirus sich entwickeln. Man hat dieselben namentlich im Thalmus und Corp. striat., auch an einzelnen Hirnwindungen beobachtet Bei diffuser Hypertrophie ist die Masse des Gehirns für die Schäderhöhle zu gross, um so mehr, wenn diese bereits durch Verknöcherun; der Nähte und Fontanellen geschlossen ist. Wird in einem solchen Fadas Schädeldach entfernt, so sieht man die Hirnmasse über dem Krchenrand förmlich überquellen und man ist nicht im Stande, das gsammte Gehirn in die Schädelhöhle zu reponiren. Je hochgradiger de Hypertrophie, je grösser der Widerstand von Seiten der Schädelknocker ist, um so derber wird die Consistenz des Gehirus sein. Der Grund devon ist aber nicht eine überwiegende Wucherung der Neuroglia ; sondern die Compression des Gehirns. In Folge der letzteren werden die Gefässe in threm Lumen verklemert, die Bluteirculation wird vermisdert, das Gehirn ist blass und blutarm geworden. Die Hirnwindungen sind durch den Druck beträchtlich verflacht und die Sulci deingemas mehr oder minder verstrichen. In gleicher Weise findet ein Druck gegen die Ventrikel des Gehirns statt. Man findet diese daher nach Maassgabe der Hypertrophie und des Widerstandes der Schädelkapsei verengt und meist ohne Transsudat. Die Blutfülle der Hirnhaute geht mit der des Gehirns gleichen Schritt. Sind die Fontsnellen noch offer. die Nahte noch nicht verknöchert, so hat das Gehirn mehr Raum, aus auszudehnen. In solchen Fäller, sind die Erschemungen der Compression geringer oder können auch ganz fehlen, und das tiehren ber beträchtlicher Zunahme seines Volumens normale Consistenz . Blutfule und Grösse der Ventrikel zeigen. Dafür sind dann die Fontanellen unt Nähte, unter letzteren hauptsächlich die Sut, sagittalis, mehr oder ninder ausgedehnt.

Unter diesen Umständen ist eine Unterscheidung des Vorganges von chronischem Hydrocephalus sehr schwierig. Indess giebt es einige Merkmale, welche die Diagnose ermöglichen. Der Hydrocephalus macht im Durchschnitt schnellere Fortschritte als die Hypertrophie. Bei ersterem fühlt man häufig die Fontanelle pulsiren, sie hebt und senkt sich nach Massgabe des stärkeren Blutandranges und der wechselnden Fülle des Ergusses, bei hochgradigem Hydrocephalus kann ein vorgehaltenes Licht mit röthlichem Schimmer durchscheinen. Von diesen Symptomen findet man bei der Hypertrophie nichts als die Pulsation der Fontanelle. Sie scheint in der Mehrzahl der Fälle stärker zu sein als bei Hydrocephalus, doch kann dies Moment nicht zur Differential-Diagnose benützt werden. Die Form des Kopfes kann bei beiden Processen die gleiche sein, die Verschiebbarkeit der Schädelknochen, die Beweglichkeit der Ränder ist bem Hydrocephalus durchschnittlich grösser. Hirnblasen kann in beiden Krankheiten vorhanden sein oder fehlen, ist also für dieselben kein diagnostisches Merkmal.

Sind die Fontanellen und Suturen bereits verknöchert, so lüsst sich ein Unterschied in den Kopfformen erkennen. In der Hauptsache besteht dieser darin, dass bei Hypertrophie der Kopf im Ganzen breiter und mehr eckig, die Stirn hoch erscheint und kein wesentliches Missverbältniss zwischen Schädel und Gesicht darbietet. Bei Hydrocephalus ist der Schädel ziemlich gleichmässig nach allen Richtungen erweitert und rundlich. Mit zunehmendem Wachsthum tritt bei ihm die Kleinheit des Gesichts im Verhältniss zum Hirnschädel mehr und mehr zu Tage. Der Auffassung vieler Autoren, dass die Verlickung und das Vorspringen der Tubera frontalia und parietalia für Hirnhypertrophie charakteristisch sei, kann ich nicht beipflichten. Diese Verlickung kann dabei vorhanden sein und auch fehlen. Sie ist für den Hydrocephalus kein nothwendiges Attribut, wird aber bei demselben ebenfalls gefunden, namentlich wenn das betreffende Kind mit einem gewissen Grade von Rhachitis behaftet ist.

Das Vorhandensein dieser letzteren Krankheit ist von den Autoren überhaupt benützt worden, um, wenn man in der Dagnose zwischen Hypertrophie und Hydrocephalus schwankte, die Existenz des ersteren Processes zu constaturen. Ich glaube, dass man eher berechtigt ist, das Gegentheil anzunehmen. Rhachitis kommt jedem beschäftigten Arzt vielfach in die Hände, Hirnhypertrophie äusserst seiten. Jede Rhachitis, welche die Schädelknochen mitbetroffen hat, geht, wenn dieselbe irgend gehörig entwickelt ist, mit einem gewissen Grad von Transsudat in den Hirnventrikeln und Oedem der Hirnsubstanz einher. Die hiervon abhängigen Symptome sind irrthümlicher Weise benutzt worden,

um die Diagnose der Hypertrophie festzustellen. Küme diese Krankheit ber Rhachitis häufiger vor, so würden die Sektionen Rhachitischer, welche doch nicht gerade so selten sind, wohl häufiger das Vorhandensein von Hypertrophie nachgewiesen haben, was bekanntlich nicht der Fall ist.

Landouzi hat folgenden Fall von Hypertrophie selbet beobachtet und mit den Befunden der Obduktion veröffentlicht: Ein Knabe von 10 Jahren, mit grossem Schüdel geboren. Der letztere bei der Aufnahme in das Spital sehr gross, Stirn brest und hoch, die Nähte verwachsen, körperliche und geistige Entwickelung gut und dem Alter entsprechend. Nachdem heftiger Kopfschmerz, Brechdurchfull, lebhafte Dyspnoe und Fieber aufgetreten sind, stirbt der Kranke nach Allauf von 24 Stunden. Die Obduktion ergiebt Transsudate im Sack der Pleuren und des Peritonäum, Lungenödem und Intestmalkatarrh. Das Gehirn ist fest, sehr gross und schwer. Die Windungen sind flach gedrückt und dadurch verbreitert, die Sulci ziemlich verstrichen. Die vorderen Lappen sind im Verhältniss beträchtlich grösser als die binteren. Der Längsdurchmesser beträgt 177 mm., der Querdurchmesser 180, der letztere durch die Vorderlappen gemessen 111. Das game Gehirn wiegt 1590 Gr. und übertrifft damit das durchschnittliche tiewicht des Gehirus Erwachsener. Das Grosshirn allein wiegt 1415 Gr Die Seitenventrikel sind comprimirt, eng und leer. Thalami und Corp. striata sind ebenso hypertrophisch wie die übrigen Theile des Gehirus. Die mikroskopische Untersuchung ergab keine pathologischen Veriaderungen des Gehirns, sondern eine gleichmässige Vermehrung der Bestandtheile, welche das Gehirn zusammensetzen.

Die funktionellen Symptome der Hypertrophie sind sehr unsicher und können sich mit denen des Hydrocephalus vollkommen decken. Sie sind der Hauptsache nach bei beiden Krankheiten von dem Grade der Entwickelung und dem dadurch bedingten Druck des Gehirns abhängig. Bei mässigem Grade der Hypertrophie, namentlich bei noch nicht geschlossenem Schädel, kann die geistige Thätigkeit ganz intakt und die gesammten Funktionen des Körpers normal sein. Wie Landouzie Fall beweist, können auch bei hochgradiger Hypertrophie vollkommen normale Funktionen bestehen, wenn die Zunahme der Schädelgrösse mit der des Gehirns gleichen Schritt gehalten hat. Dass solche Individuen geistig befähigter sein sollten, als andere ihres Alters, scheint in das Gebiet der Einbildung zu gehören. Ist das Wachsthum des Gehirns überwiegend, so bilden sich allmählig die Zeichen des Drucks und der Anämie aus. Die Kinder liegen gern oder stützen den Kopf, weil er ihnen schwerer und schmerzhaft wird. Sie sind mürrisch, werden all-

mählig apathisch, der Gang wird unsicher, sie haben Neigung zu fallen. Mit zunehmender Anämne treten Convulsionen, Störungen des Sehvermögens und Gehörs ein und das Leben erlischt allmählig unter diesen Erscheinungen, wenn nicht eine interkurrente Krankheit es plötzlich früher abschliesst. Es ist selbstverständlich, dass diese Symptome bei noch nicht geschlossenem Schädel weniger ausgeprägt sind. Mit dem beginnenden Schluss und noch mehr nach demselben treten sie deutlicher zu Tage.

Sind nur einzelne Theile des Gehirns von Hypertrophie betroffen, so ist die Diagnose dieses Processes unmöglich. Die Form des Schädels hat nichts charakteristisches. Die Symptome, welche zur Beobachtung kommen, lassen nur erkennen, dass ein bestimmter Heerd erkrankt ist. Partielle Convulsionen, epileptiforme Zufälle lassen, wenn man andere Processe ausschalten kann, an das Vorhandensein von Hypertrophie denken. Für diese spricht das stetige Gleichbleiben der Erscheinungen oder die nur sehr allmählige Zunahme.

Die meisten Autoren, welche über Hirnhypertrophie geschrieben haben, geben an, dass diese Krankheit durch das Auftreten von Spasmus glottidis ausgezeichnet sei, und sich dadurch in solchen Fällen eine Differentialdingnose zwischen Hypertrophie und Hydrocephalus feststellen lasse. Nach meinen Erfahrungen kann ich dieser Auffassung nicht beipflichten. Bei den sparsamen Fällen von Hypertrophie müsste ein davon abhängiger Glottiskrampf sehr selten zur Beobachtung kommen. Ich habe diesen dagegen öfter gesehen, freilich auch als Begleiterscheinung der Hirnhypertrophie, viel häufiger aber noch bei Rhachitis, wenn diese irgend beträchtlich entwickelt ist, wenn die Schädelknochen mit von dem Process betroffen sind, und ein gewisser Grad von Transsudat in den Ventrikeln und Hirnödem vorhanden ist. Ich bin der Meinung, dass man diesen rhachitischen Hydrocephalus, wenn derselbe mit Spasmus glottidis vergesellschattet war, mit Hirnhypertrophie verwechselt hat. Die Gelegenheit dazu ist im so eher gegeben, wenn neben gleicher Beschaffenheit der äusseren Erscheinungen die geistige Befähigung intakt oder sogar gesteigert war, wie man dies sowohl bei Hypertrophie als auch bei rhachitischem Hydrocephalus beobachtet hat. Im übrigen tritt oft genug Spasmus glottidis bei Rhachitis auf, ohne dass die Zeichen von Hydrocephalus hinreichend nachgewiesen werden können. Mit dem Rückgängigwerden der Rhachitis schwindet auch der Spasmus glottidis. Es wird hiermit nachträglich die Diagnose gesichert. In v. Ziemssen's Handbuch der speciellen Pathologie und Therapie B. IV. habe ich in dem Capitel über Spasmus glottid, diese Verhältnisse ausführlicher besprochen.

Die Ursachen, welche im Stande sind, Hirnhypertrophie berbeiteführen, sind unbekannt. Ebenso wenig weiss man genaueres darüber, ob dieser Process häufiger bei Knaben oder bei Mädchen auftritt. Endlich hat man bei dem sparsamen Vorkommen dieser Krankheit kein Urtheil über die mögliche Dauer derselben. Nach den bisherigen Beobachtungen scheinen zehn bis eilf Jahre die längste Zeit zu sein, merhalb welcher das Leben gefristet werden kann.

Die Prognose dieser Krankheit ist lethal. Man hat die davon Befallenen entweder an den Folgen des Druckes und der Anämie des tiehirns oder an interkurrenten Krankheiten zu Grunde gehen sehen.

Es geht hieraus hervor, dass von einer Therapie der Hirnhypertrophic keine Rede sein kann. Man kann nur versuchen, gewisse Symptome, namentlich die Krampfantälle und besonders die der Glottis zu beschwichtigen. Mir hat in solchen Fällen Castoreum vorübergehend gute Dienste geleistet. Im übrigen ist man darauf beschränkt, die Lebensweise und Diät zu regeln.

II. Krankheiten im Gebiet des Gefässsystems.

A. Anamie und Hyperamie des Gebirns und seiner Häute.

Literatur.

Marshall Hall, On the diseases and derangements of the pervious system. London 1841 F Weber, Beiträge zur pathelog. Anatomie der Neugeborenen 1851, — Paasch, Journ, für Kinderkrankheiten 1858 B I p. 207. - Mayr, Jahrbuch für Kinderheilkunde B. I. 1858 p 110 Gale zowski, L'Union 1866 no. 102 u 105 — De Belina, Gaz mödic 187 no. 2. - Emminghaus, Jahrbuch für Kinderheilkunde. N. F. B IV 1811 p 302 Testa, London medic. Record 1873 p. 358. - Hock, Oestreit, Jahrbuch für Pädintrik 1874 p. 1 - Filatow, Ebendort p. 23 Swanzi Diblin journ, of medic. science 1875. B. 1 p 177. — Couty, Lond. med Record 1870 p. 397. Cowell, Lancet 1876. 2. p. 221.

Routh, Journal für Kinderkrankheiten 1857. 1. p. 415. — Löschner Jahrbuch für Kinderheilkunde 1860 B IV, p. 119 u. 1861 B. V. p. 217. —

Jahrbuch für Kinderheilkunde 1860 B. IV. p. 119 a. 1861 B. V. p. 247 — Anstie, Lancet 1873. 2. p. 740. Transact. of the clin society. Wonte Wiener medic. Presse 1876. — Witkowski, Virchows Archiv LAIX.

p. 198 1577.

Sonnenstich: Bonnyman, Edinb. med. Journ XI. May 1864 p. 1627 E. Wagner, Schmidt's Jahrb. 1866, 1 p. 292 H. Meissner Bad 1869, 1 p. 89 u. 1871, 2 p. 212.

George Phin, Edinb med Journ IX p. 780. March 1871 - Hestrea Gaz hebdomad 1872 p. 667 - O Soltmann, Jahrb. für Kinderhla N. 1. B. IX. 1876 p. 164. - Joseph Fayrer, The London med. Record 1876 Janu p. 241 - Horatio C. Wood, Lancet 1876, H. p. 302. Blacker, Gaz hebdomad 1877 p. 517 - Closmadeuc, Bid. 1878 p. 277. Commotion or relief

Cas netik aus dem ersten Isbensulter ist reschlich vorhanden in den berichten der Findelhauser, namentlich von Ritter in dem Jahrboch für für siologie und Pathologie des kindlichen Alters und in dem östreichsehen Jan-

buch for Polistrik.
Siehe feiner Beitigmann, Die Lehre von den Kopfverletzungen in dem Handbuch der Chirurgie von v. Pitha u Billroth B. Hl. 1 - Noth nage.

Handbuch der Krankheiten des Nervensystems (Handbuch der spec Pathologie u. Therapie von v. Zieussen B. XI. 1) — Hammen ad. A treatise on the diseases of the nervous system 1876 – L'eberall findet man hier eine reichliche Angabe der einschlagigen Literatur.

Um einen klaren Einblick in den Vorgang der Anämie und Hyperämie des Hirns und seiner Häute zu erhalten, ist eine kurze Darlegung der anatomischen und physiologischen Verhältnisse nothwendig.

Der Inhalt der Schädelkapsel, welche durch die Falx und das Tentorium in drei Abtheilungen getheilt ist, besteht aus der Hiramasse, den Blutgefässen und den Lymphbahnen. Die Anlage der letzteren ist hier besonders massgebend. Thre weiteste Ausdehnung besitzen sie in den Maschen der Pia mater, welche unter einander in Verbindung stehen und dem in ihnen enthaltenen Liquor cerebro-spinalis ausgedehntere Bewegung gestatten. Die Ausdehnung dieser Lymphräume ist über den Hemisphären geringer, an der Basis des Gehirns aber beträchtlicher, so dass hier bestimmte Lymphsinus unterschieden werden. Durch Experimente ist pachgewiesen worden, dass diese Lymphräume in direktem Zusammenhang stehen einerseits mit denen, welche über der ganzen Oberfläche des Rückenmarks von der dasselbe umkleidenden Pia gebildet werden, andererseits mit den Ventrikeln und namentlich mit dem vierten. Von dem letzteren Verhältniss habe ich mich noch kürzlich bei einer Sektion überzeugt. In diesem Fall bestanden hochgradige Transsudate in der Pia cerebralis und spinalis. Man konnte den Zusammenhang der ersteren mit dem vierten Ventrikel durch das Foramen Magendie deutlich nachweisen. Der zwischen Dura mater und Pia sowohl des Gehirns als Rückenmarks befindliche Raum ist ebenfalls als ein Lymphsack anzusehen. Nach einigen Versuchen scheint er mit den Lymphräumen der Pia in Communication zu stehen. Von besonderer Wichtigkeit ist seine Verbindung mit den Lymphbahnen der höheren Sinnesorgane, des Auges, des Gehör- und Geruch-Organs.

Nebenher existirt im Gehirn noch ein anderes System von Lymphbahnen, welches His entdeckt und perivaskuläre Lymphkanäle genannt hat. Diese umgeben sowohl die Arterien wie die Venen als Scheiden, in welchen die Lymphe befindlich ist und also die Gefässe direkt umspült. Das Lumen dieser perivaskulären Kanäle ist entschieden grösser als das der eingeschlossenen Gefässe. Die Kanäle sammeln sich an der Oberfläche des Gehirns und stehen mit den Maschen der Pia in direkter Verbindung.

Nach Virchow, Robin, Bollu. a. existeren neben den perivaskulären Lymphbahnen noch andere, welche den Raum zwischen Tunica media und adventitia der Hirngefässe darstellen. Kölliker, Henle unterscheiden diese von den perivaskulären Räumen nicht. Der Inhalt dieser beiden Lymphbahnen-Systeme hat seinen Abfluss durch Lymphgetässstämme, welche als Plexus jugularis internus die Vena jugul, interna und die Carotis begleiten. Durch Zu- oder Abnahme des Abflusses ist die Möglichkeit einer wechselnden Fülle der Lymphbahnen gegeben. Der Lymphe und speciell dem in den Maschen der Pia und dem subduralen Raum vorhandenen Liquor cerebro-spinalis ist noch eine andere Bewegung gestattet. Da die Maschen der cerebralen und spinalen weichen Hirnhäute, sowie die subduralen Räume in unmittelbarer Verbindung stehen, so wird auf gegebene Ursachen ein Hin- und Herfluthen des Liquor entstehen. Dasselbe kann in geringem Masse compensirt werden durch Abfluss von Lymphe durch die Stämme des Plexus jugul, und durch die aus den Lymphbahnen des Rückenmarks entspringenden Gefässe.

Sind die Fontanellen und Suturen noch nicht geschlossen, so ist die Schädelkapsel einer geringen wechselnden Ausdehnung sichig. Diese fällt, sobald sie geschlossen ist, vollständig fort. Der Schädelinhalt bleibt sich dagegen nicht gleich und es resultiren hieraus ganz besondere Verhältnisse für die Ernährung des Gehirns. Bei Verletzungen welche Stellen des Gehirns blossgelegt haben, und durch Experimente ist nachgewiesen worden, dass sich das Gehirn bewegt. Die Hirmmasselbst ist keiner wesentlichen Veränderung ihres Volumens fähng. Erperimente haben constatirt, dass ein gewisser mässiger Druck ausreicht um ihre Thätigkeit für immer zu vernichten.

Die Bewegung des Gehirns, ein Heben und Senken, ist von der Circulation des Blutes abhängig. Mit der Systole des Herzens und der Diastole der Gefässe entsteht durch den Blutzufluss die sog. pulsatorische Bewegung des Gehirns und zugleich eine Vermehrung des Schädelinhaltes. Andererseits wird eine vermehrte Blutfülle, namentlich der Venen durch den Akt der Exspiration bedingt, indem dubei der Abfluss des Blutes aus dem Schädel eine gewisse Behinderung erfährt. Mannennt die dadurch entstehende Bewegung des Gehirns die inspiratorische. Diese ist immer geringeren Grades als die pulsatorische.

Da das Gehirn keiner wesentlichen Compression fähig ist, so kann für den vermehrten Blutzuftuss nur dadurch Raum geschafft werden, dass mehr Lymphe die Schädelkapsel verlässt. Dies geschieht nun einerseits dadurch, dass, da die die perivaskulären Kanäle umschließenden Scheiden keiner Dehnbarkeit fähig sind, die geschlossenen Arteries sich bei der Herzsystole auf Kosten der sie umspülenden Lymphe dilatiren und diese durch den stattfindenden Druck in verstürktem Mass den ableitenden Lymphgefässstämmen zutreiben. Andererseits wird der vermehrten Blutfülle dadurch Platz gemacht, dass ein Theil des in

255

den Maschen der Pia cerebralis und dem subduralen Raum befindlichen Liquor in die spinalen Lymphräume hinüberfluthet. Der Grund davon, dass diese im Stande sind, eine grössere Menge von Flüssigkeit aufzunelmen, liegt darin, dass zunächst die Maschen der Pia spinalis lockerer sind, sodann dass diese Rückenmarkshäute durch Spannung und Vorbuchtung der die Wirbelkörper verbindenden Ligamente und durch grössere Elasticität an den Austrittsstellen der Nerven im Stande sind, dem Liquor grösseren Raum zu bieten.

Unter normalen Verhältnissen nimmt nun bei jeder Systole des Herzens die Blutfülle in den Hirnarterien zu. Die Dilatation der letzteren hat einen vermehrten Druck auf den Liquor cerebro-spinalis zur Folge. Es tritt einerseits vermehrter Abfluss desselben durch die ableitenden Lymphgefässstämme ein, andererseits wird der Liquor eine gewisse Verdrängung in die spinalen Lymphräume erfahren, hier die Lymphbahnen stärker ausdehnen und auch eine Zunahme des Abflusses durch die ableitenden Lymphgefässstämme veranlassen. Mit der Diastole des Herzens treten die umgekehrten Verhältnisse ein. Mit der Verkleinerung des Lumens der Gefässe und dem verminderten Seitendruck in denselben hat der verdrängte Liquor Platz gefunden, aus den spinalen Lymphräumen zur ückzufluthen und seine früheren Bahnen wieder auszufüllen.

Die Respiration beeinflusst die Fluktuation des Liquor cerebrospinalis in anderer Weise. Da die Inspiration den Abfluss des Biutes aus dem Gehirn befördert, so nimmt dabei der Druck der Blutmasse auf die Lymphbahnen in gewissem Grade ab und macht einer größeren Menge von Lymphe Raum. Der Akt der Exspiration verursacht eine gewisse Stauung des Blutes in den Venen. Der verstärkte Seitendruck in denselben hat aber keine Vermehrung des Abflusses von Lymphe zur Folge, sondern diese wird ebenfalls in einen gewissen Zustand von Stauting versetzt, der mehr oder weniger durch Abfluss von Liquor cerebrospinalis in den spinalen Lymphraum compensirt werden kann.

Von wesentlichem Einfluss auf die Blutfülle des Gehirns sind die Ernährungsgebiete der Arterien, welche Heubner (Med. Centralblatt 1872. X. no. 52) eingehender besprochen hat. Er unterscheidet im Grossen zwei Gebiete: den Basalbezirk und den Rindenbezirk. Der erstere begreift die Hauptstämme der Hirnarterien mit dem Circulus arter. Wilhsil. Ausser dem letzteren communiciren diese Gefässe nicht mit einander. Sie haben einen verhältnissmässig kurzen Verlauf und es lässt sich leicht das Ernährungsgebiet für die einzelnen Arterien nachweisen. Sie versorgen die grossen Ganglien und die dazu gehörigen Theile des Mittelhirns. Dort, wo diese Arterien (Art. corp. callosi,

profunda, foss. Sylvii) beginnen, sich in kleinere Zweige aufzulösen, nimmt der Rindenbezirk seinen Anfang. Diese Zweige treten in die Pia mater, verästeln sich hier vielfach und bilden, indem sie zahlreiche Communicationen unter sich veranlassen, ein ausgebreitetes arterielles Netz, welches seine feinen Gefässe in die Hirnrinde treten lässt. Van dieser aus erstreckt sich ihr Ernährungsgebiet noch auf die zugehörigen Markmassen.

Je jünger die Kinder sind, um so mehr unterscheidet sich die Beschaffenheit des Gehirns und seiner Häute von dem älterer Kinder. De Dura mater adhärirt dem Schädeldach so fest, dass sie bei der Entfernung desselben an diesem haften bleibt und durchschnitten werden muss. Die Hirnwindungen sind flach, die Sulci von geringer Tiefe. Ein solches Gchiro gleicht in gewisser Weise einem hydrocephalischen, in welchen das Transsudat in den Ventrikeln durch den ausgeübten Druck die Wusdungen verflacht und die Sulci mehr oder minder hat verstreichen lassen. Es unterscheidet sich aber von diesem durch den Blutreichthuz Die Gefässe der Pia sind gefüllt, als wenn eine arterielle Hyperame vorhanden wäre. Die Pia erscheint in Folge davon mehr oder minder lebhaft geröthet. An gefässfreien Stellen ist ihr Gewebe durchscher nend, während es bei Erwachsenen einen gewissen Grad von Trübur darbietet. Die Hirnmasse ist bei Kindern von weicherer Consistenz au bei Erwachsenen, um so ausgesprochener, je jünger das Kind ist. 14 Grund ist, wie schon Schlossberger (Liebigs Annalen B. 86, p. 119 und spüter Weisbach (Medic, Jahrbücher B. XVI. H. 4) nachgewieses haben, ein beträchtlich grösserer Gehalt an Wasser als bei Erwachsen-Das Marklager besitzt den grössten Gehalt, dann folgen die grosse Ganghen. Den geringsten Gehalt bieten Pons und Medulla oblongata. Letztere habe ich mehrfach, namentlich bei ganz jungen Kindern, zienlich derb, in einzelnen Fällen sogar von derberer Consistenz als ber Lewachsenen gefunden. Besonders deutlich liessen sich dann die Theile der Med. oblong, und die Rückenmarksstränge nachweisen. Je jünger die Kinder, um so mehr erscheint das Gehirn ödematös, oft in dem Masse, dass es bei der Herausnahme oder, wenn man es hinlegt, zerreisst. Je älter die Kinder werden, um so mehr verringert sich der Wassergehalt des Gehirns und nähert sich mehr und mehr dem Verhältniss, wie es ber Erwachsenen stattfindet. Je ifinger die Kinder und. um so weniger scharf ist die graue Substanz von der weissen unterschieden. Erstere zeigt auch nicht die graue Farbe, wie sie bei alteren Individuen vorkommt, sondern wechselt zwischen Rosa, Grau, Roth und Braun-Roth. Es hängt dies von dem vermehrten Wassergehalt, der grösseren Blutfülle und der unfertigen Ausbildung der Hirntheilespeciell von der noch unvollkommenen Entwickelung der Markscheiden ab.

Die Blutfülle des Gehirns hängt im Allgemeinen ab: 1) von der Thätigkeit des Herzens. 2) von dem Widerstande, den die Arterienwände dem einströmenden Blut entgegensetzen. 3) von dem seitlichen Druck, welchen der Liquor cerebro-spinalis ausübt. 4) von der Freiheit des Abflusses des Blutes und der Lymphe aus der Schädelhöhle.

Je energischer die Thätigkeit des Herzens ist, um so lebhafter wird das Zuströmen des Blutes zum Gehirn sein. Es findet dies z. B. statt bei Hypertrophie des Herzens, körperlichen Anstrengungen, in fieberhaften Zuständen, bei Erregungen des Gemüthes. Indem eine grössere Menge Blut zum Gehirn strömt, muss die Diastole der Gefässe eine grössere werden, als unter normalen Verhältnissen. Dies kann nur geschehen, indem ein anderer Bestandtheil des Schädelinhalts ausweicht. und da die Hirnmasse keiner Compression fähig ist, so kann dies Ausweichen nur den Liquor cerebro-spinalis betreffen. Dieser Vorgang beginnt von dem Augenblick, in welchem der Seitendruck der Arterien in Folge der Fluxion stärker geworden ist, als der des Liquor. Der letztere verringert sein Volumen dadurch, dass er soviel als möglich in die spunden Lymphraume fluthet und durch die ableitenden Lymphgefässstämme mehr Lymphe aus der Schädelhöhle entleert wird. Ist das Abströmen des Liquor bis zu einem Grade gediehen, welcher, indem die einzelnen Lymphräume keiner weiteren Ausdehnung fähig sind, nicht mehr überschritten werden kann, so übt bei fortdauernder und steigender fluxionarer Hyperamie der comprimitte Liquor einen Druck auf die Camibirgefasse and und vermindert dadurch nach Maassyabe des Grades des Druckes den Umfang und Blutgehalt derselben. Die Folge hievon ist Anämie der von den comprimirten Capillargefässen versorgten Gebiete. Da die Hirnrinde und das angrenzende Marklager, wie früher auseinander gesetzt worden ist, der Ort ist, in welchem die Capillargefasse bei reichlicher Anastomosirung die weiteste Verbreitung haben, so sind diese Gebiete am ehesten geneigt, in den Zustand der Anümie überzugehen.

Wie schnell sich dieser Vorgang entwickelt, hängt von dem Grade der fluxionären Hyperämie und der Beschaffenheit des Blutes ab. Enthält das letztere pathologische Bestandtheile, welche auf die Wandungen der Arterien einen abnormen Reiz ausüben und diese zur Contraktion anregen, so wird eine stärkere Diastole der Arterien einer stärkeren Vis a tergo oder einer längeren Zeit zu ihrer Entwickelung bedürfen.

Sind die Fontanellen und Suturen des Schädels noch nicht geschlossen, so ist der Schädelraum einer gewissen Ausdehnung fähig, er Handb. d. Kindertrankbesten. V. 1, 0. wird also mehr Inhalt aufnehmen können. Es wird also mehr kraft oder längere Zeit bedürfen, ehe der Blutgehalt soweit zogenommen hat, um eine theilweise Verdrängung des Luquor und in zweiter Reihe Animie der Capillarbezirke zu bewirken. Je jünger das Kind ist, um » weniger ausgebildet ist, wie Soltmann (Jahrbuch für Kinderhalkunde, N. F. B. XI. p. 101) nachgewiesen hat, das Nervensystem für die Herzhemmung. Es ergiebt sien hieraus die schnellere und lebbaftere Thätigkeit des Herzens im frühesten Kindesatter und die leichte tieberhafte Reaktion, welche schon bei unbedeutenden Reizen auttritt Es sind diese Verhältnisse geeignet, die Folgen des noch mangethaften Schlusses der Schädelkapsel auszugleichen. Dass eine beträchtlichere Blutzuführ statthaben kann, als bei geschlossenem Schädel, wird durch das Prallwerden und Hervorwölben der Fontanelle bewiesen. Um diesen Vorgang zu ermöglichen, ist eine grossere Nachgiebigkeit der Dura nothwendig, als wie man dieselbe nach geschlossener Schädelkapsel findet. Nach Schluss der letzteren beobachtet man bei Traumen. durch welche ein Substanzverlust im Schädeldach bewirkt wird, puletorische und respiratorische Bewegung des Gehirns, aber kein Herrordrangen des letzteren. Dieses findet aber staft, wenn die Dura an dieser Stelle getrennt und damit ein Widerstand gegen die andrängende Blumasse aufgehoben ist.

Eine Verringerung des Blutgehaltes des Gehiens unter die Nomkann stattfinden entweder bei allgemeiner Abnahme der Blutmasse des Körpers oder durch Herabsetzung der treibenden kraft, oder durch Ursachen, welche an einzelnen Stellen oder auf weite Strecken himus der Diastole der Arterien behindern.

Allgemeine Abnahme der Blutmasse entsteht durch Blutungen oder durch profuse Entleerungen von Seiten des Verdauungskanals. Beide Vorgänge konnen akut auftreten oder ehromischen Verlauf haben. Auch akute hochgrælige fluxionäre Hyperaume anderer Organe kann piotzhen Hirnauamie erzengen. Ferner konnen chronis av Processe, welche die Ernähmung des Kerpers wesentlich beeinträchtiger auch Mangei der ietzteren au und für sich eine Abnahme der Blutmasshervorrufen.

Wenn die Ernährung des Körpers heral gesetzt ist, tritt eine Schwächung der Herzthätigkeit ein. Da das Herz in Folge davon nicht im Stande ist, durch seine Systole eine ausreichende Phastole der Arterien zu bewirken, so können letztere nur eine geringere Menge von Blut aufnehmen als unter normalen Verhältnissen. Wenn das Herz erkrankt und dadurch in seiner Thätigkeit behindert ist, wie dies bei Krankheiten der Muskulatur und der Klappen stattfindet, so treten die gleichen

Folgen für die Blutbewegung ein. Die Thätigkeit des Herzens kann ferner durch Mangel an Energie seiner Nerven oder durch vermehrte Arbeit seiner Hem aungsnerven geschwächt sein. Es sind dies Zustände, welche nach Maassgabe ahrer Ursache plötzlich auftreten und schnell vorübergehen oder auch von längerer Dauer sein können. Die Herzthätigkeit kann eine Behinderung erfahren durch Aufnahme von fremdartigen Stoffen, gewissen Medikamenten oder von Bestandtheilen der Galle. Endlich tritt in ganz seltenen Fällen eine beträchtliche Schwächung und Verlangsamung der Herzthätigkeit durch Thrombose in den Art, coronar, cordis ein.

Bei normaler oder sogar gesteigerter Energie des Herzens kann eine Vereingerung des Blutgehaltes des Gehirns vorhanden sem, wenn das Lamen der Arterien auf weite Strecken himus oder an einzelnen Stellen eine Verengerung erfahren hat. Hierher gehört zunächst die Stenose des Ostium aortae. Ferner kann ein Krampf der Gefässnerven diese Verhältnisse bedingen. Derselbe kann von verschiedenen Ursachen, namentlich auch davon abhängig sein, dass durch Beimischung fremdartiger Stoffe zum Blut sich ein abnormer Reizzustand der Gefässwände entwickelt. Bei verengten Arterien tritt eine vermehrte Ansammlung von Lymphe in den perivaskulären Bahnen ein.

Emminghaus (Jahrbuch für Kinderheilkunle, N. F. B. IV. p. 192) berichtet über einen anämischen Knaben von 14 Jahren, der bei plötzlich gesteigerter Frequenz der Herzaktion epileptiform. Anfälle bekam. Diese traten sowohl bei Tage als in der Nacht ein und dauerten nur weinge Minuten. Künstlich konnte man den Anfall hervorrufen, wenn man den Knaben schnell laufen liess. Mit dem Schwinden der Anämie trat vollkommene Heilung ein.

Weiters können die Gefasse auf weitere Strecken eine Verengerung erfahren durch den Process der Sklerose des Gehirns, Druck von Transsudaten, Blutungen.

Verbreitete Animie in den Capillargebieten kann statthaben neben Blutfille in den grösseren Arterien. Diese können namlich in Folge von Schwächung ihrer Nerven sich im Zustande grosserer Dilatation befinden. Das Herz vermag unter diesen Umstän len nicht, die Blutmasse, welche an diesen Stellen vermehrt ist, und in den weitern Kanalen langssuner fluthet, mit hinreichen ber Kraft in die Capillargefässe zu treiben.

Lokale Anämieen in einzelnen Gebieten des Gehirus können entstehen durch Druck von Geschwülsten, namentlich Drüsenschwellungen auf die Arterien des Halses, durch Tumoren in der Schädelhöhle, Embolieen, Thrombosen, in sklerotischen Heerden, durch partiellen Gefässkrampf. Die Blutfülle des Gehirns ist endlich von der Freiheit des Abflusses des Blutes und der Lymphe aus der Schädelhöhle abhängig. Je mehr der Abfluss des Blutes behindert ist, um so mehr wird der Durchties desselben durch die Capillargebiete erschwert und von hier aus übertragen sich schliesslich rückwärts die Folgen der Behinderung der B. scirculation auf die grösseren Arterien des Gehirns. Mit der verüser Stauung geht eine Behinderung des Abflusses der Lymphe Hand in Hant Hat die Stauung einen höheren Grad erreicht, so treten Transsudate in die Lymphbahnen, namentlich in die Maschen der Pia und die Ventrikel auf. Mit der Zunahme der Transsudate steigert sich der Druck des Liquor cerebro-spinalis auf die Capillargefässe. Mit der zunehmenden Verringerung des Lumens derselben tritt in den betreffenden Bezirken der Zustand der Anämie ein,

Ein müssiger und schnell wieder schwindender Grad von venber Hyperämie wird durch die Exspiration bedingt und gehört also in las Gebiet des Normalen.

Die venöse Hyperämie, als pathologischer Vorgang, kann ihrer Grund lediglich darin haben, dass die Arbeit des Herzens, die vis a tergeine weniger energische geworden ist. Dies kann durch Krankheiter welche die Ernährung des Korpers beträchtlich herabsetzen, beweit sein, oder durch pathologische Processe, welche das Herz seibst betreffe. Krankheiten der Muskulatur und der Klappen desselben. Von weserblichem Einfluss auf das Zustandekommen von venöser Hyperämie ur Schadel sind ferner Erkrankungen der Athmungsorgane, welche ur einer beträchtlichen Behinderung der Respiration und Bluteireulatie einhergehen. Dahin gehoren namentlich verbreitete Prieumomes, diffuse Exsudate und Transsudate in die Pleurasäeke, verbreiteter Prieumothorax, akute Milhartuberkulose der Lungen. Ferner Krankheiter des Kehlkopfes, welche mit Stenosis glottidis verbunden sind, verkertete Bronchitiden, Tussis convuisiva, Emphysem der Lungen.

Lokale venöse Hyperämie im Gehirn wird bewirkt durch Geschwüßt, am Italse, namentlich Drüsenschwehungen, welche den Blutabfluss tehindern, Tumoren im Gehirn, Thrombosen.

Aus der bisherigen Auseinandersetzung ergiebt sieht, dass Hyperämie und Anämie in der Schädelhöhle einander nicht ausschliess z. sondern in der Mehrzahl neben einander oder nach einander vorkommen, weil der eine Vorgang den anderen bedingt. Auf tluxionäre Hyperämie der grossen Arterien kann Anämie der Capillarbezirke, auf diese wegen herabgesetzter vis a tergo verlangsamter Fluss des Blutes in den Venen folgen. Umgekehrt kann Stanung des Blutes in den Venen Verlangsamung der Circulation in den Capillargebieten und in

zweiter Linie auch in den grossen Arterien zur Folge haben. Sobald durch diesen Vorgang Transsudate bewirkt werden, tritt Compression der Capillargefüsse und Anämie der betreffenden Gebiete ein.

Man kann hieraus entnehmen, wie schwierig es ist, die Symptome der Anämie und Hyperämie im einzelnen Fall auseinanderzuhalten. Die Schwierigkeit wird noch dadurch vermehrt, dass die Symptome sich verschieden gestalten, je nachdem der Process plötzlich oder allmählig sich entwickelt. Ausserdem wird das Krankheitsbild durch das Alter des Kindes beeinflusst. Diese sämmtlichen Vorgünge: Direkte Anämie, fluxionäre oder venöse Hyperämie mit nachfolgender Anämie treffen, sobald sie akut auftreten, und je jünger das Kind ist, in den Symptomen des Blutmangels des Gehirns zusammen. Diese hierdurch plötzlich entstandene Störung der Ernährung des Gehirns charakterisirt sich zunächst durch die Erscheinungen des Reizes und sodann der Lähmung. Kussmaul und Tenner haben zuerst die einschlägigen bekannten Versuche angestellt. Man vergleiche ausserdem die Arbeit von Bergmann.

Da die bereits besprochenen grossen Ernährungsgebiete des Gehirns verschiedene Anordnung der Gefasse haben, da ausserlem der Einfluss einer Ernährungsstörung in den verschiedenen Bezirken nicht gleich ist, so sind vor allen Dingen die Symptome, welche der Hirnrinde zukommen, von denen des übrigen Gehirns und namentlich der motorischen Hirntheile auseinanderzuhalten. Die Hirnrinde kann vermöge ihres beträchtlichen Blutreichthums in den verbreiteten Capillarnetzen am wenigsten einer akuten Störung der Ernährung widerstehen, um so weniger, je jünger das Kind ist, je weniger also die Entwickelung dieser Particen vollendet und je grösser desshalb die normale Blutfülle ist. Die Symptome des gesteigerten Reizes sind rasch vorübergehend und charakterisiren sich nur lurch grössere Erregung des Geistes und Gemüths, Mangel an Schlaf, Unruhe, Delirien. Mit der zunehmenden Entwickelung der Anämie treten schnell die Zeichen der Depression: Betäubung und endlich vollkommene Bewusstlosigkeit auf. Die Reizerschemungen der motorischen Hirntheile sind von längerer Dauer als die der Hirnrinde. Es sind dies epileptiforme Krampfaufälle, welche den ganzen Körper, eine Hälfte, einzelne Theile des Körpers betreffen können. Nuch kurzer Dauer derselben ist meist sehon Betäubung eingetreten, namentlich bei jüngeren Kindern. Wie lange dieser Zustand der Erregung bestehen kann, lässt sich nicht angeben. Die Anfälle werden seltener, weniger heftig und meist tritt nach kurzer Zeit Paralyse ler befallenen Particen auf. Ist man im Stande, die Anämie schnell zu beseitigen, wie z. B. bei direktem Blutverlust durch Transfusion, so

schwinden die Erscheinungen ebenso schnell, wie sich die Ersiltes des Gehirns dem normalen Zustande nichert.

Die Obertläche des Körpers, die sichtbaren Schleimhaute zeite sich bei der akuten Anämie durch Blässe aus. Die Pumiter sid zfangs contrahirt, im Stadium der Depression dilatirt und mehr 🤛 minder unempfindlich gegen Licht. Min findet, je kleiner die kissamd, die Lidspalten im Schlaf nur halb geschlossen. Die Augaption. nach oben gerollt, man beobachtet krampfnafte Bewegungen des a.e. ens und Saugens. Die Zunge wird vorgestreckt, als oh die kan beriese zeigten. Sie gähnen viel und zeigen Neigung zum Erbrechen Se Fontanellen und Nahte noch nicht geschlossen, so richtet sich ihre leschaffenheit nach der Art und Weise, wie die Anamie entstanden it und nach deren Folgen. Bei Anämie nach Säfteverlusten etc meman, wenn sich in Folge der Stauung nicht beträchtliches Tratson entwickelt hat, die Fontanellen und namentlich die vordere in verst denem Grade eingesunken. Die Ränder der Knochen können sich ich einander schieben. Man findet namentlich die Räuder der Schute-Os occipitis unter denen der Scheitelbeine stehen. Oft haben sich is bei letzteren die Ränder des einen unter die des anderen gesch Ber Anamie nach fluxionärer Hyperämie ist kein Schädelkollaps handen. Die Fontanelle ist gespannt oder vorgewöllt, Im Stage der Depression werden Sedes und Urm unwillkührlich entleert.

Anders gestalten sich die Symptonie, wenn die Außmie und me'r die Störung der Ernahrung des Gehirns schleichend entstanden ist 8 können überhaupt so schwach ausgeprügt sein, dies sie von den Ersenungen einer anderen Krankheit vonkommen verdeckt sind. De st dien der Erregung und Depression sind von längerer Dauer als be f akuten Anämie. In ersterem beginnen die Kimler unruling uiet m dresslich zu werden. Sie meiden die gewohnten Spiele und Beschatt gungen oder haben dabei keine Stetigkeit und hasten von einen ist underen. Der Schlaf ist unruhig, unterbrochen, die Kinder sehreit leicht auf. Sie haben keine last und Kraft zur Bewegung und zitdas Legen vor. Letzteres hat auch den Vorzug, dass die Neugang i Schwindel und Ohnmachten, welche unter diesen Verrältnissen bei teren Kindern vorkommt, schwin bt. Häufig wird über kopfse; nen Empfindlichkeit der Augen, Oh. is von geklagt. Jüngere Kinder tesen mit der Hand oft nach dem Kopf, ziehen die Augenbrauen zisch men. Appetit und Verdauung sind mangelhaft. Die Binsse der korpet oberfläche und sichtbaren Schlembläute entwickelt sich allmahl,

Das Stalium der Depression unterscheidet, sich von dem bei be akuten Anämie nur durch die Langsamkeit des Auftretens und dadurch

dass, wenigstens im Beginn, die Symptome weniger scharf ausgeprägt sind. Die Kranken mögen das Bett nicht mehr verlassen, haben viel Neigung zum Schlaf. Schon frühzeitig treten die Kan- und Sange-Bewegungen, das Rotten der Augäpfel nach oben auf. Die Pupitten sind in gewissem Grade dilatirt, oft ungleich, reagiren träg gegen Licht. Strider dentum wird selten beobschtet. Hie und da treten leichte Zuckungen auf. Ausgeprägte epileptiforme Anfälle werden selten gefunden und sind dann von geringerer Intensität als bei der akuten Anämie. Allmählig tritt Betäulung, schliesslich vollkommene Bewusstlosigkeit ein.

Die Beschaffenheit der Fontanellen und Nühte unterliegt denselben Bestimmungen wie bei der akuten Anamie.

Von Wichtigkeit in Bezug auf die Diagnose der Cirkulationsverhältnisse ist die ophthalmoskopische Untersuchung. Bouchut war der erste, der bei Kindern diese Untersuchungen zum Zweck der Diagnose von Gehirnkrankheiten vornahm. Er hat die Ergebnisse in der Hauptsache in seinem Traité de diagnostic des maladies du système nerveux par l'ophthalmoscopie medergelegt und später noch mehrfach neue Untersuchungen veröffentlicht. Dieselben sind indess mit Recht wegen der darin enthaltenon ungenauen Augaben einer ungünstigen Kritik anheimgefalten. Es wurden sodann einschlägige Untersuchungen von Grafe, Benedict, Leber u. a. unternommen, welche ergaben, dass die pathologischen Befunde im Auge bei Anämie von Stauungen im Venensystem abhängig seien. Hiergegen traten Schwalbe, Schmidt, Manzu. a. auf, indem sie durch Experimente den Zusammenhang der in der Schädelhöhle befindlichen Lymphbahnen, speciell des zwischen Dura und Pia vorhandenen Lymphsackes mit dem Lymphraum der Sehnervenscheide und des Anges nachwiesen und feststellten, dass die pathologischen Veränderungen im Auge den Lymphbalmen ihre Entwickelung verdankten. Bei erhöhtem Druck auf den Liquor cerebro-spinalis in Folge fluxionärer Hyperämie mit nachfolgender Anämie, oder bei beträchtlicher Stauung des Blutes im Venensystem und in Folge davon entstandener bedeutender Vermehrung des Liquor durch Transsudate tritt der letztere auch unter stärkerem Druck und in grösserer Menge in die Lymphräume des Schorgans. Die Folge hiervon ist Oedem des Schnerven und Compression der Gefässe. Der Augenspiegelbefund, welchem Gräfe den Namen Stauungspapille beilegte, ist folgender: Die arteriellen Gefässe der Netzhaut sind verengert, die venösen dilatirt und gefüllt und in l'olge davon mehr oder weniger geschlängelt. In einzelnen Fällen hat man Hämorrhagieen beobachtet. Die Papille ist geschwellt, getrübt und etwas geröthet. Zuweilen erstreckt sich dieser

Zustand auch auf die Umgebung derselben. Nach längerer Dauer kand diese Krankheit in weisse Atrophie des Sehnerven übergehen. In der Fällen von Anämie, in welchen eine vermehrte Fülle der Lymphbahnez des Auges nicht statt hat, ergiebt die Untersuchung den Augengrund blasser als normal und die Gefässe weniger gefüllt.

Hiermit ist im Allgemeinen das Bild der diffusen Anämie gezeichnet worden. Die herdweisen Anämieen werden bei den Krankbeiten, welche sie bedingen, ihre Besprechung finden.

Es giebt nun einzelne Ursachen der Anämie, welche einen bestimmten Complex von Symptomen erzeugen, für welche im Lauf ier Zeiten gewisse Krankheitsnamen gebräuchlich geworden sind. Es and dies das Hydrocephaloid und die Commotio cerebri.

Der erstere Vorgang hat seinen Namen von Marshall-Hall erhalten und zwar desshalb, weil er eine gewisse Achvlichkeit mit iem s. g. akuten Hydrocephalus darbietet. Die Ursachen dieser Krankheit. welche hauptsüchlich die ersten Lebensjahre betrifft und um so häufiger vorkommt, je junger die Kinder sind, sind sowohl in mangelhatter Ernährung als in Säfteverlusten zu suchen, welche sich plotzlich oder aumählig entwickelt haben. Der pathologische Befund besteht in Starung des Blutes in den Venen und den Lymphbahnen, beträchtliche Füllung der letzteren und auch der Ventrikel durch Transsudate gu Anämie der Capillarbezirke. Es kann dieser Zustand nicht mit Atrophe des Gehirns und davon abhängigen Transsudaten verwechselt werden. wie von einigen Seiten geschehen ist. Er ist auch anatomisch genzu unterschieden von dem Hydrocephalus extracerebralis, der als ein Produkt der Entzündung der Pia auftritt und, je beträchtlicher der Ergus und je mehr dessen Abfluss gehindert ist, in um so höherem Grade em Schmälerwerden der Gyri und eine Vertiefung der Sulci durch tonpression des Gehirns bewirkt. Mangelhatte Ernährung kann an und für sich diesen Zustand von Anämie bedingen oder aber die Grundlage bilden, auf welchem Safteverluste ihn um so leichter berleiffihren. Im ersteren Fall entwickelt sich unter den besprochenen Symptomen der Vorgang allmählig und kann im besten Fall auch nur ebenso langsam wieder schwinden. Sind Säfteverluste die Ursiche, so kommt sowoh. die Menge derselben, als auch das schnelle oder langsamere Auftreten und die Dauer in Betracht.

In der Hauptsache werden diese Säfteverluste durch Durchfälle, welche für sich bestehen oder auch mit Erbrechen verknüpft sein können, repräsentirt. Je akuter diese Entleerungen auftreten, je profuser sie sind, um so schneller und hochgradiger entwickelt sich die Anämie des Gehirns. Dieselbe hat weniger ihren Grund in der Verminderung der

Säftemasse als in einer Herabsetzung der Energie des Herzens. Es kommen indess auch Fälle vor, in welchen die Entleerungen nach Zahl und Menge gering sind und doch wenige Stunden nach ihrem Beginn die Erscheinungen der Hirnanämie plötzlich und hochgradig auftreten und meist von tödtlichem Ausgange gefolgt sind. Ich bin der Meinung, dass es sich in einem solchen Fall neben plötzlicher Herabsetzung der Triebkraft des Herzens um akute Lähmung der arteriellen Gefüsse des Gehirns, dadurch bewirkte Schwächung der Circulation und Anämie in den Capillarbezirken handelt.

Je akuter sich diese Vorgänge entwickeln, um so schneller geben die Erscheinungen des Reizes in die der Depression über. Die Kinder liegen bleich und im halben Schlummer da und werden schnell mehr und nicht befäuht. Ist die Fontanelle noch offen, so sinkt sie ein, weil bei der Schnelligkeit des Processes keine grössere Menge von Transaudat entwickelt werden kann. Frühzeitig treten die ominösen Kauund Sauge-Bewegungen auf. Die Dirmentleerungen dauern daneben fort oder können auch schon vollständig cessirt haben. In selteneren Fällen wird dieser Zustand rückgängig und leitet sich allmählig die Genesung ein. In der Mehrzahl tritt schnell Coma ein, es entwickeln sich zuweilen epileptiforme Anfälle und es folgt der Exitus lethalis. Mehr wie hei dem schleichend auftretenden Hydrocephaloid fällt hier die Widerstandskraft der Kinder in das Gewicht, und diese ist in der Hauptsache von der zweckmassigen Ernährung abhängig. Kinder, welche mit der Brust genährt worden sind, haben viel weniger Anlage, dieser Krankheit anbemzufallen, als die, welche man künstlich ernährt hat. Auch nach der Entwöhnung ist die zweckmässige Ernährung von dem wesentliehsten Einfluss. Kinder, welche an Störungen der Ernährung, namentlich an Rhachitis leiden, liefern das Hauptkontingent für das akute Hydrocenhaloid.

Das schleichende Auftreten dieser Krankheit wird nach länger dauernden Säfteverlusten, wie bei chronischer Enteritis. Bronchitis etc.
oder bei anderen chronischen Processen beobachtet, welche die Ernährung des Körpers wesentlich benachtheiligen. Auch hier hängt die
Widerstandskraft des Körpers davon ab. ob seine Ernährung in zweckmussiger Weise stattgefunden hat. In der Mehrzahl der Fälle werden
kümmerliche elende Geschöpfe von dieser Krankheit befallen und geben
meistentheils, bald in längerer, bald in kürzerer Zeit daran zu Grunde.
Die Symptome treten hier schleichend und oft kaum merklich auf.
Nachdem die Kräfte der Kinder mehr und mehr abgenommen haben,
findet man sie bleich und welk dahinliegen. Ein anfängliches Verdriesslichsein geht bald in Theilnahmlosigkeit über. Schon Wochen vorher,

ehe sich das Krankheitsbild vervollständigt, kann man Kau- und Sange-Bewegungen beobachten, ebenso das Rollen der Bulbi nach oben, so dass es bei dem Liegen der Kinder den Eindruck macht, als ob sie an der Decke des Zimmers etwas suchen oder nach jemand sehen wollen, der hinter ihnen steht. Die Fontanelle kann eingesunken sein oder auch in normaler Höhe stehen oder zwischen beiden Zuständen wechseln. E tritt auffällige Neigung zum Schlaf ein. Die Pupille ist weder verengt, noch erweitert, reagirt aber träge gegen Licht. Gelingt es unter solchen Umständen, die Kräfte zu erhalten, so kann, wenn die Krankhert, welche die Hirmanämie veranlasst hat, zum Stillstande kommt, allmählig Besserung und Genesung eintreten. Die Kinder schlafen dans micht mehr so viel, werden theilnehmender, die Blasse macht einer gesunderen Farbe Platz, zugleich schwinden allmählig die übrigen symptome. Ist dagegen der Kräfteverfall ein zu bedeutender, so deutet sich die Steigerung der Hirnanämie dadurch an, dass das Sensonum mehr und mehr benommen wird, bis das Kind schliesslich im Sopor a Grunde geht. Epilephforme Aufülle werden hier sehr selten beobachtet

Fane andere, in ibren Erscheinungen sehr deutlich eharakterper-Form von Anämie ist die Gehirnerschütterung, Commotio cerebri, Sch ist die Folge plötzlicher Insulte, welche den Schüdel treffen, also Fa-Schlag, Stoss. Die Frage, welcher Art dieser Vorgang im Schädel & ist von jeher vieltach ventilirt worden und hat man die verschredenstet Hypothesen aufgestellt, welche sich aber nicht als stiehhaltig erwese. haben. Gestützt auf Experimente hat in neuerer Zeit Fisch er die retreffendste Erklärung für diesen Process gegeben. Er stellt denselber in Analogie mit dem bekannten Goltz'schen Klopfversuch. Her lesult bedingt auf dem Wege des Reflexes einen piotzlichen Lähmungzustand der Arterien. Das Blut staut sich in denselben, in Folge dason ist das Herz nicht im Stande, dasselbe mit ausreichender Kraft und in hinreichender Menge in die Capillarbezirke zu treiben. Es entstelt also plötzlich Anämie der letzteren und in zweiter Keihe wegen der geschwachten vis a tergo Hyperämie in den Venen und Ueberfüllung des Lymphbahnen.

Das hauptsüchlichste und selten fehlende Symptom dieses Verganges ist die Bewusstlosigkeit. Je heftiger der Insult ist, um so kürzet ist das Stadium der Erregung des tichirns. In hochgradigen Fallen macht sich dasselbe gar nicht bemerkbar, indem demselben unmitteleur nach seinem Auftreten die Zeichen der Depression folgen. In leichteren Fällen ist der Betroffene noch im Stande, zu sprechen, einige Schritte zu gehen, bis er plötzliche collabirt. Der Eintritt der Bewusstlosigkeit ist jedes Mal ein plötzlicher. Die Kranken werden bleich.

schliessen die Augen, sinken um und lassen die Glieder schlaff liegen. Das Herz arbeitet schwach, der Puls ist weich, leicht comprimitbar, zuweilen unregelmässig und verlangsamt, die Respiration ist oberflächlich, oft kaum hörbar. Die Pupillen sind dilatirt. Nach kurzer Zeit beginnt das Bewusstsein wiederzukehren, die Kranken sind bald vollkommen wieder bei sich. Die Blässe und Kühle des Körpers schwindet, der Kopf wird oft etwas heiss und es wird dann über Schwere oder Schmerz im Kopf geklagt. Häufig zeigt sich Uebelkeit und Erbrechen. Zuweilen bleibt noch eine kurze Zeit eine krankhafte Erregbarkeit der höheren Sinnesnerven, eine gewisse Unbehülflichkeit in der Motilität des Körpers zurück.

In schweren Fallen tritt sogleich nach stattgehabtem Insult vollstånd ge Bewusstfosigkeit und Collapsus des Körpers ein. Dieser Zustand kann Stunden, sogar Tage dauern und dann allmähtig in Genesung übergehen. Die Symptome sind hochgradiger wie in den leichten Füllen und die nachfolgenden Störungen im Nervensystem von längerer Dauer. Kopfschmerzen, Schwindel, Uebelkert, Empfinaliehkert gegen Licht und Geräusch, Erschwerung der Thatigkeit des Denkens und der Sprache his zu voilständigem Stummsein können auf eine Reihe von Tagen zurückbleiben, ebenso Alterationen des tief ihrs und der Bewegung. In den schwersten Fällen bleibt die Bewusstlougkeit unverändert, der Collapsus nummt zu und nach wenigen Stunden, höchstens Tagen tritt der Tod em. Ein Zeichen, dass sich der Zustand zum Besseren wendet, ist der Beguin der Wiederkehr des Bewusstseins, ein Beweis, dass der Lähmungszustand der Arterien anfängt, nachzulassen. Indem sich die Bluteireulation nicht und mehr regulirt, wird die Ernährung des Gehirns und specied dessen Rinde eine mehr normale. Ausserdem ist als ein günstiges Zeichen auzusehen, wenn die Dilatation der Pupillen nachlässt und thre Wete sich mehr dem normalen nähert.

Es bleibt vor der Hand fraglich, ob nicht in der Mehrzahl der Fälle, in welchen der Tod eingetreten ist, andere Läsionen des Gehtens, mamentlich Blutungen vorhanden gewesen sind. Mit Wahrscheinlichkeit ist dies auch für die Fälle anzunehmen, in welchen Störungen im Gebiet des Nervensystems, namentlich solche, welche auf bestimmte Heerde hinweisen, zurückbleiben. Verdächtig sind auch bleibende geistige Störungen. Es scheint, dass man als Grund dieser in einzelnen Fällen Verfettung der Wandungen der Hirngefässe, namentlich im Gebiet der Capillaren nachgewiesen hat und uass man berechtigt war, die Entstehung dieses Processes auf die stattgehabte Commotion zurückzufähren. Dass indess reine Gehtrnerschütterung ohne irgend welche Complikation binnen kurzer Frist den Tod herbeiführen kann, beweisen die beiden

Pälle, welche Bergmann mit den Sektionsbefunden mitgetheit hat. Diese betreffen Knaben von 2 und 14 Jahren. Nach plötzlichen Todesfällen in Folge von vermutheter Commotio cerebri wird man überharpt nie ein s. heres Urtheil fällen können, wenn man nicht die Sektion gemacht hat. Man wird oft pathologische Vorgänge in verschiedenen Organen als Todesprache finden, während der supponirte Betur I der Gehirnerschütterung fehlt oder die vorhandene Anämie des Gehirns als Folge anderer Krankheitsprocesse angesehen werden muss.

Nach fieberhaften Krankheiten werden Zustände von Hirtanämme beobachtet, welche mit Dehrien verknüptt sind. Man hat die sen den Namen Inanitionsdelirien gegeben. Dieselben sind von tiefgreifenden Ernährungsstörungen der Hirturinde abhängig, welche theils durch verminderte Kraft der Herzthätigkeit, theils durch krankhafte Veränterung des Blutes bedingt sind. Je heftiger die voraufgegangene Krankheit war, um so lebhafter und von um so längerer Dimer sind die Dehirien. In der Regel pflegen sie zu schwinden, wenn die Ernährung de Körpers sich heht und die Genesung fortschreitet. Zuweilen bleites noch auf kürzere oder längere Zeit geistige Störungen bestehen. Deselben schwinden ebenfalls allmählig. Nur in ganz seltenen Fällen kann beobachtet, dass dieselben dauernd gehlieben sind.

Störungen der Ernährung des Gehirns und Blutcirculation, wie des bei Erwachsenen in Folge von Diabetes mellitus und insipidus, bei Arbuminurie beobachtet worden sind, hat man meines Wissens im kindlichen Alter bisher nicht gefunden.

Schliesslich ist als eine besondere Form der Hirnanämie die Cephalalgie und Hemicranie zu nennen. Dieser Vorgang tritt akut auf end kann das gar ze Gehirn oder eine Hälfte betreffen. Er besteht in einem Krampf der betreffenden Arterien, in Folge wovon den betreffenden Ernährungsbezirken zu wenig Blut zugeführt wird. Je jünger die Kinder sind, um so seltener wird die Krankheit beobachtet. Sie kommt häntiger vor, je mehr sich dieselben dem Alter der Pubertät nähern. Ursabe ist in vielen Fällen zu beträchtliche geistige Anstrengung, wie dieselbe heutigen Tages oft genug in den Schulen stattfindet. Ausserdem können Störungen der Verdauung auf dem Wege des Refleres diesen Getaskrampf veranlassen. Die Krankheit charaktensirt sich haupt-ächte.h durch einen mehr oder minder heftigen Kopfschmerz, der über den garzen Kopf verbreitet und hald hier, Land dort heftiger ist, oder nur eine Hälfte des Kopfes einnimmt. Das Gesicht wird bleich, die Stirn kult. je heftiger der Schmerz ist, um so apathischer wird der Kranke, es tritt Neigning zum Schlaf ein. Bald erscheint Uebelkeit und nach kürzerer oder längerer Dauer, aber nicht in allen Fällen, erfolgt Erbrechen, womit meist der Gefüsskrampf und der Schmerz nachlässt. Bei heftigen Schmerzen sind die Seh- und Gehör-Nerven krankliaft gereizt und empfindlich. Der Zustand kann in wenigen Stunden vorübergehen und zieht sich selten über einen Tag hinaus. Gewöhnlich wird er durch einen tiefen Schlaf beendet, nach welchem sich der Kranke wieder woh, aber noch angegriffen fühlt. Er sieht noch etwas blass aus, doch findet sich bald etwas Appetit, mit dessen Befriedigung die letzten Symptome zu schwinden pflegen.

Die Behandlung der Hirnanämie richtet sich nach den Ursachen. Wenn sich diese oder deren Folgen nicht beseitigen lassen, oder nicht von selbst schwunden, bleibt die Anämie bestehen und bedingt piötzlich oder allmählig den lethalen Verlauf der Krankheit. Die Behandlung ist verschieden, je nachdem die Anämie akut oder schleichend aufgetreten ist.

Akute einfache Anamie durch Blutverlust erheischt zunächst ruhige Lage, dann die Anwendung äusserer Wärme, terner reichliche Gaben guten Weines, kräftige Fleischbrühe, Kaffee. Von Medikamenten sind Reizmittel, wie Tiuct. valer. acth., Acther, Moschus, Campher, subkutane Injektionen von Ol. camphorat., Acther am Platz. In extremen Fällen muss man zur Transfusion greifen, wie dies De Belina bei einem Neugeborenen mit gutem Erforg gethan hat.

Akute Anämie nach beträchtlichen Säfteverlusten, namentlich Durchfällen und Brechdurchtällen, das sog. Hydrocephaloid, verlangt neben Beseitigung der Ursachen die gleichen Maassnahmen. Von gutem Erfolg pflegen ausserdem Seebäder mit kalten Uebergiessungen zu sein, indem hierdurch auf dem Wege des Reflexes die Energie der Bluteirenlation gesteigert wird. Blutentziehungen, die Anwendung von Kalte würden hier ebenso zweckwidrig und schädlich sein, wie bei der Anämie nach Commotio cerebri. Bei letzterer ist vor allen Dingen horizontale Lage und vollkommene Ruhe nothwendig. So Luge die Bewusstlosigkeit dauert und man von der Darreichung von Medikamenten per os absehen muss, mache man, wenn der Zustand hochgradig ist, subkutane Injektionen von Ergotin, Chinin, von Reizmitteln und ernähre den Körper durch Clysmata von Fleischbrühe. Beginnt das Bewussisein sich herzustellen, so ist ebenfalls die vollständige Ruhe festzuhalten, daneben zweckmässige Ernährung und vorsichtige Gaben von Wein. Tritt in zweiter Reihe arterielle Hyperämie auf, so können kalte Umschläge über den Kopf, mässige Gaben von Abführmitteln nothwendig werden.

Bei akuter Anämie, welche durch Gefässkrampf hervorgerufen ist, trachte man vor allem die Ursachen zu beseitigen. Man lasse also den kindlichen Geist nicht überanstrengen, gönne den Kranken die nöthige Zeit zur Erholung und zum Schlaf. Nebenher muss die Eruährung zwecknussig eingerichtet, Wein gereicht werden. Von Medikameten kommen Chinin, Eisen, Ol. jee, asell, zur II-bung der Kräfte zur Anwendung. Im Augenblick des Anfalls pflegt der Gefässkrampf Inhalationen von Amylenum nitrosum und innerer Darreichung von Natr. salicylicum zu 1-2 Gr. zu weichen. Um die Wiederkehr des Anfalls zu verhüten, gebe man das letztere oder grosse Gaben Chinin (0,3-0°) eine Reihe von Tagen hindurch, füglich 1-2mal. In den Fällen, mwelchen Störungen der Verdanung die Ursache des Gefässkrampfes algeben, muss diese auf die passende Weise regulirt werden.

Nimmt die Anämie nach akutem Auftreten einen chronischen Verlauf oder entwickelt sie sich schleichend bei Krankheiten, durch welche die Ernährung wesentlich beeinträchtigt wird, so handelt es sich neben der Darreichung von Chinin, Eisen, Ol. jee. as dl. um eine zweckmassige und kräftige Diät, also Mitch, Fleisch, Eier, Wein und Bier. Das Zusmer solcher Kranken sei trocken und sonnig. Im Sommer emphent sich ein Aufenthalt auf trockenem Lande oder an der See. Bäder n. Stahl, Malz werden wohlthätig wirken. Es bezieht sich diese Behardung namentlich auch auf den von den sog, Inantionsdehrien begleit is Zustand. Ther hat, besonders wenn die Krankheiten des ausreichende Schlafes entbehren, die Darreichung von Opium, Morphium, Chlorahydrat guten Erfolg. Oft sind nach einer ruhigen Nacht die Dehreit geschwunden.

Die Hyperämie des Gehrens und seiner Häute kann entweder de Arterien oder die Venen überwiegend betreffen. Beide Arten könner diffuse Verbreitung haben oder sich auf einzelne Bezirke des Gehrens beziehen. Es kommen hier nur die ersteren zur Betrachtung. Von der heerdweisen Hyperamieen wird bei den betreffenden Kraukheitsprocessen die Rede sein.

Die arteriellen sog, fluxionären Hyperämieen kommen bei Weiten häufiger zur Beobachtung. Sie treten nach Maassgabe übrer Ursacher skut auf oder verlaufen schleichend.

Die skuten arteriellen Hyperämiern können zunschst ihren Grund in der gesteigerten Thätigkeit des im übrigen normalen Herzens haben. Diese vermehrte Erreging der Herznerven wird bedingt durch Gemüthsbewegungen, lebhafte Bewegungen des korpers, durch gewisse Nahrungsmittel und Medikamente, hine atigemeine Anlage zu solcher Hyperamieen wird daher vorhanden sein, wenn die Erregbarkeit des Nervensystems über die Norm gesteigert ist. Eine solche Anlage kann auch von einer gewissen Beschaftenheit des Blutes abhangig sein. Ich bin nämlich der Meinung, dass die schon von Andral aufgestellte Hy-

271

pothese nicht von der Hand zu weisen ist, nach welcher er anniumt, dass eine allgemeine Vermehrung der rothen Blutzörperchen Hyperämieen in verschiedenen Körperstellen, also auch im Schädel veranlassen könne. Es ist bekannt, dass im tiegensatz dazu in Krankheiten, welche mit allmähliger und dauernder Verminderung der rothen Blutkörperchen einhergeben, keine Hirnhyperämieen zu Stande kommen. Beiderlei Anlagen können vererbt, die Hyperämie auch durch zu kräftige Ernährung acquirirt sein.

Akute Fluxionen zum Gehirn werden durch Krankheiten hervorgerufen, welche mit Fieber einhergehen, indem durch die gesteigerte Frequenz und Tnätigkeit der Herzbewegung mehr Bint in die Schädelhöhle tritt, als unter normalen Verhältnissen. Die davon abhängigen Erscheinungen resultiren indess zum grossen Theil auch von der krankhaften Beschaffenheit des Blutes und von der gesteigerten Wärme desselben.

Chronisch verlaufende arterielle Hyperimieen können ihren Grund nur in einer dauernd verstärkten Herzthätigkeit haben. Diese wird durch Hypertrophie des Herzens bedingt und zwar durch diejenige, welche sich in Folge von Nierenschrumpfung oder nach diffuser Pericarditis und verbreiteter oder totaler Verlöthung der Perikardialblätter entwickelt hat. Hypertrophie als sekundärer Vorgang nach Klappenfehlern kann nicht in Betracht kommen, weil hier im besten Fall die gesteigerte Herzarbeit nur im Stande ist, die mangelhafte Bluteireulation in Folge von fehlerhaftem Klappenschluss auszugleichen.

Während die chronischen Fluxionen keiner wesentlichen Aenderung fähig sind, können die akuten ohne weiteren Nachtheil rückgängig werden oder auch ein lethales Ende bedingen. Mit der Zumahme der Menge deseinfliessenden Blutes und der Steigerung der treibenden Kraft tritt in Folge des Druckes mehr Blutserum in die Lymphbahnen aus. Sobald diese aber in dem Maass getüllt sind, dass ihr linh ift der i andrängenden Blut nicht mehr ausweichen kann, so steigert sich ihr Seitendruck auf die Capitlargefässe und bedingt Anamie derselben. In Folgedes vermehrten Austrittes von Blutserum entwickelt sich also Oeden der Pia, und je nach der Heftigkeit des Processes kommt es auch zu Oedem des Gehirns und mehr oder minder beträchtlichen Transsudaten in die Ventrikel. Während leichtere Fälle nach kurzer Zeit in Genesung übergehen können, kann in schweren der Tod nach kurzer Zeit, in wenigen Stunden eintreten. In vielen Fällen bleiben die Ursachen, welche das plötzliche Auftreten dieser Krankheit bedingt haben, völlig dunkel. Im Volksmunde wird vielerlei, wie Erkältungen. Diätfebler, Würmer im Darmkanal etc. angeschuldigt. Die Autopsie ergiebt neben den Transsudaten, deren Menge auch recht gering sein kann, eine abnorme Weichheit und Zerreisslichkeit des Gehiros. Die Wandungen sind flach, die Sulci ziemlich verstrichen, die Hirnrinde hat eine biasse, fast weisse Farbe. Auf den Durchschnitten gewahrt man sehr selten einzelne kleine Biutpunkte.

Als erstes Symptom der fluxionären Hyperämie beobachtet man lebhafte Unruhe und Schlaflosigkeit, umsomehr, je junger die Kinder sind. Sie sind durch nichts zu befriedigen, wollen bald getragen sein, bald liegen, haben zu nichts Geduld und Ausdauer. Die Nächte verlaufen im wahren Sinn des Wortes zuweilen ganz schlaftes. Die Sinnsnerven befinden sich im Zustande erhöhter Reizbarkeit, Licht, Gerausch, auch gewisse Gerüche machen einen lebhafteren Eindruck, dem sich die Aranken zu entziehen auchen. Die Pupillen sind contrahirt, die Untersuchung des Augengrundes ergiebt die Netzhaut im Ganzen stärker geröthet und die Arterien derselben beträchtlicher gefüllt. Die Carotiden pulsiren lebhafter, das Gesicht ist geröthet, etwas gedunsen, such die Conjunktiven sind stärker injicirt. Die Frequenz des Pulses und der Respiration ist vermehrt, die Temperatur mässig gesteigert. Der Korf fühlt sich heiss an, es wird über Schwindel, Ohrensausen geklagt, Actere Kinder klagen über kopfschmerzen, jüngere fassen oft mit or Hand nach dem Konf. Andere Störungen im Gebiet der sensiblen Nes ven sind mit Sicherheit im kindlichen Alter nicht beobachtet worder. In leichteren Fällen fehlen auch Störungen der Motilität.

Ist die Fluxion hochgradiger, so folgen den Erscheinungen des Reizes schneller die der Depression im Gebiet der Capitlarbezirke. Die Uprobe weicht der Apathie, die Schlaffosigkeit geht in andanerndes Schlummern und schliesslich in Coma über. Gleichzeitig entwiesen sich mehr oder minder heftige Reizerschemungen im Gebiet der moterischen Hirntheile. Es treten epileptiforme Antalle auf, welche des ganzen Korper, eine Halfte, einzelne Gebiete desselben betreffen können. Die Haufigkeit sowohl wie die Dauer der Antälle ist sehr verschieden. Zuweiten ist nur ein Anfall vorhanden, der nicht einmal hochgrade entwickelt und von nur kurzer Dauer das Leben beschliessen kanz Andrerseits beobachtet man eine ganze Reihe von Anfällen und doch schliesslichen Ausgang in Genesung. Die Dauer einzelnen Antalles ist in der liegel nur kurz. Länger dauernde sind aus mehreren zusammengesetzt, welche nur durch ganz kurze Pausen getrennt aud. Das Gebiet der peripheren Nerven, im welchem sich die Krampte abspielen, gestattet keinen Schluss auf einen bestimmten Ort im Gehre. der besonders von der Hyperämie ergriffen ware. Die krämpte sind Erscheinungen der gestörten Ernährung der motorischen Hurntheile.

welche bald hier bald dort stärker ausgeprägt sein und damit wechseinde Symptome veranlassen kann. Die Krämpfe können bald klonischer bald tonischer Beschaffenheit sein und finden in dem wechselnden Auftreten ein Analogon mit den Krampfzufällen, welche die akute Taberkulose der Pia nach eingetretenen Transsudaten begleiten. In den Pausen zwischen den Anfällen kann die Bewusstlosigkeit, welche den Anfall begleitete, vollkommen schwinden und das Kind ganz klar sein. In der Mehrzahl der Fälle, namentlich wenn die Intervalle zwischen den Anfallen kurz sind, bleibt das Sensorium in gewissem Grade benommen oder auch vollständiges Coma dauert fort. Nach dem Anfall kann die Motilität vollkommen normal oder auch plötzlich Paralyso der ergriffenen Kürpertheile eingetreten sein, so dass man einen Bluterguss im Gehirn vor sich zu haben glaubt. In sehr seltenen Fällen konnen diese Lähmungen nach Krampfanfällen eintreten, ohne dass das Bewusstsein auffällig beeinträchtigt war. Diese Paralysen unterscheiden sich von deuen nach Bluterguss in das Gehirn durch die kurze Dauer. Man kann ganz plötzlich oder in wenigen Stunden allmählig die Lähmung wieder schwinden sehen. In seltenen Füllen hat man auch beobachtet, dass bei jeder Wiederholung des Anfalls Paralyse gewisser Körpergebiete eintrat und in den Intervallen rückgängig wurde. Nothnagel beschreibt einen derartigen Fall, welcher einen Knaben von vier Jahren betraf, der vollkommen hergestellt wurde.

Die Mehrzahl der von akuter fluxionärer Hirnhyperämie Befallenen wird wieder gesund, namentlich twenn der Vorgang ohne Verlust des Bewusstseins und ohne Krampfzufälle verlauft. Je hochgradiger der Process auttritt, um so mehr wird die Prognose zweitelhaft. Wenn gleich ein Kind eine Reihe von Kraupfanfällen aushalten und doch aus Leben bleiben kann, so ist ein einziger Anfall im Stande, das Leben plötzlich zu beendigen. Die Prognose gestaltet sich fibler, wenn in den Intervallen zwischen den Anfällen oder nach dem letzten das Coma bestehen bleibt. Die beginnende Wiederkehr des Bewusstseins ist ein gunstiges Zeichen. Anstie berichtet über eine tödtlich verlaufene Hyperamie des Gehirns und Rückenmarks. Der Fall betrifft einen Knaben von 13 Jahren, der plötzlich erkrankte und bei vollem Bewusstsein und geringen Alterationen der Sensibilität Symptome von Paralyse der Extremitäten darbot, von denen die der rechten Körperhälfte stärker afficirt waren. Bei frequentem Puls keine Erhöhung der Temperatur. Tod unter Paralyse der respiratorischen Muskel. Die Sektion ergab Hyperanie der Basis cerebri mit reichlicher Fültung der dort gelegenen Sinus und Hyperämie der Medulia oblongata und des Rückenmarks in

THE REAL PROPERTY OF THE PERSON AND THE PERSON AND

to ethical new or leavening or there is noted were not ten fance havester, as-angly transporting and Fol Lin advance her them improved to be the trained to their lapresent with less beautifulent for Lappening the transfer and the I was the same and the state of the same o Comment of the land of the Land of the Land of the Retion process it the new and ten being rectal approximation. See worten durin at hims Penneman bei beit den men manne w the . Into Break School Control Control of the Control of the Control of materiaging is fee time in faces. Without a deal for term better then the up ber Ludow beyor bonnenstrates til ten a of morell for flavouring meaned and own one our mar francestr be an part but. The testioned when toning there I were not have reache der Engres . Leere von Liver Betrein Aberra use recented Congres of the same and a series and the series and the same and the series are the series and the series and the series are the series are the series and the series are t RESERVE ANY OFFICE AND AND AND ADDRESS OF THE PARTY AND ADDRESS OF THE PARTY. PARTIE THE THE TRANSPORT

The transmitted rise frings time, the tas kind some new hisfrom the master transmitted and engage that had not one impossible Hyperhome des frentess, were sent autients and rapede in weather Strate com Tagen attends. Je jönger me hinder und, 🖂 un ebeer und ur Appet Examining ungeneral. Die Entstehung ihrem Processes wirt begünstigt, wenn man die Kinder mit unbedecktem kopf der krowiekung der nonne libertiset, ferner wenn nach küblen Tagen die Tempeenter protunch and beträchtlich gestiegen ist. Man suche die kinder also in dieser Beziehung zo behüten. The Symptome unterscheiger eich nicht son denen einer hochgradigen flumonaren Hyperamie, und treten um so heftiger auf, je junger die Kinder sind. Das Gesicht ut gereithet und gedunsen, die Pupillen und stark verengt, die Carotideo pularen, es ist mehr oder minder heftiges Fieber zugegen. Aeltere Kinder klagen über heftige Kopfschmerzen und beginnen bald zu delriren, wahrend jungere achneller das Bewusstsein verlieren und in Convoluonen verfallen. Das Stadium der Depression giebt sich durch Comand Paralysen kund. Die Fluxion kann für sich rückgüngig werden oder durch Entwickelung secundarer Hirnanamie dem Vorgange grösmere fledentung verleihen oder endlich durch plotzliches Auftreten von Onlein des Gehirns und der Pia und Transsudat in die Ventrikel einen

schnellen tödtlichen Ausgang bedingen. Je jünger das Alter, um so bedenklicher ist die Prognose.

Die Behandlung der fluxionären Hyperamie richtet sich einerseits nach dem Stadium und der Heftigkeit derselben, andrerseits nach dem Alter und dem Kräftezustande der Erkrankten. Im ersten Stadium der Hyperämie, so lauge die Reizerscheinungen überwiegen und bei kräftigen Kindern leisten Blutegel vortreffliche Dienste. Ich kann nach meinen Erfahrungen anderen nicht beistimmen, welche behaupten, dass diese örtlichen Blutentziehungen überflüssig oder gar nachtheilig seien. Man muss sie eben bei schwächlichen Kindern, namentlich bei solchen, welche mit Rhachitis behaftet sind, bei Seite lassen, weil die Kräfte durch den Blutverlust zu sehr herabgesetzt werden.

Will man ohne Blutentziehung die Fluxion direkt mässigen, so wendet man die Compression der Carotiden an, wie dieselbe von Trousseau angegeben worden ist. Die Compression wird durch die Finger ausgeführt, indem man diese Gefässe gegen die Wirbelsäule drückt. Man comprimirt beide bei allgemeinen Convulsionen, bei halbseitigen die der entgegengesetzten Seite. Es erfolgt Busse des Gesichts und man kann in der Arter, tempor., welche der comprimirten Carotis zugehört, gewöhnlich ein vollkommenes Aufhören der Pulsation constatiren. Seltener comprimirt man bei allgemeinen Convulsionen beide Carotiden zugleich, sondern in der Regel ahwechselnd die eine und die andere. Jede Compression kann 5-10 Minuten währen.

Hammond empliehlt, um eine stärkere Contraktion der Arterien hervorzurufen, die Anwendung des constanten Stroms.

In allen Fällen ist die Anwendung der Kalte auf den Kopf von grossem Vortheil. Bei den leichteren Fällen kann man sich mit Umschlägen von kaltem Wasser begnügen, in den schwereren muss eine Eisblase auf den Kopf gelegt werden. Von inneren Medikamenten stehen die Abfahrmittel in erster Linie. Ist Bewusstlosigkeit vorhanden, so muss man sich auf die Applikation von abfährenden Clysmata beschränken. Zur Beschwichtigung der Convulsionen räth Monti, Clystiere mit Chloralhydrat zu geben und will davon befriedigende Wirkungen geschen haben. Seine Dosen sind für Kinder unter einem Jahr 0,5, für ältere 0,75-1,0. Die Convulsionen sollen darnach cessiren und ein Schlaf von hinreichender Daner eintreten. Erscheint ein neuer Anfall, so lässt er das Clysma wiederholen. Mir hat in den Fällen, in welchen zwischen den Convulsionen das Bewusstsein mehr oder minder wiederkehrte, und die Kranken also leidlich schlucken konnten, sich die Darreichung von Castoreum recht hülfreich erwiesen, bei ganz kleinen Kin-

dern zu 0,015, bei älteren zu 0,060 pro dosi. Von der Anwendung von Digitalis, Veratrin, Kal. nitric., welche von anderen empfohlen werden, habe ich nie besondere Erfolge gesehen. Dagegen kann man Natz salicyl., Secale cornut., Chinin reichen, oder im Fall zu tiefer Betäubung subkutane Injektionen von Ergotin, Chinin versuchen.

Haben die Erscheinungen des Reizes denen der Depression Platz gemacht, so sind Blutentziehungen, Compression der Carotiden schädlich. Auch die Anwendung dauernder Kälte muss aufgegeben werden. Ebenso würde Anwendung von Chloralhydrat und ähnlichen Mutels den Collapsus nur beschleunigen. Das Hauptmittel besteht unter diesen Verhältnissen in warmen Bädern von einfachem Wasser, dem auch Senfmehl zugesetzt werden kann, mit kalten Uebergiessungen. Diese müssen nach 3-4 Stunden regelmässig wiederholt werden. Man lässt längere Pausen zwischen ihnen, wenn das Bewusstsein beginnt, mehr und mehr wiederzukehren.

Von manchen Seiten wird viel Gewicht darauf gelegt, die Diures zu vermehren. Monti giebt desshalb, so lange keine Convulsionen aufgetreten sind, Kal, aceticum. Nach Aufhören derselben rüth er die Anwendung von Kalium bromatum an. Ich habe von diesen Mittelz keinen besonderen Erfolg beobachtet, ebenso wenig von dem vielsenig angewandten und gerühmten Kalium jodatum.

Die Behandlung des Sonnenstichs unterscheidet sich von den be aus anderen Ursachen entstandenen fluxionären Hyperämieen nicht Nur muss dieselbe wegen des akuten Auftretens und rapiden Verlaus dieses Processes eine möglichst energische sein.

Bei Anlage zu arteriellen Hyperämieen, welche von krankhaft gesteigerter Erregbarkeit des Nervensystems herrühren, muss man darauf bedacht sein, die betreffenden Reize möglichst fern zu halten. Man halte die Kinder nicht zu warm, weder in Kleidung noch in den Bettes Sie liegen am besten auf Matratzen, mit Decken zugedeckt. Die Zimmer müssen nicht zu warm sein; man meide, die Kinder der direkten Einwirkung der Sonne auszusetzen. Man richte die Dist zweckmässig e.z. und sorge für ausreichenden Stuhlgung. Kleine Kinder überlasse man sich allein und vermeide jede Aufregung. Wenn die Anfälle sich mehrmals wiederholen, so rathe ich, die Kinder Tage und Wochen lang danernd in einem dunklen Zimmer zu belassen und dadurch jeden Reiz moglichst zu vermeiden. Ich habe in verschiedenen Fällen sehr gute Erfolge von dieser Maassregel geschen. Aeltere Kinder müssen ebenfalls möglichst ruhig gehalten und namentlich geistig nicht angestrengt werden. Man schicke sie nicht in zu jungem Alter zur Schule, gönne ihnen hinreichende Zeit zur Erholung. Nöthigen Falls nehme man sie

für eine Zeit wieder aus der Schule heraus und lasse eine Pause in ihrer geistigen Ausbildung eintreten.

Hat die Anlage ihren Grund in der Beschaffenheit des Blutes, möglicher Weise in einer Vermehrung der rothen Blutkörperchen, so richte man die Diät möglichst einfach ein. Mun meide alle erregenden Getränke, gebe nicht viel Fleisch und Eier, dagegen mehr Milch, Brühe, bei älteren Kindern Obst, Sommergemüse. Besonders muss für recht ergiebigen Stuhlgang, für zweckmässige Bewegung in freier Luft gesorgt werden.

Ist die Fluxion von Herzhypertrophie abhängig, so sind zunächst die bereits angegebenen Vorsichtsmaassregeln einzuhalten, mit der Einschränkung, dass die körperliche Bewegung nur eine sehr mässige sein darf. Auch hier muss namentlich für recht ergiebigen Stuhlgang gesorgt werden. Bei zu lebhafter Herzthätigkeit sind kalte Umschläge über die Herzgegend, Eisbeutel, mit Eis gefüllte Blechflaschen in Anwendung zu ziehen. Digitalis, Kal. nitric., Chinin. sulphur., Natr. salicyl. wirken mässigend auf die gesteigerte Herzthätigkeit, doch ist der Erfolg nur vorübergehend.

Die venöse Hyperämie des Gehirns kommt als physiologischer Vorgang jedes Mal im Moment der Exspiration vor und schwindet mit der folgenden Inspiration. Ferner findet sie vorübergehend statt, wenn die Bauchpresse angewendet wird. In gewissem Grade tritt sie auch naturgemäss in liegender Stellung des Körpers auf und schwindet durch das Aufrichten desselben.

In pathologischer Beziehung ist sie zunächst die Folge einer länger dauernden fluxionären Hyperämie. Indem die Capillargefässe durch den bedrängten Liquor cerebro-spinalis comprimirt werden, ertährt die vis a tergo für die Venen mehr und mehr Behinderung, das Blut beginnt in diesen Gefüssen langsamer zu fliessen. In gleicher Weise wirkt eine überhaupt zu schwache Herzthätigkeit und der Vorgang der Commotio cerebri, kurz alle Processe, welche Hirnanämie zu erzeugen im Stande sind.

Direkte Hyperämie der Venen des Gebirns und seiner Häute wird durch Zustände bedingt, welche den Abfluss des Blutes aus diesen Gefässen behindern. Dahin gehören zunächst Geschwülste am Halse, namentlich skrophulös entartete Drüsen, welche durch Druck auf die Vv. jugulares wirken. Ferner Krankheiten des Herzens, namentlich Insufficienz der Valv. bieuspid. und tricuspid., Stenose des linken venösen Ostium, wenn die Hypertrophie der Herzmuskulatur noch nicht so weit vorgeschritten ist, um diese Hindernisse zu überwinden und auszugleichen. Die Krankheiten der Athmungsorgane sind ebenfalls mehr

oder minder Ursachen für die venöse Hirnhyperämie. Jede Behinderung der Respiration wirkt in dieser Richtung. Schon einfacher Husten bedingt diesen Vorgang, in erhöhtem Maasse die Krankheiten des Kehlkopfes, welche Stenosis glottid, bewirken, fremde Körper in den Luftwegen und diffuse Bronchitis. Von den Krankheiten der Lungen sind besonders verbreitete Entzündung und diffuses Emphysem zu neunen. Das letztere ist im kindlichen Alter in der Regel nur als ein vorübergehender Vorgang, abhängig von anderweitigen Erkrankungen der Lunge, anzuschen und pflegt äusserst selten stationär zu bleiben wie bei Erwachsenen. Es gehören ferner die Krankheiten der Pleura hierher, welche im Stande sind, der Entfaltung der Lunge ein wesentliches Hinderniss entgegenzusetzen. Es sind das diffuse pleuritische Transsudate und Exsudate, Pneumothorax.

Störungen der Verdauung, wie Stuhlverstopfung, beträchtliche Entwickelung von Gas in den Gedärmen können durch Aufwärtsdränger des Zwerchfells und davon abhängige Behinderung der Respiration and Bluteirculation ebenfalls hemmend auf den Abfluss des Blutes aus dem Schädel wirken. Dieser Vorgang kommt besonders zur Beobachtung, je jünger die Kinder sind. Es sind dies Zustände, welche der Volkmund in unserer Gegend mit dem Namen Herzspann belegt hat.

Mit der venösen Hyperämie geht einerseits eine Störung in des Abfluss der Lymphe Hand in Hand, undrerseits entwickeln sich Transsudate, welche Oedem der Pia und des Gehrns und Ergüsse in die Ventrikel zur Folge haben.

Das bisher Auseinandergesetzte bezieht sich auf die diffusen venösen Hyperämieen. Die heerdweisen Blutstauungen worden bei den betreffenden Krankheiten zur Besprechung gelangen.

Die Symptome der venösen Hyperämie unterscheiden sich von dene der fluxionären zunächst dadurch, dass ihnen die Erschemungen de Reizes fehlen. Sodaun entwickeln sie sich in der Regel allmählig und stetig, nicht plötzlich und sprungweise wie diese. Das Ausschen der Kinder ist bleich oder eyanotisch, sie sind verdriesslich und zeigen, je jünger sie sind, viel Neigung zum Schlaf. Die sichtbaren Schleimhänte sind blass, die Pupillen von normaler Weite, von etwas träger Reaktier gegen Licht. Achtere Kinder klugen über Sausen und Klungen in der Ohren. Ist die grosse Fontanelle noch offen, so ist sie bei höheren tiraden von Hyperämie gespannt, kann sogar etwas vorgetrieben sein, pulsurt aber nicht in dem Maass wie im Beginn bei fluxionärer Hyperämie Die Carotiden fallen nicht durch ihre Pulsation auf, Fieber ist nicht vorhanden, wenn dasselbe nicht durch die ursprüngliche Krankheit bedingt ist. Bei älteren Kindern sind meist Kopfschmerzen vorhanden

und die Denkthätigkeit etwas träger. Die vorhandenen Hirnsymptome sind übrigens nicht allein durch die Stauung des Blutes bedingt, sondern auch von der allmählig zunehmenden Ueberfüllung desselben mit Kohleusäure abhängig.

Werden die Ursachen rückgängig, so schwinden die Symptome der venösen Hyperämie allmählig. Andernfalls wird das Sensorium mehr und mehr benommen, die Pupillen erweitern sich, es lässt sich im Augengrunde Stauungshyperämie nachweisen. Sensibilität und Motilität werden mehr und mehr herabgesetzt. Unter fortschreitendem Collapsus und immer tieferem Sopor trutt endlich der Exitus lethalis ein. In seltenen Fällen beschliessen einige convulsivische Anfälle die Scene.

Die postmortale Messung der Temperatur kann in der Regel ein differentielles Merkmal zwischen fluxionürer und venöser Hyperämie abgeben. Man findet nach lebhaften Convulsionen mit wenigen Ausnahmen jedes Mal eine mehr oder minder beträchtliche Steigerung der Temperatur, namentlich je kürzere Zeit vor dem Tode diese Aufälle stattgefunden haben. Waren keine Convulsionen voraufgegangen oder hatten dieselben nur einen geringen Grad erreicht, so wird man die postmortale Temperatur nicht gesteigert finden.

Die Behandlung der venösen Hyperämie ist im Wesentlichen die der zu Grunde liegenden Krankheiten. Ist kein Fieber vorhanden, werden sich Mittel, welche die Herzthätigkeit antreiben, überhaupt Reizmittel empfehlen. Von wesentlichem Erfolg ist die regelmässige Anwendung warmer Bäder, eventuell unter Zusatz von Senfmehl, mit kalten Uebergiessungen. Dieselben sind alle drei bis vier Stunden zu wiederbolen, bis Besserung eintritt. Wenn die ursprüngliche Krankheit es zulässt, muss die Diät kräftig und nahrhatt sein. Es kann unter diesen Verhältnissen auch Wein gereicht werden. Hammond hat Erfolg gesehen von Inhalationen und innerer Darreichung von Aether sulphuricus.

B. Verstopfung der Hirnarterien. Literatur.

Joseph Hodgon, Von den Krankheiten der Arterien und Venen, übersetzt von Koberwein 1817. Virchow, Ges Abhandlungen zur wissenschaftl. Medicin 1856 p. 219. — Cohn, Khnik der embolischen Gefässkrankheiten 1800. p. 363 u. f. — Ersenschitz, Wiener med. Presse 1866 p. 286 u. Jahrbuch für Kinderheilkunde. N. F. B. II. p. 93, 1869. — Charlton Bastian, Brit. med Journ. 1869. Jan. 23, 30. — W. L. Church, St. Bartholom, Hospit. Rep. 1869. — Kelly, Lancet 1869. II. p. 541. — Steiner, Jahrbuch für Kinderheilkunde VIII. p. 223–1866. B. V. p. 164. — Traube, Gesammelte Abhandlungen zur Pathologie u. Physiologie B. H. 1871. p. 281. — Wrany u. Neureutter, Oestreichisches Jahrbuch für Pädiatrik 1872. 1. p. 12. — H. E. Armstrong, Brit. med Journ. 1873. June 14. — Duret, Progrés méd. 1873. u. Archives de Physiolog. 1874. — L. Schuh, Dissert, inaugural. Ueber

autochthone Hirnarterienthrombose Wurzburg 1874 — B. Addy. Lancet 1875 i. p. 643 — Thomas Barlow, Med. Times and Gaz. 1876. Brit med associat. Heydloff, Deutsche Zeitschr. f. prakt. Med 1876. 13 — Bouchut 1884. des höpit 1876. 110. u. 1878. 67 — Goe, Medic Times and Gaz. 1877 — Goodhart, Lancet 1877. 1. p. 422 — Reimer, Jahrb für Kinderlichk NF B. XI. p. 55 a. 62 — Rauchfüss, St. Petersburger med Wochenschr. 1877. — Ueber die Lekalisationen der Gehrenkrankheiten von J. M. Chartot. veröffentlicht von Bourneville, übersetzt von Fetzer 1978 — Gee, Med. Times and Gaz. 1878. — Badford Brown, Philad. med. Times Vil. p. 577. Sept. 1877. L. Conty. Gaz. bebdomad. 1877. p. 471 u. f. — Archambanlt, Gaz. des bipt. 1878. 17 Janv. — Bastian, Lancet 1878. II. p. 207 — Albr. Clarus in augural-Discritation: Ueber Aphasie bei Kindern 1874. — Sechig m. 11et Jahrbach für Kinderheilkunde, B. XIII. H. t. Die Functionen des Gebirns zu fise on the diseases of nervous system. 1879. — Hammond. A. teatise on the diseases of nervous system. 1879. p. 127 u. f. — Reimer. Jaar buch für Kinderhik., N. F. B. IV. p. 353.

Actiologie.

Verstopfungen der Hirnarterien können durch Embolie oder Thrombose zu Stande kommen.

Die Embolie hat in der grössten Mehrzahl der Fälle ihren Grund in einer Erkraukung des Herzens und zwar des linken Vorhofes oder Ventrikels. Diese besteht in der Regel in einer Endocarditis, welchnicht bloss die Klappen, sondern auch die Wandungen betreffen kans In letzterem Fallipflegen die durch den ulcerösen Process gelösten Partkelchen so klein zu sein, dass diese die grösseren Gefässe passiren und leichter in die Capillaren geschwemmt werden. Bei Endocarditis der Klappen können Partikel von Wucherungen, welche von bereits abgelaufenem Process herrühren, losgetrennt und weiter geschwemmt werden. Es scheint, dass dieser Vorgang noch häufiger vorkommt, wezn sich ein Recidiv dieses Processes entwickelt hat. In solchen Fällen at der Embolus gewöhnlich grösser und bleibt demgemäss in den gröseren Arterien stecken. Die hauptsächlichste Ursache dieser Entokarditiden ist der akute Gelenkrheumatismus. In zweiter Linje steht die Chorea. Wrany und Neureutter haben einen derartigen fall beschrieben. Erkrankungen des Myokardium, z. B. Verfettung der Muskulatur, ist neben Endocarditis und Embolie beobachtet worden Mir sind indess aus dem kindlichen Alter keine Fälle bekannt, in denender myokarditische Process für sich selbst Grundzur Embolie gegeben hätt-

In verschiedenen Krankheiten, welche die Ernührung des körperbeträchtlich herabsetzen, kann es bei sonst normaler Beschaffenheit des Herzens in Folge verminderter Energie der Bewegung desselben zu Gerinnungen des Blutes, sog. Thrombenbildungen im linken Herzen kommen. Dieselben sitzen zwischen den Trabekeln des Ventrikels oder im Vorhof, speciell in dessen Auricula. Werden Partikels von diesen Gerinnseln losgelöst und fortgeschwemmt, so tritt Embolie ein.

Eine weitere Quelle der Hirnembolie kann in Erkrankungen der bezüglichen Arterien liegen. In erster Reihe stehen hier Aneurysmen. Aus den in denselben befindlichen Gerinnseln können sich Partikel lösen und weiter geschwemmt werden. Ferner kann Erkrunkung der Intima mit Schwellung und Zottenbildung auf derselben die Partikel zur Embolie hergeben. Heydloff hat einen hierher gehörigen Fall beschrieben. Derselbe betrifft einen Hjührigen Knuben, der eine Embolie in die linke Art. foss. Sylvii erlitten und neben den Veränderungen in der Motilität und Sensibilität Aphasie gezeigt hatte. Die Sektion ergub blassröthliche leicht flottirende Vegetationen an der Ventrikelfläche der Aortaklappen und oberhalb dieser in der Aorta in einer Ausdehnung von 2 Cent. Dann folgt ein vollkommen normaler Abschnitt der Intima und am oberen Theil des Aortenbogens, namentlich in der Umgebung des Truncus anonymus, der Carotis und Subclavia sin. erscheint von Neuem der gleiche Process, nur in mässigerem Grade. Die Spitzen der flottirenden Vegetationen folgen der Richtung des Blutstromes. Der Process besteht in einer Auflagerung auf die Intima, in Folge deren Verdickung der Aortenwandung und Verengerung des Lumens eingetreten ist.

Bastian hat bei einem Erwachsenen, der an traumatischem Erysipel des Kopfes litt, den Tod eintreten gesehen in Folge von Embolie in Capillargefässe der Hirnrinde. Diese war dadurch zu Stande gekommen, dass in Entartung begriffene weisse Blutkörperchen sich zu Klumpen zusammengeballt hatten und in den Gefässen stecken geblieben waren. In der Leber und den Nieren hatte sich derselbe Process nachweisen lassen. Meines Wissens sind analoge Beobachtungen im kindlichen Alter bisher nicht gemacht worden.

Fettembolie in die Hirncapillaren kann dadurch zu Stande kommen, dass bei ausgedehnten Verletzungen des Unterhautzeligewebes oder Knochenmarkes Fettkügelehen in den Kreislauf geschwemmt werden und in den Capillaren in reichlicher Menge sitzen bleiben.

Endlich liegt es im Bereich der Möglichkeit, dass bei Processen, welche das Lungengewebe betreffen und Zerfall desselben bedingen, Partikelchen in den linken Vorhof geschwemmt und von dort in Arterien des Gehirns getrieben werden.

Thrombose der Hirnarterien kommt durch allmählige Verstopfung des Lumens zu Stande. Der Grund davon kann zunächst in einer Erkrankung der Wandungen der Gefässe. Verfettung oder Entzündung liegen, ein Vorgang, der im kindlichen Alter sehr selten ist. Barlow bat über Verkalkung der Wandungen in den Acaten der Arter, cerebralis media bei einem 10jährigen Knaben berichtet. In zweiter Reihe können Geschwülste, wenn sie durch Druck das Lomen einer Artere verengen, Anlass zur Gerinnung des Blutes und zur Verstopfung des Gefüsses geben.

Bei Erwachsenen hat Schuh mehrmals Thrombose der Hirarterien in verschiedener Ausdehnung bei Meningitis basilaris tuberculosa beobachtet. Analoge Fälle gehören im kindlichen Alter zu den Seltenheiten. Er beschreibt einen hierher gehörigen Fall bei einem Knaben von 11 Jahren. Hier befand sich ein Thrombus in dem zweiten Ast der linken Art. foss. Sylvii und in einer kleinen Arterie an der Spitze des linken Schläfenlappen. Der Vorgang beruht auf zwei Bedingungen. Die eine ist das allmählige Hineinwuchern des Tuberkels von der Adventitia bis in die Intima, welche dadurch uneben und durch Zerfall der Tuberkel stellenweise ulcerirt wird. Die zweite wird durch den Druck des durch die Entzündung der Pia bewirkten Exsudats auf die Gefänze dargestellt.

Die häufigste Ursache der Thrombose ist in der Verlangsamung der Bluteireulation durch Schwächung der Herzthätigkeit zu auchen. Diese ist von Krankheitsprocessen, welche das Herz selbst betreffen, oder die gesammten Kräfte des Körpers in hohem Grade herabsetzen, abhängig. Von wesentlichem Einfluss ist die durch mangelhafte Ernährung des Körpers bedingte Atrophie desselben. Ob in solchen Fällen ine pathologische Veränderung der Arterienwandungen vorhanden ist, darüber fehlen bis jetzt die Untersuchungen.

Embolie kommt entschieden häufiger vor als Thrombose. Des männliche Geschlecht liefert für erstere das bei weitem grössere Contingent. Was das Lebensalter betrifft, so ist Embolie hauptsächlich erst in der zweiten Hälfte des kindlichen Alters, also nach dem siebenten Lebensjahr beobachtet worden, während Thrombose schon früher vorgekommen ist.

Pathologische Anatomie.

Die Embolie kann sowohl durch die Carotiden als die Art. vertebrales statthaben. Sind die Emboli gross genug, um vor dem Carculus Willisii stecken zu bleiben, so wird die dadurch bedingte Blutstauung durch die collateralen Bahnen bald überwunden. Gehen die Embolither diesen Kreis hinaus und bleiben in einer der sog. Endarterien stecken so treten in spätestens 24 Stunden materielle Veränderungen in den von diesem Arterien versorgten Bezirken ein.

Um die Feststellung der letzteren haben sich namentlich Duret und Heubner ein Verdienst erworben. Nach dem Durchtritt durch den Sinus cavernosus theilen sich die Carotides internae in die Art.

rebri anter, und Art, cerebri med, oder foss, Sylvii. Nachdem die beiden Art. vertebrales die Art. basilaris gebildet haben, geben sie, nach Bildung der Art. communicantes zum Circul. arter. Willis. die Arter. cerebri poster, ab.

Die wichtigste von diesen Arterien ist die Art. fossne Sylvii. Dieselbe erstreckt sich auf die Capsula externa, die vorderen zwei Dritttheile der Capsula interna, den Streifenhügel zum Theil, den ganzen Linsenkern. Nach Abgabe dieser Aeste theilt sich das Gefäss in seine Endäste, welche nach Duret (Progrés médical 1877 und Archives de physiologie 1874) in vier Richtungen auseinandergehen: 1. Die Art, frontalis externa inferior, welche hauptsächlich die dritte sog. Broca'sche Stirnwindung versorgt. 2. Die Arter, parietalis anter,, welche die aufsteigende Stirnwindung (vordere Centralwindung) und 3. die Art. parietal, post., welche die hintere Centralwindung ernährt. Der vierte Ast geht zur ersten Temporalwindung. Die die grauen Stammganglien versorgenden Arterien sind terminale oder Endarterien nach Cohnhe im's Definition, d. h. sie anastomosiren nicht unter einander, weder im Gebiet der Capillargefässe, noch vor der Abgabe derselben. Letztere stehen ebenfalls in keinerlei Verbindung mit den Capillaren, welche die Ernährung der Hirnrinde und angrenzenden weissen Substanz besorgen. Die Endäste der Arteria Fossae Sylvii bilden, nachdem sie schon vorher unter einander anastomosirt und eine Strecke in der Pia durchlaufen haben, ein weit verbreitetes Capillarnetz in derselben, dessen Aestchen vielfach mit einander in Verbindung stehen. Von diesen aus gehen die die Hirprinde ernährenden Capillaren theils in senkrechter. theils in mehr schräger Richtung in die Hirnwindungen. Ein Theil dieser Capillaren versorgt bloss die graue Rinde, ein anderer Theil tritt durch dieselbe hindurch in die angrenzende weisse Substanz.

Die Arter, cerebri anterior versorgt mit ihren drei Aesten nach Duret die beiden oberen Stirnwindungen, den Balken, das obere Ende der außteigenden Stirnwindung, den Lobus paracentralis. Die Arter. cerebri poster, begiebt sich zur Hakenwindung, zur 2., 3. und 9ten Temporalwindung und zum Occipitallappen. Sie giebt ausserdem Aeste ab für die Pedunculi cerebri, die Corpora quadrigemina, die Thalami, die Wände des dritten Ventrikel. Die Entwickelung der Capillargefässe dieser Arterien ist der bei der Sylvi'schen Arterie besprochenen analog. Das Cerebellum erhält seine Gefässe aus den Art, vertebrales. He u bner hat im Archiv für Heilkunde 1870 und in seinem Werk > Ueber die Instische Erkrankung der Hirnarterien« 1874 genauere Angaben über diese Verhältnisse gemacht.

Gelangt ein Embolus über den Circulus Willisii hinaus, so wird

die Wirkung von der Stelle der Arterie abhängig sein, an welcher er stecken geblieben ist und dieselbe verstopft hat. Findet der Verschlusder Arterie gleich nach dem Austritt derselben aus dem Circulus Willisii statt, so ist die Ernährung sowohl für die betreffenden Gebiete der grauen Stammganglien als auch der zugehörigen Gehirnwindungen aufgehoben. Bleibt der Embolus in einer Endarterie sitzen, so leidet nur das umschriebene Hirngebiet, welches von den jensents des Verschluses sitzenden Arterienüsten gespeist wird. Bleibt der Embolus in emem der Arterienäste stocken, wolche die Hirnwindungen versorgen, so st die Störung der Ernährung minder beträchtlich, weil das dem betreffenden Aste zugehörige Capillarsystem durch zahlreiche Anastomosen mit anderen Capillaren verbunden ist, durch welche dem betroffenen Hirabezirk das fehlende Blut zugeführt werden kann. Die geringste Stirung in der Blutcirculation wird hervorgerufen, wenn die Emboli so klein sind, dass sie bis in die Capillaren bineinfahren. Die zahlreichen Anastomosen sind hier am ehesten im Stande, die Störungen der Ernährung bald anszugleichen.

Als Folge der Embolie tritt in den Bezirken, welchen die Blutzufuhr entzogen wird, Erweichung ein. Man beobachtet sie den anatomschen Verhältnissen gemäss hauptsächlich bei Embolie von Endarterien. also speciell wenn die Arterien des sog. Basalbezirks des Gehirns von diesem Prozess betroffen worden sind. Die Erweichung kommt in folgender Weise zu Stande. Nach stattgehabter Embolie wird der Hirpabschnitt, welcher von der verstopften Arterie ernährt wurde, anämisch. Sind die zunächst gelegenen Gefässgebiete für die Bluteireulation durchgängig, so erfolgt nach Cohnheim aus denselben eine rückläubge Bewegung des Blutes in die Venen und Capillargefässe des Hirnaleschnittes, welcher von der verstopften Arterie versorgt wurde. Der anümische Bezirk wird dadurch blutreicher als unter normalen Verhältnissen und röther. Die Stagnirung des Blutes in den Gefässen bewirkt eine Veranderung in den Wandungen derselben, in Folge deren es zu Austritt von rothen Blutkörperchen kommt. Durch diesen Vorgang hat der befallene Bezirk des Gehirns seine normale Consistenz eingebüsst und ist in den Zustand sog, rother Erweichung übergegangen. Allmählig geht die der Ernährung entzogene Partie des Gehirus den Weg der regressiven Metamorphose. Ihre Bestandtheile verfetten, der Blutfarbestoff geht Veranderungen ein, so dass die Consistenz des erweichten Heerdes noch weigher wird und die rothe Farbe desselben in eine gelbe übergeht : sog. gelbe Erweichung. Nach längerer Zeit kann weisse Erweichung eintreten. Die Masse wird weiss und breiig und enthält nur noch wenn nachweisbare Formbestandtheile des untergegangenen Gewebes.

Ob der erweichte Heerd diese drei Stadien durchmacht, hängt von seinen ursprünglichen Bedingungen und von der Lebensdauer des Kranken ab. Wenn die peripher von dem Embolus gelegenen Aeste der Arterie so mit stagnirendem Blut gefüllt sind, dass aus denselben kein Rückfluss von Blut in den anämischen Heerd stattfinden kann, oder wenn dieser Vorgang überhaupt dadurch unmöglich ist, dass die betreffenden Communikationswege fehlen, so kann es selbstverstündlich zu keiner rothen Erweichung kommen, soudern es entwickelt sich gelbe Erweichung als einfacher Zustand von Nekrobiose. Die mikroskopische Untersuchung ergiebt den Zerfall der Nervenelemente, reichliche Ansammlung von Fett und von Fettkörnehenzellen. Mag die gelbe Erweichung ursprünglich oder erst in zweiter Reihe aufgetreten sein, so kann weisse Erweichung immer erst nach einer Reihe von Monaten folgen, denn so schnell in Folge von Aufhebung der Ernährung sich Veränderungen in der Hirnsubstanz ausbilden, so lange Zeit dauert es, bis sich ein ziemlich vollständiger Zerfall derselben vollendet hat. Je flüssiger der Heerd, je geringer der Rest von Bestandtheilen an Nervenelementen in ihm ist, um so eher kann, wenn das Leben lange genug gefristet wird, eine theilweise Resorption des Heerdinhaltes stattfinden und der Rest vollkommen dünnflüssig bleiben.

Werden Erweichungsheerde durch Embolie in Cortikalarterien veranlasst, so ist gemäss der Lage der Gefässe die Form des Heerdes eine keilförmige, mit der Spitze centripetal, mit der Basis an der Peripherie gelegen. Die Erweichungsheerde der Endarterien können die gleiche Form haben, pflegen aber mehr rundlich zu sein.

Die Grösse der Heerde ist verschieden. Sind sie im Gebiet der Cortikalarterien gelegen, so können sie von grösserem Umfang sein als diejenigen, welche dem basalen Gefässbezirk angehören. Es können grössere Theile einer oder mehrerer Windungen betroffen sein. Kleinere Heerde der Hirnrinde betreffen nur die graue Substanz, während grössere mehr oder weniger tief noch in die angrenzende weisse hinabreichen. Wenn Erweichungsheerde in der Oberfläche eines Hirntheils liegen, so findet man ihr Niveau tiefer stehend als das der angrenzenden Hirusubstanz.

In der Regel wird der schuldige Embolus in der zuführenden Arterie nachgewiesen. Je länger das Leben nach dem embolischen Process andauert, um so eher ist die Möglichkeit gegeben, dass der obturirende Pfropf ganz oder theilweise resorbirt wird.

Unter den Hirnarterien werden die Emboli am häufigsten in die Art. Foss. Sylvii getrieben. Man nimmt bei Erwachsenen au, dass wegen des kürzeren Weges die Mehrzahl der Emboli in die linke Art. foss.

Sylv. gelangen. Nach Beobachtungen aus dem kindlichen Alter, west mir dieselben zugängig sind, scheint sich die rechte und linke Seite die Wage zu halten. Es gehört sogar die Embolie in die beiderseitigen An foss. Sylv. nicht zu den Seltenheiten, wie die Fälle von Bouch auch Thomas Barlow beweisen. Rauch fuss beschreibt auch einen Fall in welchem beide Art cerebri poster, von Embolie heimgesucht waren.

Thrombose ruft dieselben anatomischen Störungen hervor wie die Embolie, aber nicht plötzlich wie diese, sondern allmählig. Damit ist unter günstigen Verhältnissen auch eher die Ausgleichung der Emilieungsstörung durch Anastomose der Gefässe gegeben. Thrombose rerengt das Lumen der Gefässe allmählig, bis endlich der vollständige Verschluss plötzlich auftritt. Ist seit dem Beginn des Processes längere Zeit verflossen, so können die Thromben ebenso wie die Emboli thenweise oder vollständig zur Resorption gelangt sein.

Symptome.

Die Symptome der Embolie treten plötzlich ohne Vorboten auf Man kann dieselben in zwei Reihen scheiden. Die eine enthält die Escheinungen, welche sich direkt von dem anatomischen Vorgange der Embolie ableiten lassen, also hauptsächlich die Alterationen der Motlität und Sensibilität. Die andere begreift die Symptome, welche die Embolie begleiten können, ohne dass wir bei dem gegenwärtigen Stande unsern Wissenschaft die Nothwendigkeit ihres Vorkommens begründen können

Diese letzteren bestehen in der Hauptsache in der Bewusstlosigken Erbrechen, Schüttelfrost, Convulsionen. Sobald die Ernährung der den verstopften Arterienzweigen zugehörigen Gebiete des Gehirns aufgehoben ist, kann Bewusstlosigkeit auftreten. Diese beglertet den Eutritt der Embolie in der Regel und um so sicherer, je größer der der Ernährung entzogene Bezirk ist. Ein weiterer anatomischer Grupi lässt sich für dieses Symptom nicht nachweisen. Man hat das Bewusstsein auch bei sehr kleinen embolischen Reerden schwinden sehen, wortt uns der Grund vollständig fehlt, wenn man nicht zu Hypothesen seine Zuflucht nehmen will. Wenn es nun im Bereich der Wahrscheinlichkeit liegt, dass Embolie in Bezirke der Hirnrinde am chesten Bewusstlosigkeit wird veranlassen können, wovon indess, namentlich in Bezug auf die Broca'sche Windung auch Ausnahmen vorkommen, so hat man dies Symptom auch in der Regel bei Embolie in den Regionen, in welchen eine Vereinigung der motorischen Fasern stattfindet, also im Corpus striatum, Nucleus caudatus, Linsenkern, in den vorderen zwei Dritttheilen der Capsula interna beobachtet. Das Bewusstsein kann gleich im Beginn der Embolie aufgehoben sein oder allmählig im Verlauf

einiger Stunden schwinden. Wenn das Sensorium nicht vollkommen benommen ist, so pfiegen dafür lebhafte Kopfschmerzen, deren Ort nicht immer auf den Locus affectus bezogen werden kann, Schwindel, Schwäche des Gedächtmsses, Delirien vorhanden zu sein. In seltenen Fällen ist das Bewusstsein vollkommen intakt. Man hat dies namentlich bei Embolie gesehen, welche die Arterie der dritten Stirnwindung betroffen hat.

In manchen Füllen hat man im Beginn der Embolie grosse Unruhe beobachtet. Zuweilen leitet sich der Process mit einem Aufschrei, in der Regel mit Erbrechen ein, seltener mit Schüttelfrösten und Convulsionen. Letztere betreffen den ganzen Körper, oder sind balbseitig und treten dann entweder in den Theilen auf, welche der Lähmung anheimfallen oder in deuen, welche davon frei bleiben. Es können sich die Convulsionen auch auf ein einzelnes Glied beschränken. In seltenen Fällen hat man die nicht von Lähmung betroffenene Körperhälfte im Zustande von Hemichorea beobachtet. Dass Convulsionen bei Affektion der Brücke oder Medulla oblongata auftreten, kann nicht befremden. Sie sind auch erklärlich, wenn an anderen Stellen des Gehirns grössere Bezirke durch Embolie, namentlich doppeltseitige, plötzlich in den Zustand der Anämie versetzt werden. Wesshalb aber bei Affektion von kleinen umschriebenen Heerden die Embolie mit Convulsionen einsetzen kann, lässt sich nicht nachweisen. Sind diese Erscheinungen voraufgegangen, so folgt in der Regel Bewusstlosigkeit. Die Convulsionen, sowie die Zeichen der Hemichorea können sich, nachdem sie cessirt haben, wiederholen.

Die Alterationen der Motilität und Sensibilität sind von dem Ort der Embolie abhängig. Dieselben setzen gleich im Beginn des Processes ein oder entwickeln sich allmählig nach Stunden. Die im kindlichen Alter beobachteten hierher gehörigen Fälle bieten keine grosse Auswahl. Am häufigsten sind Embolieen in die Arter. foss. Sylvii konstatirt worden, demnächst in die Arter, gerebri posterior. Rauchfuss hat für diese, Barlo w für jene den Process doppeltseitig entwickelt gesehen. Wrany und Neureutter haben einen Fall beschrieben, in welchem der Embolus an der Spaltungsstelle der Art. carotis sin. begunn und sich sowohl in die Art. fossne Sylv. als in die Art. corporis callosi erstreckte. Endlich liegt eine Beobachtung von Gee vor, in welcher eine Embolie in die Carotis sinistra beschrieben wird. Der Pfront setzte sich in die Art, cerebri anter, und Fossae Sylvii fort. Auch Gerhardt bezieht sich auf eine Embolie der Carotis interna, welche von Addison und Rees bei einem 14jährigen Mädchen beobachtet worden ist.

Bei Embolie in motorische Bezirke einer Hälfte des Grosshirns tritt

Lähmung auf der entgegengesetzten Körperhälfte ein. Dieselbe kann einen geringen Grad haben, aber auch vollkommen entwickelt sein. Es liegt auf der Hand, dass, wenn die Embolie einzelne motorische Centren der Hirnrinde erfasst, die Zeichen der Lühmung beschränkt auftreten werden. Man wird in solchen Fällen entweder nur die eine Genehtshälfte, oder die obere oder untere Extremität, oder sogar nur einzelne Muskelgroppen gelähmt finden. Hat sich die Embolie aber in einem der grossen Stammganglien, in welchem die motorischen Bahnen vereinigt sind, entwickelt, so ist jedes Mal die Lähmung der ganzen contrelaterulen Körperhälfte die Folge. Eine Ausnahme hievon kann die Muskulatur des Rumpfes machen. Sind durch die Embolie die gesammten motorischen Rinden-Centren, welche die willkührliche Bewegung der ganzen contralateralen Körperhälfte bedingen, afficirt, so kann der Process von einer Embolie in die grossen motorischen Stammgangtien nicht unterschieden werden. Durchschnittlich findet man bei Lühmung einer ganzen Körperhälfte den Vorgang in der oberen Extremität stärker ausgeprägt, als in der unteren. Gleichzeitig ist der N. facialis und hypoglossus der gleichen Seite gelähmt.

In seltenen Fällen befindet sich die Lähmung auf derselben Seite der afficirten Gehirnhälfte. Dies hat nach Flechsig (Die Leitungbahnen im Gehirn und Rückenmark des Menschen 1876. p. 272) darm seinen Grund, dass in solchen Fällen die bei weitem grösste Masse der Pyramidenbahnen in die ungekreuzten Vorderstrangbahnen übergangen und die Pyramiden-Seitenstrangbahnen, welche bestimmt sind, die Krezzung einzugehen, nur schwach entwickelt sind.

Die Sensibilität ist in der Regel nicht verändert. Ist es der Fall, so pflegt sich die Störung bald wieder auszugleichen. Die Reflexerregbarkeit kann, namentlich bei Embolie in die motorischen Rindencentrerhöht sein. Ueber die Reflexe der Patellarsehne und Achillessehne bei Embolie fehlen bis jetzt die Beobachtungen im kindlichen Alter.

Durch den embolischen Process erfährt die Wirkung sowohl des konstanten wie des inducirten Stroms in der Regel keinerlei Veränderung. Es kommen aber auch Fälle vor, in welchen die Wirkung in gewissem Grade geschwächt oder gesteigert ist.

Betrifft die Embolie die Capsula interna, so treten, wenn nur die vorderen (motorischen) zwei Drittheile betroffen sind, dieselben Erschernungen auf, welche von den gleichen Vorgängen im Corpus structum, Linsenkern, geschwänzten Kern ausgelöst werden. Ist dagegen das hintere (sensible) Drittheil der Capsula interna mit oder allein betroffen, so erfolgt, da hier die sensiblen Bahnen zusammengefasst sind, Anästhese der contralateralen Körperhälfte. Diese Anästhesie kann einen ver-

schiedenen Grad haben. Nach den Erfahrungen ist man berochtigt anzunehmen, dass Embolie in den Thalamus opticus eine ähnliche Alteration der Sensibilität bewirkt.

Die Rindenbezirke, welche die willkührlichen Bewegungen vermitteln, liegen nach den meisten neueren Beobachtungen hauptsächlich vor und hinter der Fossa Rolando, in der vorderen und hinteren Centralwindung. In der Mehrzahl der Fälle von Affektionen der Rinde wird man das angrenzende Marklager mitbetheiligt finden.

Von den Rindenbezirken scheint im kindlichen Alter mit am häufigsten die dritte sog. Broca'sche Stirnwindung betroffen zu werden. Diese, sowie die angrenzende Insel vereinigen die Fasern, welche die Sprache vermitteln. In der Mehrzahl der Fälle ist in Gemeinschaft mit der überwiegenden Entwickelung der rechten Hand das linke Sprachcentrum sowohl in seinem Gewebe als auch in seinen Gefässen in Folge anhaltender Uebung und Gewöhnung stärker entwickelt als das rechte. Es wird demnach Embolie in die Gefüsse des linken Sprachcentrum die Sprache in höherem Grade beeinträchtigen, als wenn der Vorgang auf der rechten Seite stattgefunden hätte. Die Beeintrichtigung der Sprache, welcher man den Namen Aphasic gegeben hat, besteht in der Hauptsache darm, dass für einzelne oder die meisten Begriffe die Worte ausgefallen sind, die Kranken also für diese in ihrer Rede eine Lücke lassen oder dasselbe Wort zum Ausdruck verschiedener Begriffe gebrauchen und wiederholen. Es wird also bei Embolie in die linke Art. frontalis externa infer, die Aphasie ausgeprägter sein, als bei dem gleichen Vorgange im rechten Sprachcentrum. 1st, wie es in selteneren Fällen vorkommt, das letztere das stärker geübte und gewöhnte, was mit überwiegendem Gebrauch der lanken Hand zusammenzuhängen scheint, so findet das umgekehrte Verhältniss statt. Einen schitz hat einen Fall von Embolie in das Sprachcentrum der rechten Seite beobachtet, in welchem Aphasie eingetreten war. Dagegen hat dieselbe in den von Cheadte, Church, Armstrong beschriebenen Fällen von ebenfalls rechtsseitiger Embolie gefehlt. Barlow berichtet über einen Knaben, der nach einauder von Embolie in die 3te Stirnwindung beiderseits betroffen war. Dem Process entsprechend trat jedes Mal Hemiplegie aut, aber keine Aphasie.

Die Aphasie kunn zur Entwickelung kommen, ohne von weiteren Symptomen begleitet zu sein. In der Regel geht ihr Schwindel, Kopfschmerz voraus, auch kann das Bewusstsein schwinden. Setzt der Process mit Convulsionen ein, die den ganzen Körper oder eine Halfte betreffen können, ist contralaterale Hemiplegie damit vergesellschaftet oder treten chorenartige Bewegungen derselben Körperhälfte hinzu, so kann man mit Wahrscheinlichkeit annehmen, dass die Embolie meht auf die Broca'sche Windung und deren Umgebang beschränkt gebieben ist, oder dass der Vorgang eine Fernwirkung auf motorische Centren oder grosse Ganglien geübt hat.

Schwarz hat im deutschen Archiv für klinische Medicin B. XX. p. 615 einen Fall von Aphasie bei einem dreijührigen Kinde beschrieben. Dieselbe war mit Lähmung der Extensoren der rechten oberen Extremität bei vollkommen intakter Sensibilität vergesellschaftet.

Wrany und Neureutter haben einen Fall beobachtet, in welchem in Folge von Endocarditis Embolie eingetreten war. Der Embolis erstreckte sich von der Spaltungsstelle der Carotis interna sin, bis in die Art, corp. callosi sin, und die Art, Fossae Sylv, sin. In der linken vordersten Inselwindung eine eingesunkene gelbe erweichte Stelle von Bohnengrösse. Es bestand Aphasie, Lähmung der Extremitäten und des Facialis der rechten Seite und verminderte Sensibilität. In den linken Extremitäten choreaartige Bewegungen und gesteigerte Sensibilität.

Bei Embolie in die Art. cerebri poster, hat Bastian neben Hemiplegie eine Beeinträchtigung oder gänzliches Autgehobensein des Sehvermögens beobachtet. Die Fähigkeit, die durch den Opticus dem Gehirn zugeleiteten Bilder zu percipiren, scheint nach den vorhandens Untersuchungen und Experimenten in der Hauptsache ihren Sitz in dem weiten Scheitelläppehen und zwar in dem Gyrus angularis zu haben. Es wäre also eine Embolie in die betreffenden Gefüsse im Stande, eine sog. Seelenblindheit hervorzurufen, indem das betreffende Auge wohl sches, aber das Sehcentrum das Gesehene nicht percipiren kann. Diese Seelenblindheit betrifft aber nicht das Auge derselben Seite, in welcher die Erkrankung stattgefunden hat, sondern das contralaterale. Das Sehvermögen mittelst des ersteren bleibt vollkommen intakt.

Rauchfnas hat eine Embolie in die Art. cerebri post. beschreben, welche sich auf beiden Seiten entwickelt hatte. Links hatte sich dort, wo die Art. cerebri post. sich von der Art. basilaris abgränzt, ein embolisches Aneurysma gebildet, aus welchem der Nerv. oculomotorischeraustritt. Hinter dieser Geschwulst geht die Art. comm. poster. ab und da diese frei mit der Art. cerebri post. communicirt, so hat keine Ernährungsstörung der betreffenden Hirnbezirke stattgefunden. Auf der rechten Seite war der Embolus über die eben bezeichnete Stelle hinausgelangt, hatte die Arterie verstopft und in Folge davon eine rothe Hirnerweichung veranlasst. Der Heerd befind sich hauptsüchlich im unteren Theile des rechten Ammonhorns. Intra vitam wurde Farslyweites linken N. oculomotorius nachgewiesen. Gleichzeitig war eine Parser des linken N. facialis verhanden, deren Grund nicht erklärt werden

konnte. Als Krankbeitserscheinungen werden ausserdem noch angeführt: heftige Kopfschmerzen, Schwindel, allgemeine Convulsionen, Somnolenz.

Die obere Schläsenwindung enthält nach den bisherigen Untersuchungen die Centren, in welchen das durch den Nerv. acusticus Aufgenommene percipirt wird. Es würde also durch eine Embolie in diese Bezirke eine Alteration des Gehörs bedingt werden, welche bis zur Seelentaubheit gesteigert sein könnte.

Embolieen in das weisse Marklager der Hemisphären sind von bestimmten, für diese Bezirke eigenthumlichen Symptomen meht begleitet. Da diese Markmassen nur den Zweck zu haben scheinen, die Leitungsbahnen zwischen den motorischen Centren einerseits und den sensibeln andererseits zu vermitteln, so wird eine Embolie in diese Markmassen mit den Symptomen einhergehen, welche der gleiche Process in den zugehörigen Centren hervorgerufen hätte.

Man nimmt an, dass Embolie in die Lobi frontales des Grosshirns, hauptsächlich das Bewusstsein und die Intelligenz alteriren würde, während eine gleiche Affection der Hinterbauptslappen eine Abschwächung gewisser Gemeingefühle, z. B. nach den Experimenten bei Thieren zu schliessen, des Hungers zugeschrieben wird. Sichere Thatsachen in Bezug auf den Menschen sind für diese Hypothesen noch nicht beigebracht. Sind zugleich Störungen im Gebiet der Motihtät und Sensibilität vorhanden, so lassen sich dafür in den meisten Fällen andere Ursachen nachweisen.

Embolie in ein Corpus striatum, Nucleus lenticularis und caudatus, in die vorderen zwei Drittheile der Capsula interna bedingen contralaterale Lähmung der gesammten Körperhälfte. In der gleichseitigen Gesichtshälfte findet man den N. facialis, mit Ausnahme seiner oberen Aeste, und den N. hypoglossus gelähmt. Die Sensibilität ist nicht, oder nur vorübergehend alterirt.

Dagegen tritt bei Embolie in das hintere Drittheil der Capsula interna contralaterale Anästhesie der gauzen Körperhälfte auf. Sind zugleich Störungen der Motilität vorhunden, so hat der Process angrenzende motorische Gebiete, namentlich die vordere Partie der Capsula interna in Mitleidenschaft gezogen.

Die Corpora quadrigemina stellen Centren vor, in welchen Fasern des Opticus mit motorischen Fasern namentlich des N. oculomotorius und Sympathicus in Verbindung stehen. Embolie in dieselben würde also Blindheit mit Dilatation der Pupille des Auges der anderen Seite zur Folge haben. Sie sind zugleich einer jener Bezirke, welche, und zwar hier vermittelst der Sehkraft, das Gleichgewicht und die Ortsbe-

wegung des Körpers beeinflussen. Durch Embolie würden also her Störungen ataktischer Natur eintreten, welche durch Gewöhnung von anderen denselben Zweck verfolgenden Centren, namentlich dem Cerebellum überwunden werden könnten. Ob die Vierhügel im Menschen bei der reflectorischen Aeusserung von Gemüthsbewegungen betheiligt sind, wie es nach den Experimenten bei Thieren zu sein scheint, steht noch dahin. Dagegen haben sie einen gewissen Einfluss auf den Magen. die Gedärme, die Blase.

Die Funktion der Thalami optici ist bis heute noch nicht mit Sieherheit in ihrem ganzen Umfang festgestellt. Soviel wird man aber annehmen können, dass sie in der Hauptsache in analogem Verhältniss zur Sensibilität stehen wie die Corpora striata zur Motilität. Es sammeln sich also in ihnen die Fasern, welche von der Hirnschenkelhaube zu den sensibeln Bezirken der Rinde treten. Embolie in die Thalami wärde also contralaterale Anästhesie der ganzen Körperhälfte oder vielleicht auch nur einzelner Theile zur Folge haben. Die Thalami scheinen anserdem nicht ohne Einfluss auf das Sehvermögen zu sein.

Die Pedunculi cerebri vereinigen in sich die gesammten motorschen, sensiblen und vasomotorischen Leitungsbahnen der gleichseitigen Gehirnhälfte. Embolie in diesen Bezirk ist also im Stande, drese gesammten Funktionen für die contralaterale Körperhälfte zu alteriren. Da die motorischen Bahnen sich hauptsächlich in der unteren vorderen Partie des Hirnschenkels, im Hirnschenkelfuss befinden, während die sensiblen wesentlich die obere hintere Hälfte, die Hirnschenkelhaube einnehmen, so könnte Embolie in die eine oder die andere Halfte die entstandenen Störungen überwiegend auf die Motilität oder Sensibilität beschränken. Es kann vorkommen, dass zugleich unt der Embolie der an der Innenseite des betreffenden Pedunculus zu Tage tretende Nert oculomotorius afficirt wird. Man würde in einem solchen Fall die Paralyse dieses Nerven mit der Lähmung der Körperhälfte gekreuzt finden. Im kindlichen Alter ist ein solcher Vorgang noch nicht beobachtet worden. Dagegen hat als analogen Fall Archambault (Gaz. dehopit. 17. Janr. 1878) einen Fall von Tuberkelgeschwulst im rechten Pedunculus cerebri beschrieben. Den Ort derselben konnte er durch diese gekreuzte Hemiplegie intra vitam festsetzen.

Die Symptome der Embolie in den Pons hängen von der Stelle desselben ab, wo dieselbe zur Entwickelung gekommen ist. Da im Pons sich motorische und sensible Leitungsbahnen aus beiden Hirnhälften vereinigen, so können die davon abhängigen Erscheinungen sehr verschieden sein. Soviel scheint festzustehen, dass Störungen der Motilität nie fehlen, Störungen der Sensibilität in der Regel vorhanden sind, aus-

nuhmsweise aber auch nicht da sein können. Da nach Nothnagel im Pons sich das Krampfeentrum befindet, so kann der embolische Process hier vornehmlich mit Convulsionen auftreten. Die Lähmungen können sämmtliche Extremitäten oder eine ganze Körperhälfte oder nur die beiden unteren Extremitäten betreffen. Sitzt der Heerd in der einen Hälfte des Pons, so wird die dadurch bewirkte Störung die entgegengesetzte Seite des Körpers betreffen. Der Nerv, facialis ist nicht nothwendigerweise mit gelähmt, obwohl es die Regel zu sein pflegt. Dagegen ist der Hypoglossus jedes Mal in Mitleidenschaft gezogen und dadurch die Spruche in Bezug auf ihre Artikulation behindert. Leyden hat diesen Zustand mit dem Namen Anarthrie belegt. Der erste und zweite Hiranery bleiben meist intakt. Störungen in der Sensibilität kommen wohl kaum allein, in der Regel mit denen der Motilität vergesellschaftet vor. Achnlich wie in den Pedunculi cerebri haben die sensiblen Fasern im Pons ihren Sitz in den lateralen Partieen. Gewöhnlich halten die Störungen auf beiden Bahnen gleichen Schritt. Wie die der Motilität, sich durch Convulsionen und Lähmung, so können die der Sensibilität sich durch Hyperästhesie und Anästhesie kundgeben. Nach den bisherigen Erfahrungen ist man berechtigt anzunehmen, dass die Störung der Sensibilität eine allgemeine sein wird, wenn die Embolie im Pons einen medianen Sitz hat. Hat die Läsion lateral stattgefunden, so wird die Störung der Sensibilität in der entgegengesetzten Körperbülfte auftreten. Die gleiche Störung kann sich in der gleichseitigen oder contralateralen Gesichtshälfte entwickeln.

Die vasomotorischen Bahnen werden ebenso in Mitleidenschaft gezogen. Bei Convulsionen tritt eine Steigerung der Temperatur, bei Lähmung eine Abnahme derselben ein.

Da dem Kleinhirn in der Hauptsache ein Einfluss auf die Coordination der Bewegungen und die Orthewegung zugeschrieben wird, so würde eine Embolie in dasselbe sich durch Störungen auf diesem Gebiet kundgeben. Bastian (Clinical lectures on two cases of cerebellar disease Lancet 1878. H. p. 207 u. 245) hält diese Erscheinungen neben Begintrüchtigung des Schvermögens, die sich durch Amblyopie oder Amaurose ausspricht, für die bedeutendsten. Als die minder constanten führt er Kopfschmerzen und Erbrechen an.

Nach den bei Blutungen in das Kleinhirn gemachten Beobachtungen wird man festhalten können, dass der embolische Process auch mit Schwindel, Bewusstlosigkeit, Convulsionen, Hemiplegie einhergehen könne. Ohne Zweifel ist das Auftreten verschiedener Symptome durch die Oertlichkeit des Processes bedingt. Man kann annehmen, dass bei Affektion des Wurms die Symptome beide Körperhälften betreffen und

heftiger sein werden als bei Embolie in den Kleinhirnhälften. Convisionen und Lähmungserscheinungen wird man aber weniger auf den Process im Gerebellum als auf gewisse Fernwirkungen zu beziehen haben Embolie in eine Hälfte des Gerebellum scheint ebenso wie Erkrankung der Kleinhirnschenkel Zwangsluge oder Zwangsbewegungen und zwein der Regel nach der Seite der Verletzung bedingen zu können.

Embolie auf dem Wege der Art. vertebralis, in die Medulla oblogata bewirkt ähnliche Erscheinungen wie der gleiche Vorgang im Posssowohl im Gebiet der Motilität als der Sensibilität. Sie zeichnet schaber durch die Betheiligung der in ihr entspringenden Nerven aus und veranlasst das plötzliche Auftreten der Symptome der sog. Bullärperalyse. Es werden davon die unteren Kerne des Faciatis, der Glossopharyngeus, Vagus, Accessorius und Hypoglossus betroffen. Es resultren hieraus Störungen in der Bewegung des Gesichts, die sich bis zur Paralyse steigern können. Ferner Behinderungen in der Bewegung der Zunge mit davon abhängiger Störung der Sprache, und Beeinträchtigung des Schlingaktes. Durch Affektion der Wurzeln des Vagus wird de Respiration und Herzbewegung gestört und kann Erbrechen hervorgerufen werden.

Im Allgemeinen liegt den Symptomen der Embolie der plötzliche Eintritt der Anämie in dem dem Blutstrom entzogenen Hirnberrk ru Grunde. Man wird indess ebenso wie bei den Hirnblutungen daran fest-halten müssen, dass gewisse Fernwirkungen, welche vonallgemeineren Störungen theils in der Circulation, namentlich collateralen Oedemen, theils in grösseren Gebieten von Leitungsbahnen abhängig sind, die besprochenen Kraukheitsbilder compliciren und weniger deutlich machen können

Neben den Erscheinungen der Embolie sind die der zu Grunde begenden Krankheit, also in der Mehrzahl der Fälle die Symptome chronischer Endokurditis zugegen, welche in der ersten Abtheilung des IV Bandes nachzuschen sind.

Thrombose entwickelt sich allmählig, hat also im Gegensatz zur Embolie ihr Stadium der Prodrome. Diese beziehen sich theils auf das Allgemeinbefinden und kündigen sich durch Mattigkeit, verdrossene Gemüthsstimmung, unruhigen Schlaf, Mangel an Esslust an. Hammond (p. 117) gieht an, dass Kopfschmerz ein constantes Symptom sei Derselbe soll nicht diffuse Verbreitung haben, sondern eine Stelle einnehmen, welche in naher Beziehung zum Locus affectus stehen. Ausserdem kommen Störungen in dem Gebiet der Motilität und Senschlität vor, die sowohl mit den Erscheinungen des Reizes als der Depresson einhergehen, bald den ganzen Körper, bald eine Hälfte oder einzelne Theile einnehmen können.

Hammond macht darauf aufmerksam, dass nicht selten das Vorläuferstadium sich durch eine gewisse Erschwerung der Sprache, soweit diese die Artikulation betrifft, kund gebe.

Vom Beginn der Entwickelung der Thrombose bis zu deren Vollendung, d. h. bis zu dem Augenblick, in welchem die Verstopfung der Arterie perfekt wird, können Stunden, auch eine Reihe von Tagen vergeben. Der Verschluss tritt schliesslich plötzlich ein. In seltenen Fällen entwickelt sich Thrombose ohne Vorläufer. Die durch den Vorgang veranlassten Erscheinungen gleichen vollkommen denen der Embolie. Die Störungen des Bewusstseins, ferner im Gebiet der motorischen, sensiblen, vasomotorischen Nerven eind dieselben und ebenfalls in der Hauptsache von dem Ort der Läsion abhängig.

Verlauf und Ausgänge.

Sobald die Verstopfung der Arterie perfekt geworden ist, gilt es für den weiteren Vorlauf der Krankheit und die Ausgäuge gleich, ob dem Vorgange Embolie oder Thrombose zu Grunde gelegen hat. Eine Ausnahme hiervon macht nur die Embolie, welche aus ulceröser Endokarditis hervorgegangen oder durch Fortschwemmung von Partikelehen zerfallenen Lungengewebes entstauden ist.

Der Ort der Verstopfung des Gefässes, die Stelle und Grösse des afficirten Gehirnbezirkes bedingen den Verlauf des Krankheitsprocesses. Je kleiner der betroffene Bezirk, je eher die Möglichkeit gegeben ist, die eingetretene Anämie durch collateralen Kreislauf auszugleichen, um so schneller werden die aufgetretenen Erscheinungen schwinden. Dagegen werden diese bei Verschluss einer Endarterie länger dauern oder constant bleiben. In seltenen Fällen tritt, namentlich bei Embolie, unter Coma, Convulsionen das lethale Ende weuige Stunden nach entwickeltem Verschluss der Arterie ein. Es würde dies namentlich bei Lüsion des Pons, der Medulla oblongata erwartet werden können, ist indess auch bei Embolie an anderen Orten, namentlich im Corpus striatum beobachtet worden.

Bleibt das Leben erhalten, so schwinden zunächst die Symptome der sog. Fernwirkungen, d. h. Störungen im Blutkreislauf oder in Abschnitten des Gehrens, welche dem Locus affectus fern liegen, aber doch von ihm in einer Weise, für welche uns oft die Erklärung fehlt, in Mitledenschaft gezogen worden sind. Alsdann lassen nach Stunden oder Tagen die Kopfschmerzen, Schwindel, Erbrechen nach. Je geringer an Dignität die Symptome sind, um so eher treten sie in den Hintergrund. Das Bewusstsein kann nur ganz flüchtig geschwunden sein oder nach Stunden, Tagen wiederkehren. Man hat dann die intellektuellen Fähig-

keiten vollständig normal gefunden. In seltenen Fällen bleibt es sollkommen intakt, namentlich wenn das Spracheentrum allein von Emkligefasst ist, wie die Fälle von Schwarz und Eisenschitz beweben

Was die Motilität betrifft, so pflegen die Reizerscheinungen tale nachzulassen und einer Lähmung von verschiedenem Grade Platz m Man hat indees such beobachtet, dass halb- oder doppeltstige Convulsionen oder Hemichorea sich im Verlauf der Krankheit mehrfach wiederholt und bald die gelähmten bald die nicht gelähmten Gleder betroffen haben. Je hochgradiger die Lähmungserscheinungen aut. um so langsamer wird man ihren Ablauf erwarten dürfen. Bei Hemplegieen wird im Einklang mit dem Grade ihrer Entwickelung die latmung der unteren Extremität eher schwinden, als die der oberen. Lähmungen, welche durch Affektion der grossen Basalganghen bedage werden, sollen in der Regel und leichter nach Charcat's Beobachtungen schwinden, als diejenigen, welche in den Rindencentren ihren Ursprag haben, obwohl diese Lähmungen, wenn nicht verschiedene motorische Centren zugleich gefasst sind, nur in beschränkten Territorien auftreten In den meisten Fällen sind die Störungen der Motilität nicht mit solche der Sensibilität verknüpft, oder die letzteren sind nur gering und gebebald vorüber. Sind Störungen auf beiden Gebieten persistent, so kans man, wenn nicht bestimmte Symptome auf gewisse andere Centren der Sensibilität hinweisen, in der Regel annehmen, dass ausser dem moterischen Abschnitt der Capsula interna auch der sensible afficiet worder ist. Solche Zustände können wohl kaum restiturt werden. Die labmungen bleiben und gehen allmählig in Contrakturen über. Ebens bleibt die Anästhesie erhalten. Bei längerer Dauer der Krankheit entwickelt sich eine Sklerose der motorischen Bahnen, welche sich allmäblig durch den betreffenden Grosshirnschenkel, Pons, Pyrnmidenstrant auf die contralateralen seitlichen Rückenmarksstränge erstreckt. Ihmet absteigende Process betrifft nur die Fasern der Seitenstränge, welche aus dem Gehrn in die Pyramidenbahnen übergehen, nicht aber die Fasern, welche im Rückenmark entspringen und endigen. In Folge daren unterscheidet sich die sekundäre Sklerose der Seitensträuge von der primaren dadurch, dass die letztere immer doppeltseitig, die erstere in der Regel, d. h. bei einseitiger Läsion der Capsula interna, einseitig ist Ferner dadurch, dass die primäre Sklerose die gesammten Seitenstränge. sowohl die im Gehirn als im Rückenmark entspringenden Fasern letrifft und die grösste Neigung hat, die grauen Hörner in Mitleidenschaft zu ziehen, was bei vom Gehirn abhängiger Sestenstrangsklerose nicht der Fall ist.

Störungen der Sensibilität, nach den heutigen Erfahrungen ab-

hängig von Erkrankung sensibler Centra der Rinde oder das Mesocephalon, nämlich ausser dem hinteren Drittheil der Capsula interna die Thalami, Grosshirnschenkel und der Pons sind für sich allein im kindlichen Alter wohl kaum beobachtet worden. Sie sind in der Regel mit Störungen der Motilität vergesellschaftet. Sie können mit diesen rückgängig werden oder bestehen bleiben. Letzteres kann auch der Fallsein, wenn erstere bereits geschwunden sind.

Aphasie scheint im kindlichen Alter, wenn das Leben erhalten geblieben ist, immer wieder rückgüngig geworden zu sein. In dem von Schwarz beschriebenen Fall begann das dreijährige Kind, welches in der Rekonvalescenz von Scarlatina an Embolie in das linke Sprachcentrum erkrankt war, nach wenigen Wochen die ersten Laute wieder von sich zu geben. Dann stellte sich die Sprache ziemlich rasch wieder ein. Gleichen Schritt damit hielt das Schwinden der Hemiplegie der rechten oberen Extremität. In dem Fall von Eisenschitz, der einen Knaben von 11 Jahren betraf, bei welchem die Aphasie nur von heftigem Kopfschmerz begleitet war und sonst keinerlei andere Symptome bot, trat bereits nach 24 Stunden wesentliebe Besserung ein.

Bei hochgradiger Aphasie ist die Sprache ganz verloren gegangen. Die Kranken hören und verstehen, sind aber nicht im Stande, einen Laut auszustossen. Bei minderen Graden geben sie unartikulirte Laute von sich oder sprechen ein und dasselbe Wort wiederholt aus, um damit verschiedene Begriffe zu bezeichnen. In noch leichteren Fällen fallen beim Sprechen bestimmte Worte aus, so dass eine Lücke im Satz bleibt, oder es fehlen nur bestimmte Consonanten in einem Wort.

Der Grad der Aphasie ist zunächst von der Ausdehnung der Erkrankung des Spracheentrum abhängig. Hat die Embolie nur einen
geringen Bezirk desselben gefasst, so kann die Aphasie bald rückgängig
werden. Wenn aber auch die Fähigkeit eines Spracheentrum durch
Verstopfung der dasselbe speisenden Arterie ganz autgehoben ist und
bleibt, so kann die Aphasie trotzdem durch Uebung und Gewöhnung
des Spracheentrum der anderen Hirnhälfte zum Schwinden kommen.
Es scheint, dass, je größer bereits die Uebung und Gewöhnung des erkrankten Spracheentrum war, das gesunde Centrum um so leichter in
erhöhte Thätigkeit gesetzt werden kann. Es würde hieraus zu erklären
sein, weschalb die Aphasie bei älteren Kindern leichter schwindet als
bei jüngeren.

Wenn die Aphasie rückgüngig wird, so atengt die Sprache von der vorhandenen Stufe langsam oder schneller wieder bis zu der vor der Erkrankung gewesenen Vollkommenheit auf. War die Sprache ganz geschwunden, dann wird der Kranke zunächst beginnen, unartikulirte Laute auszustossen. Dann folgen mehr oder minder deutlich und vollständig ausgesprochene Worte, dann Satzbildung und schliesslich hat die Sprache die Stufe wieder erreicht, welche sie vor der Erkrankung inne gehabt hatte. Ich habe ein Mädchen von 6 'n Jahren, welche is Folge von Embolie an Aphasie und rechtsseitiger Hemiplegie litt, inzerhalb sechs Wochen mach dem stattgehabten Insult vollkommen gesond werden sehen.

Ob durch Gefüssverstopfung verursachte Seelenblindhoit oder Seelentaubheit rückgängig werden könne, kann theoretisch nicht vernemt werden, doch fehlen in dieser Beziehung die Erfahrungen für das kudliche Alter. Störungen der Coordination und Ortebewegung können nach längerem Bestehen schwinden, wie Bastian (Lancet 1878. IL p. 207) in einer Arbeit: Cases of cerebellar diseases nachgewiesen hat

Ueber Gefässverstopfungen im Pons und der Medulia oblongsta fehlen im kindlichen Alter die Beobachtungen. Jedenfalls würden die Folgen einer solchen Läsion nur vorübergehen können, wonn diese minimaler Natur wäre.

Abgesehen vom Sprachcentrum scheint bei Gefässverstopfung ein vollkommenes Schwinden der Symptome nur dann stattfinden zu können. wenn binnen kurzer Zeit die bewirkte Anamie durch collateralen Kreulauf behoben wird, oder, wenn dies nicht möglich ist, bei Verstopfung von Aesten einer Endarterie, wenn die veruraachte Läsion eine minimale ist. Es können auch einzelne Symptome, welche auf sekundärem (teden in der Umgebung des Heerdes beruhen, mit dem Schwinden desselbes mehr oder minder vollständig ritckgängig werden. Wenn einmal kirweichung eingetreten ist, von welcher die erste Stufe, die rothe, ach siemlich bald nach der Verstopfung entwickelt, so werden die dadurch bedingten Erscheinungen persistiren, können im Lauf der Zeit abgeschwächt oder auch gesteigert werden. Zu den letzteren gehören de Symptome der conschutiven auf die Pyramiden-Seitenstrangbahnen de Rückenmarks herabsteigende Sklerose, welche sich namentlich durch Contrakturen der befallenen Glieder kund giebt. Ferner treten de Störungen auf dem Gebiet der vasomotorischen Bahnen, wolche die Stirungen in der Motilität und Sensibilität in der Regel zu begleiten pflegen. immer mehr in den Vordergrund. Es prägt sich dieser Vorgang un deutlichsten aus, wenn Extremitäten in den Kreis der Erkrankung gezogen sind, namentlich wenn deren Motilität herabgesetzt ist. Das Volumen derselben nimmt ab, sie fühlen sich kühl an, ihr Wachsthum wird, besonders je jünger die Kinder sind, auch in der Länge beeinträchtigt. Man wird daher nach Jahren die betroffene Extremität schmäler und dünner und auch kürzer finden, als die der gesunden Seite, ein Misverhältniss, welches bis zum vollendeten Wachsthum zunehmen kann. Wenn in Folge von Affektion betreffender Rindencentra einzelne Muskel-gruppen afficirt sind, so kann die Störung der Ernährung auf diese beschränkt bleiben.

Wenn Embolie in mehrere Arterien stattgefunden hat, so setzt sich das Krankheitsbild aus den Symptomen der befallenen Hirnbezirke zusammen. Solche mehrfache Embolie kann in einer oder beiden Hirnbälften vorkommen, es kann auch dieselbe Arterie auf beiden Seiten betroffen sein. Diese mehrfachen Embolieen können sich zugleich entwickeln oder nach und nach. In Folge davon hat man plötzlich Lähmung der einen Körperhälfte, nach einem oder einigen Tagen Lähmung der anderen eintreten sehen, wie der Fall von Barlow beweist. Es fand sich bier Embolie in die Broca'sche Windung beider Seiten. Mehrfache Embolieen pflegen, namentlich wenn sie gleichzeitig auftreten, einen akuten Verlauf der Krankheit und ein schnelles lethales Ende zu bedingen.

Wenn dem Process der Embolie ulceröse Endokarditis oder Einschweimung von Partikelchen zerfallenen Lungengewebes zu Grunde liegt, so kann, selbst wenn ein collateraler Kreislauf im Stande wäre, die Folgen zu beheben, die Krankheit nicht rückgängig werden. Die infektiöse Beschaffenheit des Pfropfes bedingt nothwendiger Weise Entzündung und Abscessbildung mit lethalem Ausgang.

Wenn durch Embolie oder Thrombose das Lumen der Arterie nur. theilweise verstopft ist, so sind die dadurch bedingten Symptome viel geringeren Grades als bei vollkommenem Verschluss und pflegen in der Regel auch schneiler zu schwinden. Church berichtet über einen derartigen Fall. Der Patient war an Rheumatismus acutus und Endocarditis erkrankt. Plötzlich war linksseitige Hemiplegie eingetreten, welche indess gänzlich zum Schwinden kam. Der Tod trat drei Monate später durch ein Recidiv des Rheumatismus ein. Die Sektion ergab eine Embolie in die rechte Arter. foss. Sylvii, deren Wandungen verdickt und hart, deren Lumen aber nicht vollständig verlegt war. Ueber der rechten fossa Sylvii (leider fehlt die genauere Angabe des Ortes) ein kleiner Erweichungsheerd.

Da Thrombose sich langsam entwickelt, so ist es möglich, dass wenn die nöthigen collateralen Bahnen vorhanden und diese frei sind, sich auf diesem Wege die allmählige Verschliessung des Gefässes ausgleicht und auch, nachdem sie perfekt geworden, symptomlos oder nur mit leichten und flüchtigen Erscheinungen verläuft. Es ist von der Ursache der Thrombose abhängig, ob dieselbe nur in einer oder einzelnen Arterien statthat oder grössere Verbreitung erlangt. Das letztere pflegt

der Fall zu sein, wenn die Thrombose durch geschwächte Herzthängkeit in Folge von Inanition, lang dauernden Krankheiten bewirkt wird.
Wenn man häufiger Sektionen an Atrophie zu Gronde gegangener Kinder machen würde, so würde dieser Befund wahrscheinlich nicht selten
sein. Be dford Brown (Philadelphia med. Times VII. p. 577. Sept
1977) hat das Verhältniss der Hirnarterienthrombose zur Cholera infantum besprochen und giebt als Grund für den Vorgang neben der geschwächten Herzthätigkeit die veränderte Beschaffenheit des Blutes an.

Auch bei Meningitis tuberculosa basilaris hat Schuh multiple Thrombenbildung in den betreffenden Hirnarterien gefunden. Er führt dieselbe zurück auf die Verengerung der Arterien und Kauhigkeit der Intima durch die von aussen herandrängende Tuberkelentwickelung, auf den Druck des Exsudates und auf die geschwächte lierzthätigkeit.

Bouch ut hat multiple Thrombose in der Arteria basilaris, den Arter, foss, Sylvii und Cerebelli bei einem 4 Jahre alten Kinde beobachtet, welchem er die Tracheotomie machen musste. Am vierten Tagenach der Operation entwickelte sich Scharlach, am folgenden Tage Collapsus, Strabismus, Coma. Tod ohne Convulsionen. Ohne Zweifel trat das lethale Ende hier zu rapide ein, ehe specielle Symptome der Thrombose zur Geltung kommen konnten.

Steiner berichtet von einem etwa 7 Jahre alten Mädchen, das mit Lähmung des Facialis, Glossopharyngens, Hypoglossus und der oberen Extremität der rechten Seite zur Behandlung kam. Ausserden war Endocarditis zugegen. Die Sektion ergab die Arteria fossus Sylva dextra in ihrem ganzen Verlauf thrombosirt. An der Basis des rechtes unteren Lappens eine rothe Erweichung im Durchmesser von etwa i Centimeter mit peripherem Oedem. In der Cortikalsubstanz beider Hemisphären zahlreiche kleine Blutaustritte. Ausserdem grössere Blutergüsse in den Maschen der Pia, sowohl an der Hirnoberfläche als an der Basis und namentlich nach dem Verlauf der Fossas Sylvii. Ausserdes Embolie in die Arter. coronaria sin., Milz und Nieren.

B. Addy beschreibt einen Fall von Thrombose der linken Arters cerebral, media, welche ebenfalls im Verlauf von Scharlach entstanden war. Neunzehn Tage nach dem Ausbruch traten in der Nacht Convusionen auf mit Bewusstlosigksit und nachfolgender Parese des rechtet Arms. Nach vierundzwanzig Stunden kum der Kranke allmälig zu sich und zeigte eine ausgeprägte Anmesie. Er kannte die Gegenstände, konntaber ihren Namen nicht nennen. Nach acht Tagen konnte er selbstständig nichts schreiben, nur wenn er es gedruckt oder geschrieben wu sich sah, nicht wenn es ihm diktirt wurde. Die Parese des rechten Arms

blieb konstant. Allmählig begann er einzelne Worte zu sprechen und vier und eine halbe Woche nach dem Insult war er hergestellt.

In der Mehrzahl der Fälle wird vereinzelte Thrombose die Folge begrenzter Processe sein. Letztere bestehen entweder in beschränkter Entzündung der Pia, oder in der Regel in der Entwickelung von Geschwülsten, welche durch Druck die Bluteireulation behindern.

Die Folgen vollständiger Thrombose sind dieselben, anatomisch wie symptomatisch, wie diejenigen einer Embolie, welche das Lumen des Gefüsses vollkommen obturrt hat. Emboli ebenso wie Thromben können im Laufe der Zeit in Folge von Resorption das Lumen der Arterie wieder in gewisser Weise durchgängig werden lassen. Doch ist diese Restitution nach geraumer Zeit wohl kaum noch von besonderem Einfluss auf die durch die Arterie früher gespeisten Gebiete.

Thrombose der Hirnarterien kann schliesslich wiederum Anlass geben zu embolischen Processen, indem Bruchstücke von Thromben in peripher gelegene Arterienäste einfahren. Die Symptome und der Verlanf sind hier dieselben, als wenn die Embolie von einem anderen Heerde entstanden wäre.

Ueber die Steigerung oder Abnahme der Temperatur bei Embolie oder Thrombose scheinen aus dem kindlichen Alter keine Beobachtungen vorzuliegen. Ich habe bisher nicht Gelegenheit gehabt, in der Entwickelung solcher Vorgänge exakte Untersuchungen über das Fieber zu machen. Nach ausgebildeter Verstopfung der Gefässe habe ich keine wesentliche Aenderung der Temperatur gefunden. Beobachtungen bei Erwachsenen haben ergeben, dass am zweiten oder dritten Tage die Temperatur steigt, um dann nach wenigen Tagen schnell zu fallen und innerhalb des Normalen zu bleiben.

Der Verlauf der Embolie oder Thrombose wird auch wesentlich von der zu Grunde liegenden Krankheit und etwaigen Complikationen beeinflusst. Es ist hier nicht der Ort, den Verlauf der ersteren zu besprechen. Nur muss man im Auge behalten, dass, mag die tiefässverstopfung auch einen möglichst günstigen Verlauf nehmen, man namentlich bei der Embolie immer in der Gefahr steht, dass sich der gleiche Process in einem anderen Gefäss an gleichen oder anderen Stellen des Gehirns wiederholt. Embolie in Hirnarterien kann von dem gleichen Vorgange in anderen Organen, namentlich Milz und Nieren begleitet sein.

Thrombose, welche von Entzündung der Pia oder Entwickelung von akuter Tuberkulose abhängig ist, lässt sich wegen der hervorstechenden Symptome der letzteren nicht erkennen und beeinflusst den Ablanf der Krankheit auch nur in zweiter Linie.

Diagnose.

Wenn bei nachweisbarer Grundlage zur Embolie das Kind beginnt über Schwindel, Kopfschmerzen zu klagen, wenn das Sensorium nicht ganz intakt ist und die Artikulation der Sprache behindert erscheut. wenn Erbrechen auftritt, so hegt die Wahrscheinlichkeit nahe, dass ein Embolus sich auf der Emfahrt in eine Hirparterie befindet. Da dieser Vorgang sich aber schnell vollendet, so wird man wohl höchst zelten in die Lage kommen, diese Erscheinungen als initrale Symptome einer Embolie zu beobachten. Bei der langsamen Entwickelung der Thrombose wären die Verhältnisse günstiger gestaltet, wenn nicht die initialen Symptome in der Regel durch die vorhandene Krankheit, wie einfache Entzündung oder akute Tuberkulose der Pia, Tumoren etc. verdeckt würden. Hat man dagegen Kranke vor sich, bei denen schlechte Lebensverhältnisse, chronische Krankheiten die Herzthätigkeit geschwächt und die Blutmischung alterirt haben, so wird man das Eintreten veränderter Gemüthsstimmung, unruhigen Schlafes, Mangel an Esslust, Kopfschmerzen, erschwerte Artikulation der Sprache, Erschanungen des Reizes oder der Depression im Gebiet der Motilität und Sensibilität als Symptome beginnender Thrombose deuten können.

Treten plötzlich die Symptome der Verstopfung einer Hirnartere auf, so lässt sich mit Sicherheit nicht entscheiden, ob eine Embolie oder Thrombose zu Grunde liegt. Der Nachweis der oben besprochenen Ursachen kann die Differential-Diagnose zwischen beiden Processen wahrscheinlich machen, namentlich würde der Nachweis einer Endokardits, embolischer Vorgänge in Milz und Nieren, eher für Embolie, das Fehren derselben und ein beträchtliches Gesunkensein der Kräfte mehr für Thrombose sprechen, eine Sicherheit in der Diagnose kann aber über haupt nicht gegeben werden.

Piotzlich vollendete Verstopfung einer Hirnarterie, sei es durch Embolie oder Thrombose, kann mit Bluterguss in die Hirnsubstanz verwechselt werden. In beiden Fällen sind, wenn die gleichen Hirnbezirke betroffen werden, die Symptome vollkommen gleich; man hat eines apoplektischen Insult vor sich. Das Alter der Kranken kann zur Wahrscheinlichkeits-Diagnose benutzt werden, weil man im kindlichen Alter eher Gefässverstopfung als Bluterguss erwarten kann. Gesichert kans die Diagnose nur werden durch den Verlauf der Krankheit. Wenn die Hewusstsein nach wenigen Stunden oder Tagen wiederkehrt oder gwinge nur momentan eine Benachtheiligung erfahren hat, wenn die übriges Erscheinungen ebenfalls schneil rückgängig werden, so kann man sicher sein, eine Gefässverstopfung vor sich zu haben, deren Folgen durch ver-

mehrte Thätigkeit der collateralen Bahnen behoben werden. Erfolgt dagegen unter heftigen Erscheinungen binnen kurzer Zeit der lethale Ausgang, oder bleiben die mit dem Insult aufgetretenen Symptome längere Zeit bestehen, so ist eine differentielle Diagnose swischen Arterienverstopfung und Bluterguss unnioglich. Für beide Processe können auch die sekundären Erscheinungen, welche sich namentlich durch Contrakturen, Anästhesieen, trophische Störungen kennzeichnen, vollkommen gleich sein.

Röthe oder Blässe des Gesichts und der Conjunktiven, Pulsiren der Carotiden bietet nicht, wie man früher geglaubt hat annehmen zu dürfen. irgend eine Handhabe zur differentiellen Diagnose.

Tumoren können die gleichen Heerd-Symptome hervorrufen, wie Verstopfung der Arterien, so lange sie noch im Beginn der Entwickelung stehen oder überhaupt klein sind. Erreichen sie einen grösseren Umfang, so treten sehr bald durch die zunehmende Störung der Blutcirculation bedingte Fernwirkungen auf. Der apoplektische Insult entscheidet für die Diagnose den Tumoren gegenüber, deren Symptome sich nach Massegabe des Wachsthums derselben nur allmählig ausbilden.

Verstopfung von Hirparterien kann mit spinaler Kinderlähmung verwechselt werden. Beide Processe können mit Convulsionen einsetzen, die aber nach der Entwickelung der spinaten Lähmung nicht wiederkehren, während sie sich bei der in Rede stehenden Hirnerkrankung mehrmals wiederholen können. Bei letzterer ist in der Regel das Sensorium alteriet und Symptome von Affektion der betreffenden Hirnnerven zugegen. Die Reflexbewegungen sind nicht gestört. Die Form der Lähmungen kann bei beiden gleich sein. Es kann bei doppeltseitiger Verstopfung von Hirmsterien sich auf einmal oder nach und nach, je nachdem der Vorgang auf beiden Seiten gleichzeitig oder zu verschiedenen Zeiten auftrat, Paraplegie ausbilden wie bei spinaler Lähmung. In beiden Krankheiten kann bloss eine Körperhälfte oder auch einzelne Glieder betheiligt sein. Treten im Verlauf der Kranklieit ausgebildete Contrakturen auf, so beweisen die die Hand betreffenden nach Seeligmüller (Jahrbuch für Kinderheilkunde, N. F. B. XIII. p. 371) den cerebrulen Ursprung, während Contrakturen am Fuss für spinale Kinderlühmung aprechen. Die letztere kann me so schnell rückgängig werden wie günstig verlaufende Fälle von Verstopfung von Hirnarterien. Störungen der Sensibilität werden bei spinaler Kinderlahmung nicht beobachtet. Einen fundamentalen Unterschied beider Krankheiten und damit eine sichere Grundlage für die Dingnose bietet die elektrische Erregbarkeit. Dieselbe ist bei dem cerebralen Leiden vollkommen normal oder nur unbedeutend und vorübergehend herabgesetzt, während sie bei der spinalen Kinderlähmung regelmässig berabgesetzt oder ganz aufgehoben ist.

Die Diagnose des Sitzes der Arterienverstopfung richtet sich nach den oben besprochenen Symptomen. Wenn die Verstopfung perfekt geworden ist und sich der Sturm der initialen Erscheinungen und gewisser Fernwirkungen gelegt hat, wird man in der Regel im Stande sein, den erkrankten Heerd wenigstens annähernd zu bestimmen. Halbseitiges Auftreten der Symptome, Alterationen der Motilität oder Sensibilität oder beider erleichtern die Diagnose. Ob bei halbseitigen Affektionen die Störungen der Motilität von Erkrankung gewisser fündencentra oder der motorischen Basalganglien herrühren, kann nicht unterschieden werden. Sind aber nur einzelne Extremitäten oder Muskelgruppen gelähmt, so können die cortikalen Centra, welche erkrankt sind, nachgewiesen werden.

Bei reinen Störungen der Sensibilität wird man den Heerd in dem hinteren Drittheil der Capsula interna, dem Thalamus, den sensiblen Rindencentren zu suchen haben.

Sind Störungen der Motilität und Sensibilität vergesellschaftet, so findet sich der Sitz der Erkrankung an den Stellen, an welchen die betreffenden Leitungsbahnen vereint liegen, also in der Capsula interna oder den Pedunculi cerebri, Pons.

Das Auftreten von Aphasie, Seelenblindheit, Seelentaubheit werd auf die bekannten cortikalen Centra hin. Erkrankung der Corpora quadrigemina würde sich bei vorhandenem Bewusstsein durch Auf hebung des Reflexes zwischen Opticus einerseits und Oculomotorius und Sympathicus andrerseits, also durch Reaktionslosigkeit der Pupille und sostige Störungen in der Thätigkeit des Oculomotorius auszeichnen.

Halbseitige Störungen in der Coordination der Bewegung und Ortsveränderung, gewisse Zwangsbewegungen deuten auf das Cerebellur und die Kleinhirnschenkel. Embolische oder thrombotische Heerde as Pons lassen sich nur bei centrulem Sitz oder betrüchtlicher Ausbreitung diagnosticiren. Halbseitig oder mehr peripher gelegene gleichen a ihren Symptomen den Läsionen der Capsula interna und Peduncuh cerebri. Der Zustand der Pupillen ist nicht charakteristisch, dagegen die gestörte und erschwerte Respiration und die gestörte Artikulation der Sprache. Die Erkrankung der Medulla oblongata wird durch der Funktionsstörungen der dort entspringenden Nerven, also in der Hauptsache durch die Symptome der Bullärparalyse gekennzeichnet.

Was das Verhalten einzelner Hirnnerven zur Stütze der Daguesbetrifft, so pflegen die beiden ersten nicht in das Gewicht zu tallen. Störungen im Gebiet des Oculomotorius deuten für sich allem auf contralaterale Affektion der Corpora quadrigemina oder Verstopfung der betreffenden Arter, cerebri posterior an der Stelle, wo dieselbe nabe vor dem Pons den Oculomotorius kreuzt. Ebenso kunn eine Affektion eines Grosshirnschenkels, wenn sie die Seite betrifft, an welcher der Oculomotorius hervortritt, die Funktion des letzteren stören. In den beiden letzteren Fällen tritt die Lähmung des Oculomotorius auf derselben Seite der Erkrankung auf. In der Mehrzahl der Fälle steht die Lähmung des Oculomotorius nicht allein, sondern ist mit gleichseitiger Lähmung der Extremitäten bei Affektion der motorischen Rindencentra oder der motorischen Basalganglien vergesellschaftet. Dagegen kann die Lühmung der Extremitäten ohne die des Oculomotorius vorkommen.

In ähnlichem Verhältniss zur Lähmung der Extremitäten steht die des Facialis, welche ebenfalls die gleiche Seite betrifft. Von den Aesten des Facialis ist in der Regel der des Sphincter palpebrarum intact geblieben. Die Lähmung des Facialis ist aber kein Fingerzeig für die Affektion der motorischen Rindencentra oder motorischen Basalgunglien. Einmal kann sie bei diesen Erkrankungen fehlen, underseits aber auch die Vorgänge in den Pedunculi cerebri und im Pons begleiten.

Erkrankung des Pons ist mit der sog. Anarthrie vergesellschaftet. Diese Parese des Hypoglossus erscheint auch bei Affektion der Medulla oblongata, aber im Verein mit Lähmung der übrigen dort entspringenden Nerven. Im übrigen wird diese Anarthrie ohne direktes Ergriffensein des Hypoglossus im Verläuferstadium der Embolie und Thrombose und auch dann beobachtet, wenn nach eingetretener Bewusstlosigkeit und Lähmung die erstere nachzulassen beginnt.

Für Gefässverstopfung in der Medulla oblongata sprechen speciell Veränderungen in der Quantität und Qualität des Urins, nämlich Diabetes, sowohl insipidus als mellitus, und auch das Erscheinen von Eiweiss im Harn, ohne dass Erkrankung der Nieren nachgewiesen werden kann.

Der Aphasie können verschiedene Vorgänge zu Grunde liegen. Die Zeichen der Endokarditis lassen die Aphasie mit grösster Wahrscheinlichkeit durch Embolie zu Stande gekommen sein. Für Thrombose spricht ein beträchtliches Gesunkensein der Kräfte, sei es durch akute Processe wie Typhus oder akute Exantheme, sei es durch chronische, namentlich mit bedeutendem Säfteverlust verbundene Krankheiten. Dagegen kann Aphasie zu Stande kommen ohne Gefässverstopfung bei Meningitis und Encephalitis an den betreffenden Stellen, durch Traumen, welche die Broca'sche Windung und deren Umgegend afficiren, durch Anämie des Gehirns in Folge von Commotis cerebri. Bei Tumoren

im Gebirn, namentlich bei Hydatiden hat man Aphasie beobachtet. Endlich kommt Aphasie vor bei Cholera und in Folge befüger Gemüthsbewegungen ebenso wie die Anarthrie. Es handelt sich in dem letzteren Fall ohne Zweifel um eine vorübergehende Lähmung der die Sprache vermittelnden Willenscentren. Die Diagnose dieser die Aphasie bedingenden Processe ist nicht schwierig, dagegen wird man in einzelnen Fällen oft nicht im Stande sein, intra vitam zu bestimmen, ob die Aphasie lediglich die Folge der vorliegenden Krankeit ist oder ob sich nicht als Zwischenglied erst eine Gefässverstopfung ausgebildet hat. Clarus hat eine Anzahl einschlägiger Fälle in seiner Inauguraldissertation: Ueber Aphasie bei Kindern 1874« zusammengestellt.

Prognose.

Die Prognose ist von dem Sitz der Gefässverstopfung und von den damit Hand in Hand gehenden Erscheinungen abhängig. Je geringer das Lumen des obturirten Gefässes, je leichter die Möglichkeit gegeben ist, die plötzlich entstandene Anämie der betroffenen Stelle durch collateralen Zufluss und das periphere Oedem durch Resorption zu beheben, um so günstiger ist die Prognose.

Die leichtesten Fälle werden also Verstoplungen im Capillarkreulauf sein, zumal wenn diese keine grosse Ausbreitung erlangt haben Die Symptome können flüchtig auftreten und schwinden. Bedenklicher gestalten sich die Verstopfungen von Endarterien, weil sich die sekundären Erweichungen der betroffenen Hirnpartie nicht vermeiden auf die schlieselichen Ausgäuge nicht bestimmen lassen.

Was die Dignität der einzelnen Hirnbezirke mit Rücksicht auf de Prognose betrifft, so steht die Medulla oblongsta in erster Reihe, swohl in Bezug auf das vasomotorische, respiratorische und den Rhythmus der Herzbewegung vermittelnde Centrum, als auch in Bezug auf die Kerne der dort ihren Ursprung nehmenden Nerven. Gefässverstepfung bedingt hier unter heftigen Erscheinungen, namentlich Convesionen plötzlichen lethalen Ausgang oder hinterlässt, wenn das Lesu gefristet wird, unheilbare Folgen. Erkrankung des Pons gewährt kein bessere Prognose.

Affektionen der motorischen Centren für sich allein, sowohl der Rinde als der grossen Basalganglien gestatten im Durchschnitt eine relativ günstige Prognose. Nach Charcot soll Getässverstopfung im Corpus striatum günstiger ablaufen als in den corticalen Centren. Affektionen der sensiblen Centren persistiren in der Regel länger als de Störungen der Motilität. Ist bei Erkrankung der Capsula interna auch das hintere sensible Drittheil betroffen, so bleiben die dadurch bedingten

Störungen constant und in zweiter Reihe entwickelt sich absteigende Sklerose der seitlichen Rückenmarksstränge.

Aphasie hat man in den Fällen, in welchen der Kranke erhalten blieb, immer rückgängig werden sehen, entweder dadurch, dass die örtlichen Folgen der Gefässverstopfung schwanden, oder dadurch, dass das contralaterale Sprachcentrum allmählig in stärkere Uebung und Thätigkeit versetzt wurde. Ob andere Centren einer Hemisphäre in unaloger Weise für die gleichen der anderen Hirnhälfte eintreten können, ist bis jetzt unbekannt.

Gefässverstopfungen in den Centren der Coordination und Ortsbewegung können, selbst wenn der anatomische Vorgang in seinen Folgen nicht behoben wird, eine vollkommen günstige Prognose gestatten, weil nach Ausschaltung eines Centrum die anderen durch vermehrte Uebung und Gewöhnung einen Ersatz bieten können. Der von Combette (Rerue médic. 1831) beobachtete Fall spricht dafür. Es handelte sich um ein Müdehen mit angeborenem Defekt des Cerebellum. Ihre Bewegungen boten nichts von der Norm abweichendes, nur batte sie leicht Neigung zu fallen.

Die Prognose richtet sich ausser dem anatomischen Sitz der Gefüssverstopfung auch nach den mit dem Vorgange verbundenen Symptomen. Je geringer und je flüchtiger diese sind, um so besser ist die Prognose. Hulbsritige Affektionen sind besser als doppelseitige.

Die Fälle, in denen das Bewusstsein nicht geschwunden ist, gehören zu den günstigsten. Schnelle Wiederkehr des Bewusstseins gestaltet die Prognose wenigstens quoad vitam ebenfalls günstig. Doch kann, nachdem das Bewusstsein auch mehrere Tage hindurch vollkommen gefehlt hat, noch vollständige Genesung erfolgen. Convulsionen gestalten die Prognose schwerer, namentlich wenn sie sich im Verlauf der Krankheit mehrfach wiederholen. Unter plötzlichem Schwinden des Bewusstseins und heftigen Convulsionen kann wenige Stunden nuch Beginn des Anfalls das lethale Ende eintreten.

Je weniger ausgeprägt die Störungen im Gebiet der Motilität und Sensibilität sind, um so eher ist zu erwarten, dass dieselben vollkommen schwinden werden. Bei Hemiplegieen einer Körperhälfte sieht man zunächst, wenn dieselben mit Lähmung des Oculomotorius und Facialis vergesellschaftet waren, diese nach und nach vergehen. Dann bessert sich die Paralyse der unteren Extremität und schwindet allmählig. Zuletzt kommt die obere Extremität an die Reihe. Es kann vollständige Restitutio ad integrum stattfinden, wenn die anatomischen Verhältnisse es zulassen. Ich habe im Jahr 1859 bei einem 12jährigen Knaben Embolie und linksseitige Hemiplegie als Folge von Endocarditis beobachtet. Das

Bewusstsein war nicht geschwunden. Fünf Wochen nach dem Anfall war die Paralyse gebessert und 2¹s Monate spüter beseitigt. Es können aber auch gewisse Zustände von Lühmungen persisturen. Diese gehen dann Hand in Hand mit der Herabsetzung der Thätigkeit der vasomotorischen und trophischen Nerven. Das kranke Glied geht in einen entsprechenden Zustand von Atrophie und Behinderung des Wachsthums über, letzteres um so eher, je jünger das Kind ist.

Sind Störungen der Motilität mit denen der Seusibilität vereint, so scheint eine Herstellung oder auch nur eine Besserung nicht erwartet werden zu dürfen. Im Gegentheil steht Sklerose des entsprechenden Seitenstranges des Rückenmarks und Contrakturen, welche nach Seelig müller speciell die Hand betreffen, in sicherer Aussicht. Ob Störungen der Sensibilität, welche für sich allein auftreten, wieder wilkommen rückgüngig werden können, ist zweifelhaft. Es fehlen im kindlichen Alter die entsprechenden Beobachtungen.

Betrüchtliche Störungen der Respiration und Herzbewegung ge-

stalten die Prognose bedenklich.

Wenn in der Mehrzahl der Fälle auch der Anfall überholt wid und die Folgen schwinden, so gestaltet sich in der Regel die Prognose für späterhin zweifelhatt, weil gewöhnlich die Ursachen der Embohoder Thrombose nicht gehoben werden können, also eine Wiederholusz des Vorganges immer in Aussicht steht. Freilich können auch Recidive mehrmals überwunden werden.

In vielen Füllen gieht weniger die Gefässverstopfung als die ri Grunde liegende Krankheit den Ausschlag für die Prognose quoad vitan Bei Embolie in Folge von uleeröser Endokarditis ist die Prognose vornherein lethal.

Behandlung.

Von der Behandlung der Embolie oder Thrombose kann eigentiss keine Rede sein. Man kann weder Prophylaxis üben noch den entwicker ten Process wesentlich beeinflussen.

Man versuche bei Verlust des Bewusstseins die Wiederkehr des selben durch periphere Reize: Sentteige, Riechen an Liq. ammon. caust etc. zu befördern. Bei Steigerung der Temperatur, namentlich Hitze alle beträchtlicher Röthe des Koptes wende man kalte Umschläge, Eishlass an. Es ist zweifelhaft, ob lokale Blutentziehungen dabei Vortleschaffen. Bei lebhaftem Fieber empfiehlt sich der Gebrauch von timmt und salicylsaurem Natron. Bei fehlendem Bewusstsein kann beides durch Clysmata applicirt werden. Es muss nebenher dafür gesorgt werden dass die Entleerungen ergiebig von statten gehen.

Zurückbleibende Lähmungen sind mit dem constanten Strom und Soolbädern von Nauheim, Rehme zu behandeln. In leichteren Fällen würde sich die Anwendung indifferenter Thermen empfehlen.

Das Schwinden der Aphasie würde man befördern können, indem man durch vorsichtigen und methodischen Unterricht im Sprechen das intakte Spracheentrum zur Thätigkeit und Uebung antreibt.

Sind Contrakturen, Symptome von Sklerose der Seitenstränge des Rückenmarks aufgetreten, so ist jede Behandlung erfolglos.

C. Thrombose der Hirnsinus.

Literatur.

Abercrombie, Edinburgh medic, and surgic, journal 1818 vol. XIV. p. 288. — Prichard, A treatise on diseases of the nervous system 1822. p. 176. — Tonnelé, Journ holdomad Iom. V. 1829. — Abercrombie, Patholog. u. pract. Untersuchingen über die Krankheiten des Gehirns u. Ruckenmarks, übersetzt von G von dem Busch 1829. p. 49. — Toynbee, London med. Lines 1855. — Melchior, Journal für Kinderkr von Behrend u. Hildebrand 1857. 2. p. 178. — Lebert, Jahrbuch für Kinderheilkunde I. Anal. p. 55. 1858. — v. Dusch, Zeitschrift für ration. Medicin von Henle u. Pfeaffer B. VII. 2. 1859. — Fritz. Bulletins de la société anatom. 1860. p. 70. Févrer. — Langenbeck, Journ für Kinderkrankh von Behrend u. Hildebrand 1861. 1. p. 75. — Löschner, Prager Viesteljahrschrift 1862. 1. — E. Lancere aux, De la thrombose et de l'embolie cerebraie. Paris 1862. — Gerhardt, Deutsche Klinik 1877. 45. 46. — R. Wreden, Monatsschrift für Ohrenheilkunde 1868 no. 7 u. f. and Petersburger medic. Zeitschrift 1869. 8. 9. — Bouchut, Gaz, des höptt 1868. 44. Heubner, Archiv der Heilkunde B. IX. p. 417. 1868. — G. Corazza, Rivista clinic, di Bologna VIII. p. 11. 1869. — Gross, Beriner klin. Wochenschrift 1870. no. 33. — Ritter, Oestreich, Jahrbuch für Padiatrik 1870. p. 65. — Huguenin, Ibid. Anal. p. 70. — Reimer, Jahrbuch für Kinderheilk. N. F. B. IV. 1871. p. 353 u. B. Xl. p. 46. — Griesinger, Gesammelte Abhaudlungen 1872. B. l. p. 457. — Banze, Jahrbuch für Kinderheilk. N. F. B. VIII. p. 4. 5. 1875. — Bouchut, Gaz des höpit 1878. 67. — Trüttsch, Die Krankheiten des Ohrs. — J. Russel, Medic. Times and gaz. 1878. Jun. 8.

Aetiologie.

Thrombose der Hirnsinus gehört nicht zu den seltenen Ereignissen. Man hat in früheren Zeiten die Aufmerksamkeit zu wenig darauf gerichtet. In vielen Fällen entzieht sich der Process der Beobachtung intra vitam, weil Symptome von complicirenden Krankheiten die Erscheinungen der Thrombose verdecken, oder weil letztere nur als terminaler Vorgang auftritt, dem kein besonderes Gewicht mehr zugeschrieben wird. Wreden hat indess in seiner im Jahr 1869 publicirten Arbeit schon 151 Fälle von Thrombose, sowohl bei Kindern als Erwachsenen zusammengestellt und die Zahl der bezüglichen Beobachtungen mehrt sich zusehends.

Dass sich Thrombose in den Sinus entwickeln kann, hat in erster Reihe eine anatomische Begründung. Zunächst ist das Lumen eines Sinus nicht überall gleich. Der Sinus longitudinalis verjüngt sich z. B. in seinem vorderen Abschnitt, während der hintere weiter ist. Ausnahmsweise hat man das umgekehrte Verhältniss beobachtet. Diese Upgleichheit in der Weite des Lumen kann Unregelmässigkeiten in der Bluteirculation begünstigen. Diese letztere erfährt unter normalen Verhältnissen eine weitere Behinderung dadurch, dass die Wandangen der Sinus starr sind und nicht collabiren, also auch nicht fördernd auf die Blutbewegung wirken können. Ein ühnlicher Einfluss wird durch die Form der Lumina der Sinus gefibt. Diese ist nicht rund, sondern oval oder eckig, wie namentlich der Sinus longitudmalis auf dem Querschnitt die vollständige Form eines Dreiecks zeigt, dessen Basis der Hirnschale zugekehrt ist. Der Durchschnitt des Sinus cavernosus zeigt ganz unregelmässige Formen. Die Sinus enthalten keine Klappen, also fällt damit eine Behinderung der Blutbewegung fort. Dagegen befinder sich im Sinus longitud, super., Sinus cavernosus und ausnahmswesse anch im Plexus basilaris Bälkehen, welche das Lumen netzförmig durchziehen. Es hegt auf der Hand, dass diese anatomische Anordnung das Zustandekommen von Thrombose besonders begünstigen muss. Nach Hyrtl hängen in den Sinus cavernos, von den Wandungen und Barkchen zottenartige Gebilde in das Lumen hinein.

Thrombose der Humsinus kommt entweder durch mechanische Ursachen bei normalem Verhalten der Wandungen zu Stande oder dadurch, dass sich pathologische Processe aus der Umgebung auf die Sinca ausbreiten.

Die mechanischen Ursachen bestehen zunächst in Herabsetzung der Herzthätigkeit, wie dieselbe nach akuten Krankheiten, welche mit hohem Fieber verlaufen sind, oder mit chronischen Processen, welche lange Dauer und die Kräfte des Körpers beträchtlich in Anspruch genommen haben, vorkommt. Die Herzthätigkeit kann ausserdem durch Erkrankung dieses Organs selbst, namentlich durch Endocarditis der Wandungen mit Dilatation, chronische Myocarditis, Klappenfehler in späteren Verlauf, wenn die durch sie gesetzten Kreislaufsstörungen nicht mehr compensirt werden können. Hydropericardium herabgesetz sein. Durch diese Verhältnisse wird die Bluteireulation erschwert und verlangsamt und damit die Faitwickelung von Thrombose ermoghent Um so eher wird diese zu Stande kommen, wenn profuse Säfteverluste namentlich Durchfälle stattgefunden haben, und die Saftemasse durch die dadurch bedingte Eindickung schwerer beweglich geworden ist. L sind dies die sog, marantischen Formen von Thrombose, welche nin so cher zur Entwickelung kommen, je junger das kind ist.

Ob Störungen der Blutcirculation, welche ihren Grund in Erkran-

kung der Athmungsorgane haben, das Zustandekommen von Thrombose begünstigen, ist zweifelhaft.

Die Thrombose braucht nicht in den Hirnsinus zu entstehen. Sie kann sich auf dieselben fortpflanzen, wenn in der V. jugularis durch irgend eine Ursache, z. B. durch Druck von Geschwülsten, Thrombose entstanden ist. Blutungen sowie entzündliche Processe im Gehirn oder dessen Häuten, namentlich Meningitis tuberculosa, Verengerung des Lumen durch Druck von Geschwülsten kann an diesen Stellen Thrombose von Venen bedingen, von wo aus sich die Blutgerinnung auf die Sinus ausbreiten kann. Es kann ferner ein direkter Druck auf einen Sinus, der durch eine Geschwulst veranlasst wird, die Entwickelung von Thrombose bewirken.

Der durch mechanische Ursache bedingten Thrombose steht die durch Phlebitis der Sinus bewirkte gegenüber. Ob eine derartige Phlebitis spontan entstehen könne, ist zum mindesten zweifelhaft. Man hat diesen Vorgang bisher immer mit anderen Processen complicirt gefunden. Eine solche Phlebitis kann entstehen bei Erkrankungen, Verletzungen des Schädels, indem sich entzündliche, eitrige oder jauchige Processe von den Knochen oder aus den Venen der Diplöe auf die Sinus direkt verbreiten oder, wenn letztere selbst von der Verletzung mitbetroffen sind. Unter den Erkrankungen der Schädelknochen, welche Phlebitis sinuum bewirken, steht die Caries des Felsenbeins als Folge von Otitis interna in erster Reihe. Es entwickelt sich Entzundung der anliegenden Dura und von hier schreitet der Process auf die Sinus petrosi und transversi weiter. Phlebitis verursacht theils durch direkten Einfluss auf das Blut, theils durch Verlangsamung der Circulation innerhalb der durch die Entzündung veränderten rauhen Wandungen Thrombose, die örtlich beschränkt sein oder sich auch auf andere Sinus oder Venen bis in die V. jugularis int. erstrecken kann.

Phlebitis der Sinus und Thrombose kann entstehen durch Fortleitung des entzündlichen Processes von den Venen des Gesichts oder der Kopfbaut. Man hat letzteres beobachtet bei eitrigem jauchigem Zerfall von Furunkeln im Gesicht oder am Kopf, bei eitrigen Kopfausschlägen, bei Erysipel des Kopfes oder Gesichtes.

Im Jahr 1878 verlor ich an Erysipel des Gesichts ein Mädchen von neun Jahren in dem hiesigen Kinderspital. Sie war wegen Augenentzundung nutgenommen und befand sich auf dem Wege der Genesung. Fünf Tage vor ihrem Tode tritt plötzlich Erysipel der rechten Oberlippe auf, verbreitet sich am folgenden fiber die ganze rechte Gesichtshäffte, namentlich die Augenlider, und schreitet am dritten Tage unter beträchtlicher Blasenbildung auf die linke Seite über. Das im Beginn lebhafte Pieber war an diesem Tage durch Gaben von Natz. salicyl. bedeutend

ermässigt Am vierten Tage lebhafte Delirien, scufzende Respiration. Strabismus convergens. Dabei keine Erhöhung der l'emperatur, die an Gegentheil am Abend bis auf 35,4 sinkt. Am l'odestage hohe l'emperatur (11), andauerides Coma. Die Sektion ergab: Hochgradige dafase Entzündung der Pia mit eitrigem Exsudat, welches hauptsächlich dera Verlauf der großen Gefüse folgte. Ausgebreitete Thompbose der Versäticher, der rechten Großhunhälfte. Starker, dunkelrother, leicht zerreiselicher, frischer Thrombus, der den ganzen rechten Sinas transversus bis zur Einmündungsstelle in die Vena jugul, ausfüllt.

Die Thrombose der Sinus entwickelt sich, wenn sie marantischen Ursprunges ist, in der Regel in einem unpaarigen Sinus, wührend se als Folge von Phlebitis in der Regel einen paarigen betrifft.

Pathologische Anstonie.

Thrombose kann in jedem Sinus vorkommen, in einem einzelnen oder in mehreren zugleich. Am häufigsten findet man dieselbe im Sinss longit, sup., der durch seine anatomischen Verhältnisse auch am ehester dazu veranlasst erscheint. Nächstdem beobachtet man Thrombose meht selten bei eitriger Otitis interna in den Smus petrosi und transversi. Ar der Stelle der Thrombose ist das Lumen des Sinus in der Regel vollständig verstopft. Es kann, namentlich in den längeren Sinus pur cur-Stelle thrombirt sein oder die Thrombose den ganzen Sinus mehr oder weniger einnehmen oder in demselben Sinus sich an mehreren getrenten Stellen entwickelt haben. Ebenso kann sich die Blutgerinnung direkt von einem Sinus auf den mit demselben in Verbindung stehenden übernflanzen oder sich auch selbstständig in verschiedenen Sinus entwickeln. Nicht seiten findet man den Thrombus nach einer kürzeren oder längeren Strecke in einen angrenzenden Sinus oder eine einmündend-Vene hineinragen, oder er endet an diesen Stellen wie abgeschmitte. Es lässt sich dies Verhältniss namentlich bei Thrombose eines Sins transversus im Verhältniss zur Vena jugul, int. gut nachweisen. Re-Thrombose des Sinus longitud, super, sieht man die Venen der Pis oft in reichlicher Zahl und Ausdehnung thrombosirt, so dass dieselben de Gehirnoberfläche wie Stränge bedecken.

Bei der marantischen Form stellen die Thromben, wenn sie frisch sind, tiefrothe, lockere, leicht zerreusbare Germnungen dar, die den Wandungen nur leicht anhaften. Die letzteren sind unverändert oder blutig imbibirt. Je älter der Thrombus wird, um so mehr entfärbt er sich, wird gelb weisslich, bekommt ein derberes Gefüge und ist fester mit der Wandung verlöthet. Nach längerem Bestande kann theilweise Resorption des Thrombus stattfinden.

Bei der durch Phlebitis entstandenen Thrombose füllt, abgeschen

von dem Befunde der zu Grunde liegenden Processe zunächst die Erkrankung der Sinnswandungen in das Auge. Dieselben sind verdickt, die Oberfläche rauh und uneben, von mehr oder minder schmutzigrother Farbe. Allmählig erschlaffen die Wandungen, wenn sie mit Eiter infiltrirt sind, werden morsch und zum Zerfall geneigt. Die Thromben sehen von Beginn missfärbig, eitrig aus; sie haben die Tendenz, zu vereitern und zu zerfallen. Der pyämische Process verbreitet sich auf die Umgebung, bewirkt Meningitis in beschränkter oder diffuser Verbreitung und kann Entzündung und Abscedirung der angrenzenden Hirnmasse hervorrufen. Als Grundlage dieses Vorganges wird man am häufigsten Vereiterung des inneren Ohrs. Caries des Felsenbeins, die bekleidende Dura entzundet und missfärbig finden.

Thrombose eines Sinus behindert den Abfluss des Blutes aus den in denselben mündenden Venen. Man findet die letzteren daher gespannt und gefüllt, die augrenzenden Hirnpartieen ödematös. In Folge der beträchtlichen Behinderung der Bluteireulation kann Ruptur von Arterien und Blutaustritt stattfinden. Man sieht dann entweder grosse Mengen kleiner capillarer A poplexieen in der Pia und angrenzenden Hirnrinde oder die Blutergüsse sind massenhafter, nehmen grössere Flächen zwischen den Maschen der Pin ein oder bilden grössere Heerde in der Hirnmasse. Zuweilen findet sich Oedem der Pia und mehr oder minder reichliches Transsudat in den Ventrikeln. Dauert der Vorgang Tage lang, so tritt Vermehrung und erhöhte Spannung des Liquor cerebrospinalis ein.

Wenn in Folge von Sinusthrombose Embolie in die Lungenarterie stattfindet, so weist die Autopsie die dadurch bewirkten Entzündungsheerde nach, welche hauptsächlich in der Peripherie der Lungen gelegen und, je nachdem der Embolus von einer einfachen marantischen Thrombose erfolgte oder eitriger, jauchiger Natur war, verschiedene Beschaffenheit zeigen, worüber gennueres in dem betreffenden Abschnitt über Lungenkrankkeiten nachzusehen ist.

Symptome und Verlauf.

Die Symptome sind einerseits davon abhängig, ob die Thrombose marantischer oder phlebitischer Natur ist, andererseits von dem Sitz des Processes. Für sümmtliche Thrombosen gilt aber als feststehend. dass die in den thrombirten Sinus einmundenden äusseren Venen des Kopfes und Gesichts stürker gefüllt sind als unter normalen Verhältnissen. Nicht selten sieht man an diesen Stellen Schweisse auftreten.

Marantische Thrombosen, namentlich in unpuaren Sinus und als terminale Vorgänge, entgehen häufig der Beobachtung. Man würde sie wahrscheinlich häufiger finden, wenn man die Aufmerksamkeit mehr darauf richten würde. Wenn der Thrombus klein und die durch ihn varursachten Symptome unbedeutend sind, so kann man leicht veranlasst sein, den Grund der Störungen im Venensystem in anderen Ursachen zu suchen. Benommenheit des Sensorium, vorübergehende in dem Ort wechselnde Störungen in der Motilität sowohl tonischer wie klonischer Art können wie bei der Thrombose bei jeder Stauungshyperämie zugegen sein. Von manchen wird angenommen, dass das Auftreten solcher Motilitätsstörungen mehr für Thrombose spreche.

Marantische Thrombose des Sinus longitudinalis ist mit Sicherheit nicht zu erkennen. Ihre Ausbildung kann mit Convulsionen auftreten, zwischen denen das Bewusstsein wieder frei wird, oder das letztere kann auch ohne Auftreten von Convulsionen vorübergehend oder auf die Dauer schwinden. Die grosse Fontanelle sinkt zuerst ein, um nach Tage langem Bestande der Thrombose in Folge von Stauung und Vermehrung des Liquor cerebrospinalis sich wieder zu heben und gespannt, zuweilen sogar etwas vorgewölbt zu werden. In Folge des durch den Liquor cerebrospinalis verursachten Druckes und der dadurch bewirkten Anämie der Medulla oblongata und des Rückenmarks sieht man häufig Starrheit des Genicks bis zum vollkommenen Opisthotonus und Steifigkeit der Rückenmuskeln, zuweilen auch Störungen der Respiration auftreten. Eine hochgradige andauernde Füllung der Venen der Kopfhant in der Schläfengegend sowie Neigung zu Blutungen aus der Nase wegen der Verbindung des Sinus longitudinalis super, mit den Nasenvenez würde zu Gunsten von Thrombose sprechen. Man hat auch mehr oder minder beträchtliche Cyanose des Gesichts beobachtet.

Deutlicher können die Symptome marantischer Thrombose sein, wenn diese auf einer Seite in einem paarigen Sinus zur Entwicklung kommt.

Thrombose eines Sinus transversus kann bei vollkommen freiem Sensorium zu Stande kommen, doch pflegt letzteres im Verlauf der Krankheit zu schwinden. Es giebt zweierlei Symptome, welche, falls me zur Beobachtung kommen, für diesen Vorgang charukteristisch sind. Das eine, schon vor Jahren zuerst von Gerhardt aufgefundene und später von anderen bestatigte besteht in der verminderten Füllung der Vena jugularis externa auf der erkrankten Seite. Diese Erscheinung kommt dadurch zu Stande, dass, wenn der Thrombus in die Vena jugulant, hinabreicht und diese verstopft, das Blut aus der V. jug. ext. leichter in die unterhalb der Verstopfung leere interna abfliesen kann, als unter normalen Verhältnissen. Das andere Symptom wird durch den Zusammenhang einer im Processus mastoideus befindlichen kleinen

Vene mit dem Sinus transversus bedingt. Bei Thrombose dieses hört der Abfluss des Blutes aus jener auf. Es entsteht in Folge davon ein umschriebenes Oedem an der Stelle des Proc. mastoideus. Gries in ger hat auf diesen Zusammenhang aufmerksam gemacht.

Marantische Thrombose in den Sinus petrosi scheint vereinzelt bisher nicht beobachtet worden zu sein.

Marantische Thrombose in einem Sinus cavernosus ist selten im kindlichen Alter, doch ist ein hierher gehöriger Fall von Banze veröffentlicht worden. Die Symptome werden theils durch den Zusammenhang dieses Sinus mit den Vv. ophthalmicae, theils durch die ihn durchsetzenden Nerven bedingt. Der gehinderte Blutabfluss aus den genannten Venen bedingt Hyperämie der in der Orbita gelegenen Venen, Oedem der Gewebe. In Folge davon ist der Augapfel mehr oder weniger vorgetrieben und in seiner Beweglichkeit behindert. Die Bewegung der Pupille ist träge, die ophthalmoskopische Untersuchung ergiebt die Zeichen der Stauungshyperämie, das Sehvermögen ist beemträchtigt. Die Vena frontalis erscheint stärker gefüllt und geschwellt. Es tritt Oedem der Augenlider, zuweilen der ganzen Gesichtshälfte auf.

Von den den Sinus cavernosus durchsetzenden Nerven findet man in erater Reihe den N. oculomotorius, abducens und trochlearis betheiligt, ferner den N. trigeminus und den Plexus caroticus. In Folge der Affektion trophischer Nerven kommen auch trophische Störungen der Auganfel vor. Die Ny, acustici und faciales können nur dann in Mitleidenschaft gezogen werden, wenn der Process der Thrombose sich auf die Sin, petrosi und transversus ausdehnt. Sind die von der Thrombose des Sinus cavernosus abhängigen Stauungen beträchtlich und werden die in der hinteren Schädelgrube befindlichen Sinus mit Blut überfüllt, so können funktionelle Störungen des N. hypoglossus auftreten. Die Zeichen der marantischen Thrombose des Sinus cavernosus können zuund abnehmen, wie auch der Fall von Banze beweist. Dieser betrifft ein Kind von drei Monaten, welches wegen Syphilis zur Beobachtung kam, am zweiten Tage der Behandlung Lähmung der linken oberen Extremität ohne voraufgegangene Convulsionen bekam und am zehnten Tage mit dem gleichzeitigen Schwinden des Bewusstseins die exquisiten Zeichen einer Thrombose des rechten Sinus cavernosus darbot. Unter Lähmung sämmtlicher Extremitäten, Nackencontraktur, Lühmung der rechten Gesichtshälfte trat am 15ten Tage der Behandlung der Tod ein. Die Autopsie wies die intra vitam festgesetzte Thrombose des rechten Sinus cavern, nach. Der Thrombus erstreckte sich von hier in den rechten Sinus petros, infer., in die V. jugul, interna und communis bis zum Anfang der V. cava superior. Ausserdem war eine beträchtliche Menge serösen Ergusses in den Ventrikeln vorhanden.

Steigerung der Temperatur kommt bei marantischer Thrombose nur in müssigem Grade vor.

Die Entwickelung phlebitischer Thrombose kennzeichnet sich in der Regel durch Schüttelfrost, lebhaftes Fieber, Kopfschmerzen, schnelles Schwinden des Sensorium. Voraus gehen die Symptome der primären Krankheiten, also überwiegend die der Otitis interna, ferner die der primären Erkrankungen der Kopfhaut oder des Gesichts mit folgender Phlebitis, wie Furunkel mit eitrigem jauchigem Zerfall, eitrige Ausschläge, Erysipele.

Die Symptome der phlebitischen Thrombose unterscheiden sich, soweit sie sich auf den Ort ihrer Entwickelung beziehen, nicht wesentlich von der marantischen Form. Durchschnittlich sind sie weniger schaff ausgeprägt, weil sehr schnell die Symptome der Hirnhautentzündung und Encephalitis hinzutreten. Bei Thrombose in Folge von Otitis interna wird zunüchst die Lähmung des N. facialis auf den Ort des Processes hinweisen.

J. Russel hat einen Fall von phlebitischer Thrombose in Folge von Otitis interna sinistra bei einem Mädchen von 14 Jahren beobachtet, in welchem die Lähmung des Facialis fehlte. Sie erkrankte unter plötzlichem Schüttelfrost und Erbrechen. Es folgte Fieber, neue Frostantälle, dann Sopor, die Pupillen erweiterten sich und das lethale Ende trat ein. Die Sektion ergab Perforation des linken Trommelfells und käsige Massen im Cavum Tympani, Eiter im Proc. mastoideus, hinter ihm eine Perforation des Knochens und Communikation unt dem Sinus transversus, der verfärbt und rauh war und einen bröcklichen Thrombus enthielt. In der oberen Fläche des Os petrosum ein käsiger Heerd. Exsudat in der rechten Pleurahöhle und Embolie in den Lungen.

Dianoux hat einen Fall veröffentlicht, den er bei einem Mülchen von acht Jahren beobachtet hatte. Diese erkrankt an einem Furunkel im Gesicht, es entwickelt sich Phlebitis der V. facialis und ophthalmus dextra. Dann folgt phlebitische Thrombose des Sinus coron. und transvers. und der Sinus petrosi super, et infer, der rechten und linken Seite, Otitis interna mit reichlicher Eiterung, basilare Meningitis. Der Tod erfolgt unter Convulsionen, nachdem Opisthotonus und Störungen der Respiration vorautgegangen waren. Der N. acusticus und facialis waren von Eiter umspült.

Auch phlebitische Thrombose des Sinus cavernosus ist mehrfach beobachtet worden. Reimer berichtet über einen Fall, in welchem nach Otitis interna der rechte Sinus cavern, betroffen war, die Throm-

bose sich einerseits auf die V. ophthalmica, andererseits auf den Sinus transversus und perpendicul, und die Sinus petrosi fortgesetzt und schliesslich durch den Sinus circularis Ridleyr auf den linken Sinus cavernosus übergegangen war.

Phlebitische Thrombose im Sinus longitud, gehört im kindlichen Alter zu den Seltenheiten. Ebenfalls hat Reimer einen hierher bezüglichen fall publicirt. Ein Mädeben von zwölf Jahren bekommt Furunkel an der Stirn, davon einen an der Glabella. Vier Tage später Schüttelfrost, Somnolenz, Delirien und nach zwei Tagen reichliches Nasbluten. Plötzlicher Tod um zehnten Tage der Erkrankung, nachdem zwei Tage zuvor das Bewusstsein wiedergekehrt und nur zeitweise Konfschmerzen aufgetreten waren. Die Sektion ergab: Thrombose im Smus longit, sup., die sich in den Sinus rectus und den Anfang des Sinus longitud, infer, und der beiden Sinus transversi fortsetzt. Die in das vordere Ende des Sinus longitud, super, einmündenden Venen der Dura sind erweitert und grösstentheils auch thrombosirt.

Den von mir beobachteten Fall von phlebitischer Thrombose des rechten Sinus transvers, in Folge von Erysipelas faciei habe ich bereits oben angeführt. Er verlief mit Symptomen, welche in keiner Weise den Process der Thrombose an dieser Stelle andeuten konnten. Man konnte aus den Erscheinungen nur die akute Entwickelung einer Entzündung der Pia entnehmen, deren Vorhandensem durch die Sektion auch nachgewiesen wurde.

Phlebitische Thrombose läuft in der Regel mit den Symptomen schwerer Infektionskrankheit, also mit Delinen, benommenem Sensorium, trockener Zunge, lebhaftem Fieber ab. Doch können auch diese Erscheinungen einem Wechsel unterliegen, das Bewusstsein abwechselnd wiederkehren und das Fieber nachlassen. In dem von mir angeführten Fall sank die Temperatur im terminalen Stadium vorübergehend sogar unter die Norm (35,4).

Wenn die Thrombose, mag sie marantischen oder phlebitischen Ursprunges sein, sich nicht auf einen Sinus beschränkt, so compliciren sich die Symptome und lassen sich nicht mehr auf einen Heerd beziehen. Der marantischen Thrombose folgen nach kürzerer oder längerer Zeit die Erscheinungen der Stauungshyperämic und verdecken mehr oder minder die Symptome der Thrombose, namentlich wenn diese in einem unpaaren Sinus stattgefunden hatte. Capillare Apoplexieen im Verlauf marantischer Thrombose lassen sich intra vitam nicht nachweisen. Sekundäre Blutergüsse in die Hirnmasse oder zwischen die Hirnhäute geben sich durch die ihnen zukommenden Erscheinungen kund.

Von manchen wird angenommen, dass marantische Sinusthrombose

durch allmätige Resorption des Thrombus rückgüngig werden und die von der Krankheit abhängigen Symptome schwinden können. Anatomisch ist der Nachweis für diese Behauptung bisher nicht geliefert, doch lüsst sich theoretisch nichts dagegen einwenden. Nur müsste die Thrombose nicht von bedeutender Ausdehnung sein, und es dürfte die Verstopfung des Sinus nicht zu lange gedauert haben, wenn die Folgen derselben vollkommen aufgehoben werden sollen.

Tritt keine Restitutio ad integrum ein, so kann es Tage bis Wochen dauern, ehe unter stetiger Zunahme der Symptome der Stammgshyperämie und des Collapsus das lethale Ende erfolgt. Im übrigen ist der Ablauf von den zu Grunde liegenden Krankheiten abhängig.

Der Verlauf phlebitischer Thrombose wird sehr bald durch Entzündung der Dura und Pia complicirt. Nicht selten gesellt sich auch umschriebene Encephalitis und Abscessbildung hinzu. In der Regel treten diese Processe mit stürmischen Symptomen auf und lassen die Zeichen der Thrombose mehr in den Hintergrund treten. Der Verlauf kann sehr akut sein, zieht sich aber in der Regel über eine Reihe von Tagen hin. Eine Dauer von Wochen, wie man dies bei Erwuchsenen beobachtet hat, scheint im kindlichen Alter nicht vorzukommen. Der Tod tritt unter dauerndem Sopor und Convulsionen ein, oder erfolgt auch plötzlich, nachdem die Heftigkeit der Symptome nachgelassen hatte and anscheinend Besserung eingetreten war.

Zu beiden Formen von Sinusthrombose kann sich Embolie in die Lungenarterie gesellen. Bei der marantischen Thrombose entstehen in Folge davon hämorrhagische Infarkte in der Lunge, welche unter günstigen Verhältnissen zur Heilung kommen können. Emboli, welche von phlebitischen Thromben stammen, disponiren ihre Umgebung zur Entzündung, Eiterung und Verjauchung und bedingen schon für sich allein den letbalen Ausgang. Näheres über diesen Vorgang ist in der bezüglichen Abschnitten dieses Werkes nachzusehen.

Diagnose.

Die Diagnose der Sinusthrombose ist in den meisten Fällen schwierig, oft unmöglich. Es ist schon hervorgehoben worden, dass matantische Thrombose, namentlich in unpaaren Sinus, so lange sie durch keinen weiteren Krankheitsprocess complicirt ist, mit einfacher Staumgshyperämie verwechselt werden kann. Für die Thrombose würde die stärkere Füllung der sichtbaren Venen, der Schweiss, unter Umständen die längere Dauer des Processes sprechen. Stanungshyperämie pflegt kürzer zu verlaufen. Thrombose pflegt sich akuter zu entwickelt als Stanungshyperämie, und in Folge davon eher mit Reizerscheinungen

auf dem Gebiet der Motilität aufzutreten. Deutlich ausgesprochene Kopfschmerzen sprechen cher für Thrombose.

Die Diagnose wird sicherer, wenn es sich um marantische Thrombose eines paarigen Sinus auf einer Seite, also um die Verwerthung von Heerderscheinungen handelt. Sie basirt auf den oben besprochenen Symptomen. Unter diesen Thrombosen wird die eines Sinus cavernosus durch die von den betreffenden Nerven und der Stauung in den retrobulbären Venen ausgehenden Erscheinungen am leichtesten der Diagnose zugänglich sein. Thrombose eines Sinus cavernosus könnte mit einem Tumor verwechselt werden, welcher sich in der Nähe entwickelt hätte, durch Druck die betreffenden Nerven afficirte und die Blutbewegung in dem Sinus behinderte. In solchen Fällen wird die Anamnese und namentlich das akutere Austreten der Symptome, welches für Thrombose sprechen würde, die Diagnose sichern oder doch wahrscheinlich machen.

Bei Thrombose eines Sinus transversus kann sowohl die ödemstöse Schwellung auf dem Proc. mastoidens als die verringerte Füllung der Vena jugul, externa fehlen. In solchen Fällen bleibt die Diagnose immer zweifelhaft. Tritt Thrombose in passigen Sinus auf beiden Seiten auf, so wird die Diagnose um vieles schwieriger, weil die Symptome weniger auf eine Heerderkrankung als auf einen diffusen Process im Hirn oder den Hirnhäuten hinzuweisen scheinen. Starke andauernde Füllung der sichtbaren Venen bleibt immer etwas verdächtig für Thrombose.

Die Diagnose einer phlebitischen Thrombose wird zunächst durch die zu Grunde liegenden Kraukheiten und Symptome, welche einer Infektionskrankheit zukommen, gestützt. Namentlich erleichtert eine voraufgehende Otitis interna die Diagnose wesentlich. Die von den einzelnen Sinus ausgehenden Symptome weisen auch hier auf den Heerd der Erkrankung hin. Dieselben werden indess bald durch die Erschemungen von Meningitis, namentlich wenn diese weitere Ausbreitung erlangt, in den Hintergrund gedrängt. Die Entwickelung von Encephalitis kann ebenfalls die Diagnose unsicher machen.

Treten zu einer Thrombose Blutungen zwischen die Hirnhäute oder in die Hirnmasse hinzu, so kann durch die davon abhängigen Symptome die Diagnose der Thrombose sehr erschwert werden. Eine genaue Kenntniss der Anamnese könnte hier nur vor Täuschung bewahren.

Wenn cerebrale Erscheinungen vorhanden sind und Embolie in die Lungenarterie hinzutrutt, so kann, wenn man nicht im Stande ist, eine andere Quelle der letzteren nachzuweisen, die Diagnose einer Sinusthrombose als gesichert angesehen werden, um so mehr, wenn diese sich durch bezügliche Symptome andeutet.

Prognose.

Die Prognose gestaltet sich nach der Art der Thrombose verschieden.

Marantische Thrombose scheint, wenn sie nicht zu ausgedehnt ist, durch allmählige Resorption der Thromben einen günstigen Ausgang quoad vitam zu gestatten. Wie weit die durch den Process bedingten Folgezustände eine vollkommene Restitutio ad integrum erlauben, hängt von der Dauer der Krankheit ab. Je schneller diese abläuft, um so günstiger wird die Prognose sein. Embolische Infarkte in die Lunge können ausheilen.

In der grössten Mehrzahl der Fälle gehen aber die Kinder an marantischer Sinusthrombose zu Grunde. Die Ursache liegt weniger in diesem Process, als in dem Umstand, dass die Thrombose in der Regel der Ausdruck eines ünssersten Gesunkenseins der Kräfte und namentich der Herzthätigkeit ist, und dass man nach langer Krankheit, beträchtlichem Säfteverlust nicht mehr im Stande ist, diesen Zustand zu heben Marantische Thrombose kann ausserdem durch Apoplexie in das Him oder die Hirnhäute den lethalen Ausgang bedingen.

Die Prognose bei phlebitischer Thrombose ist unter allen Umständen schlecht. Die Kranken werden, auch wenn sich keine weiteren Complikationen finden, durch die Infektion sicher zu Grunde gerichtet

Behandlung.

Es liegt auf der Hand, dass die Behandlung, wenn die Thrombose sich vollzogen hat, nichts zu leisten vermag. Sie kann daher lediglich eine prophylaktische sein.

Wenn marantische Thrombose zu befürchten steht, so meide man namentlich je jünger und je schwächer die Kinder sind, alles, was im Stande wäre, die Kräfte herabzusetzen. Man hüte sich vor zu heitigen Eingriffen, wirke profusen Entleerungen, besonders solchen aus dem Verdauungskanal entgegen und suche die Kranken durch zweckmässige Nahrung, namentlich Wein und die entsprechenden Medikamente zu heben und zu stärken. Eine gleiche stärkende Behandlung muss stattfinden, wenn sich die Thrombose bereits entwickelt hat, um auf diesem Wege die Erhaltung des Lebens zu ermöglichen.

Die Prophylaxis gegen die Phlebitis sinuum besteht in der zweckmässigen Behandlung der primären Krankheiten, deren Erörterung nicht hierher gehört. Ist bereits Thrombose und Infektion eingetreten, so versucht man das Fieber durch kalte Umschläge, Chinin, Natr. salcyl, zu bekämpfen und die Kräfte zu halten, doch ist alles Bestreben fruchtlos.

D. Bintungen im Gehirn.

Literatur.

B. Rammaxini, Opera omnia medica et physica. Genevae MDCCVVI. p 171 Fr. Hoffmann. Medic. ration systemat. Tom. II. Halae Magdebargicae MDCCXXIV u. Comultat et responsor medicin centuria prima fom. I. MDCCXXXIV — Werthof, Observationes de febribus. Hanoverae MDCCXLV p. 4 De Haen, Ratio medendi Editio altera. Vindobonne MDCCLX Tom. IV. Morgagni, De sedibus et causis morborum Lugdani Batav. MDCCLXVII p 16 Van Swieten, Commentaria Wirceburgi MDCCLXXIX Tom. VI. p. 401. — Tosta, Ueber die Krankheiten des Herzens, übersetzt von Kurt Sprengel 1815 p 150 — Kreysig, System der prakt. Heilkunde 1819. — Abercrombie, Patholog. u. prakt. Untersuchungen übersetzt von v. dem Busch. Bremen 1820. B 1 p. 265 — Legendre, Recherches anatomo-patholog ques ser quelques maladies de l'enfance 1846 p. 130. — Cazeaux, Gaz. modic. 1850. no. 17. — Bednar, Die Krankheiten der Neugeborenen u. Säuglange 1850. II. p. 36. — Handbuch der Kinderkrankheiten von Barther u. B. Rammaxini, Opera omnia medica et physica. Genevae MDCCXVI. linge 1850. II p. 36. — Handbuch der Kinderkrankheiten von Barthez u. Rilliet, deutsch von Hagen, B II p. 301 Stiebel, Journal für Kinderkrankheiten 1856 1. Virchow, Gesammelte Abhandlungen 1856 p. 875. — Schuller, Jahrbach für Kinderheilk I. 1858. Anal. p. 5. — Grön Journ. für Kinderkrankheiten 1859 1. p 148 Löschner, Jahrb für Kinderheilk, V 1862. Kinderkrankheiten 1859 1. p. 148 – I. öschner, Jahrb für Kinderheilk. V. 1862. Anal p. 52. — Steffen, Journ für Kinderkr. 1862 1. p. 295. — Bouchut, Ibid. 1863 1. p. 444. — Roth, Virebow's Archiv 1867. XAXVII 2. p. 342. — Henoch, Beiträge zur Kinderheilkunde 1868. p. 861. — Ritter, Jahrbuch für Physiologie u. Pathologie des kindl. Alters 1868. p. 57. — Kelly, Lancet 1864 II p. 541. — twoorge, W., Callender St Bartholom hospit, rep. III. 1867 p. 415 u. 1869. V. p. 3 — Ritter, Oestreich, Jahrbuch für Pädlatrik 1870 p. 65. — Hauner, Journal für Kinderkrankh. 1871. 1. p. 57. — Fronmutler, Memorabilien von Betz 1871 XVI p. 12. — F. Pagenstecher, Experimente u. Stadien über Gemindruck 1871. — Hammond, Lond. medic. Besond. 1873. p. 196. — Isulor Straums. Tibbe de Paris p. 93. — Barié. Record. 1873. p. 106 - Indor Strauns, These de Paris p 93. Barié, Bullet, de la soc. anatom. de Paris 1876. 4. Ser. Tom. 1. Oct. Nov. Dec - G. C. Franklin, The Lancet 1876. 1. p. 667. — Andrew, Ibid. p. 494 — Bourneville, Gaz. hebdomad. 1876. p. 32. — Demme, Vierzehnter med. Bericht über die Thätigkeit des Jenner schen Kinderspitales in Bern im Laufe des Jahres 1876 1877 p 28 — Ollivier, Gaz hebdom 1870, p. 221. — Disalafor, 1877, p. 248 n. 277. — Reimer, Jahre für Kinderheik, N. F. XI. 1877, p. 70. — Goodhart, The Lancet 1877. 1. p. 122. — H. M. Church, Ibid 2. p. 122. — Althaus, Aichiv für Psychiatric 1878 VIII p. 43 — Dreschfeld, Med Times and Gaz 1455, im Jahre für Kinderheik, N. F. XIII 1878, p. 27. — Fichler, Deatsch Archiv für klin Medicin 1878 XXII, p. 1 mit reichlicher Literatur - Lannelongue, Bullet, de la sociéte de chirurg, de Paris Tom. 111. 8 u. 9. Seance du S. Août. - Lewkowitsch, Jahrb für Kinderheitk, B. XII, p. 189, 1878

Actiologie.

Blutungen im Gehirn können aus zweierlei Ursachen entstehen. Die einen sind äussere, die anderen liegen im Gefässsystem selbst. Zu den ersteren sind traumatische Verletzungen der Hirnsubstanz, der Process der Encephalitis, Neubildungen im Gehirn zu rechnen. Bei der Besprechung dieser Vorgänge wird auch von den aus denselben resultirenden Blutungen die Rede sein. Es handelt sich hier nur um die Blutungen, welche durch Vorgänge im Gefüsssystem bedingt werden.

Zur deutlicheren Einsicht in die letzteren überblicken wir zunächst kurz den anatomischen Bau der Hirnarterien. In früheren Zeiten haben die Autoren denselben vier Häute zugeschrieben. Man unterschied die Intima mit ihrem Endothel, die Muscularis und die Adventitia. Auf letztere folgte der perivaskuläre, Lymphe führende Raum, der gegen die Hirnsubstanz von einer mit einem Endothel versehenen Membran abgegrenzt sein sollte. Nach neueren Untersuchungen, namentlich von Eichler, der die miliaren Aneurysmen der Hirnarterien gründigt durchforscht hat, existiren nur drei Häute, nämlich die Intima, Miscularis und Externa. Zwischen den beiden letzteren belindet sich der perivaskuläre, mit Lymphe gelühte Raum.

Die Vorgänge im Gefässsystem, welche Hirnblutungen veranlassen können, befinden sich entweder am Ort der Blutung selbst, oder sind von der vis a tergo, vom Herzen abhängig. Die letztere ist in fraheren Zeiten vielfach überschätzt worden. Es scheint, dass eine verstarate Arbeit des Herzens, sei es in Folge von Hypertrophie, namentlich be Nierenschrumpfung, sei es durch korperliche Ueberanstrengung oder Gemüthsbewegungen für sich allem nicht im Stande ist, Hirnarterien zur Bersten zu bringen und Blutungen zu bewirken. Ebenso wenig können Stauungen des Blutes im Gehirn, bedingt durch Thrombose in den Venen des Hirns und seiner Häute, durch Druck von Geschwülsten auf die Vv. jugulares, durch Erkrankungen der Lungen und des Rippeniells. durch Storingen in der Herzthätigkeit ohne Weiteres Blutungen im Gehrn hervorbringen. Man muss im übrigen bei den Steigerungen de Blutdruckes, ser es im arteriellen oder venösen System unterscheiden. ob der bruck ein plotzheher oder allmähliger und dauernder ist. La liegt auf der Hand, dass der erstere eher im Stande sein wird, eine vefässruptur zu befordern als der letztere. Alle diese Verhaltingse sond nur geeignet, die Entstehung einer Blutung zu beganstigen, wenn am Ort derselben eine Erkrankung der Arterienwanste vorliegt. Seit den Untersnehmagen von Charcot und Bouehard hat man angenommen dass diese Erkrankung in der Ausbildung von miliaren Aneurysmen bestehe. M. n hat drese in alien Fallen von Hirnburtung so sieher nachwersen konnen, does man versucht ist, anzunehmen, dass in den Falies. in welchen man sie bei der Sektion nicht gefunden hat, diese nicht sorgfiltig genug gemacht sei.

Min unterscheidet von den Erweiterungen, welche übrigens nur im arteriellen tietässystem des Gehirns beobachtet werden, drei Arten, welche die gemeinsam haben, dass sie Bolirt oder auch in sehr reichlicher Menge in demselben Gehirn auftreten können. Die erste besteht in der sog, capillaren Ektasie. Diese hat mit den Hirnblutungen ments

zu thun, sondern stellt bei vollkommen gesunden Häuten der Arterie eine Ausbuchtung derselben dar, welche von geringer Länge ist und die Arterie an einer Seite oder in ihrem ganzen Umfange betreffen kann. Die zweite Art sind die sog, dissecirenden Ancurysmen. Bei ihnen hat das Blut die Intima und Muscularis in Folge von Erkrankung dieser Häute durchsetzt und sich im perivaskulären Raum auf kurze Strecken ar gesammelt. Es liegt auf der Hand, dass diese Aneurysmen durch Durchbruch der Externa Blutungen in die angrenzende Hirnmasse bedingen können. Doch ist diese nicht die nothwendige Folge des vorangegangenen Processes. Die dritte Art, welche die eigentliche Grundlage der Humblutungen darstellt, wird durch die miliaren Aneurysmen gebildet. Diese verdanken ihre Entwickelung nicht einem pathologischen Process der Externa, wie von vielen angenommen wurde. Man glaubte nämlich beobachtet zu haben, dass eine Periacteritis als primärer Process auftrete, sich allmäblig auf die inneren Häute verbreite und durch Erschlaffung und Ausbuchtung der gesammten Gefässwandung eine Ruptur derselben durch das andrängende Blut bewirkt werde. Eichler hat durch vielfache Untersuchungen nachgewiesen, dass der Krankheitsprocess den un gekehrten Weg einschlägt, nämlich von der Intima beginnt, also eine Endarteritis darstellt, welche mit der Arteriosklerose gleich ist. Mit der Entwickelung dieses Vorganges geht eine Verdünnung und Atrophirung der Muscularis Hand in Hand, Während die Externa ziemlich intakt bleibt, drängt der Blutstrom an diesen Stellen die inneren Häute vor und kann Perforation der Wandung und Bluterguss in die angrenzende Hirnmasse bewirken.

Es liegt auf der Hand, dass, wenn miliare Aneurysmen in den Hirnarterien vorhanden sind, abgesehen von den oben angegebenen, ausserhalb der erkrankten Sphare. In gemlen, eine Hirnbluttung befordernden Ursachen, Erschütterungen des Kopfes, wie Schlag, Fall auf denselben, das Zustandekommen einer Blutung wesentlich begünstigen können.

Während die capitlaren Ektasiern angeboren sind, scheint die Ausbildung von miliaren Aneurysmen immer erst post partum zu geschehen. Es kommen indess Fälle vor, in welchen die Kinder bereits wahrend der Geburt von Hirnblutung betroffen worden, wenn nämich durch ein zu enges Becken oder durch Kunsthülfe der Schädel zu heftig comprimirt und dadurch Ruptur von Hirnart vien bewirkt wurde. Es pflegen unter diesen Verhältnissen übrigens leichter Blutungen zwischen den Hirnhüuten als in der Hirnmisse zu Stande zu kommen.

Hirnblutungen kommen bei Kindern viel seltener vor als in vorgerückten Lebensjahren. Der Grund scheint darin zu liegen, dass bei ihnen die Ursachen zu einer Arteriosklerose seltener vorliegen als bei Erwachsenen. Nach den vorhandenen Beobachtungen sind Hirnblatungen in den ersten Lebensjahren und speciell im ersten Jahr haubger als im späteren Kindesalter. In diesem scheint die Häufigkeit erst gegen die Pubertät hin wieder zuzunehmen. Im ersten Lebensjahr sind wiederum die ersten Wochen und Monate bevorzugt. Gerhardt hat unter zwölf Fällen vier bis zum Ablauf der sechsten Lebenswoche beobachtet. Billard fand bei einem drei Tage alten Kinde einen Bluterguss im linken Corpus striatum. Berard beobachtete eine Hirmämorrhagie bei einem Kinde von acht Monaten.

Hirnblutungen sind häufiger bei Knaben als bei Mädehen gesehen worden. Schon Barthez und Killiet führen eine Tabelle auf, m welcher von fünfzehn Fällen neun auf Knaben kommen. Bednar tand unter sechszehn Kindern eilf Knaben. Die neueren Beobschtungen haben, soweit mir dieselben zugängig sind, dies bestätigt.

Ein Einfluss der Jahreszeit auf das Vorkommen von Hirnblutungen im kindlichen Alter hat sich nicht nachweisen lassen.

In den seltensten Fällen von Hirnblutungen bestehen die Ursachen nur in dem Vorhandensein von miliaren Aneurysmen und Steigerungen des Blutdruckes. In der Regel gehen Krankheiten voraut, welche der Blutmischung und in Folge davon die Ernährung des Körpers und speciell hier der Gefüsswände mehr oder minder benachtheiligen. Es legt auf der Hand, dass dadurch die Ruptur von miharen Aneurysmen begünstigt wird. Es scheint auch hier, dass akute Processe von grosserem Nachtheil sind wie chromische. Von den erstern finden wir bei verschiedenen Autoren in erster Linie den Typhus angeführt. Man hat terner Hirnblutung im Verlauf von Rhenmatismus acutus (Gerhardt), letterus, akuter Miliartuberkulose (Barthez und Rilliet) eintreten schen. Von chronischen Krankheiten wird hauptsächlich nur die Skophulose erwähnt.

Der Bau des kindlichen Körpers scheint ohne Emfluss auf das Vorkommen von Hirnblutung zu sein. Ueber die Einwirkung erblicher Anlage fehlt bis jetzt für das Kindesalter jede Erfahrung.

Pathologische Anatomie.

Die der Entwickelung der miliaren Aneurysmen zu Grunde liegende Endarteritis kennzeichnet sich im Allgemeinen durch eine Ausweitung der erkrankten Stelle. Die Intima als das primär ergriffene Gewebe ist entzündet, verdickt und ragt in das Lumen des Gefässes hinem, so dass dasselbe zuweilen fast wie verstopft erscheint. Allmählig tritt danz

325

regressive Metamorphose ein, das Endothel schwindet, die Intima wird dünner, das Aneurysma buchtet sich mehr aus, entweder nach einer Seite, wenn der Process hier lokalisirt ist oder in Spindelform, wenn die Intima rings herum erkrankt ist. Zuweilen finden sich Einschnürungen im Aneurysma, welche nach der Richtung der zuführenden Arterie gelegen sind. Die Muscularis verdünnt sich allmählig und atrophirt. Die Externa ist in der Regel wenig verändert. Allmählig pflegt sie an dem Winkel, den die Grenze des Aneurysma mit dem gesunden Gefüssrohr bildet, durch Neubildung von Bindegewebe zu verdicken.

Bei längerem Bestande kann das Aneurysma verschiedene Veränderungen eingehen. Es kann zunächst der Process der Verkalkung zur Entwickelung kommen. Die Höhle ist dann von einer harten Masse angefüllt, welche das Lumen des Gefässes mehr oder minder, oft vollständig zu verlegen pflegt. Oder es kann Ruptur des Aneurysma eintreten, entweder aller drei Häute, wobei sich dann das Blut in die angrenzende Hirnmasse ergiesst, oder, indem die Externa unversehrt und nur die beiden inneren Häute perforirt werden, in den zwischen Muscularis und Externa befindlichen Lymphraum; durch den letzteren Vorgang wird das sog. Aneurysma dissecans gebildet, welches bestehen bleiben kann, oder noch späterzur Ruptur der Externa und Hirnblutung Veranlassung geben kann. Wenn das Aneurysma nicht zur Ruptur kommt, so finden sich mit der Gerinnung des Blutes Blutkrystalle und Veränderungen des Pigments, welches gelbe bis braune Farbe annimmt.

Die Farbe des Aneurysma ist überhaupt von der Dicke seiner Wandungen und von seinem Inhalt abhängig. Zu Anfang sieht es rosenroth oder bei dickeren Wandungen bläulich aus. Tritt Verkalkung ein, so bekommt es eine weisse Farbe. Findet Gerinnung des Blutes in demselben statt, so entsteht eine bräunliche Färbung, welche sich mit dem allmähligen Umsatz des Pigments aufhellen kann. Specielleres über die Anatomie der miliaren Aneurysmen ist namentlich in der Arbeit von Eichler, welcher ich in der vorstehenden Darstellung im Wesentlichen gefolgt bin, nachzulesen.

Die miliaren Aneurysmen können vereinzelt oder auch in reichlicher Menge in verschiedenen, auch in derselben Arterie vorhanden
sein. Eichler giebt davon sehr instruktive Abbildungen. Der Process der Arteriosklerose kann lediglich auf die Hirnarterien beschränkt
sein und braucht nicht Arterien des übrigen Körpers oder das Herz betroffen zu haben. In selteneren Fällen kommt beides zugleich oder letzteres allein vor.

Wenn gleich nicht in allen Fällen von Hirnapoplexie im kindlichen Alter das Vorhandensein von miliaren Aneurysmen konstatirt worden ist, so wird man doch nach den neueren Untersuchungen berechtigt sein anzunehmen, dass man in solchen Fällen entweder überhaupt nicht oder nicht sorgfältig genug nach ihnen gesucht hat. Wir werden also sis den Sitz der Blutungen die miliaren Ancurysmen anschen können.

Man hat in verschiedenen Regionen des Gehirns, bald nur in einer, hald in mehreren Heerde von ergossenem Blut gefunden. Einzelne tegenden sind davon mehr bevorzugt wie andere, ähnlich wie bei der Embolie. Nach Barthez und Rilliet ist das Grosshirn häufiger betroffen als das Cerebellum, ein Verhältniss, welches von allen Seiter bestatigt wird. Nach den mir zugängigen und meinen eigenen Bedachtungen scheinen die Blutungen in der rechten oder linken Hemsphäre des Grosshirus sich in Bezug auf ihre Haufigkeit die Wage 17 halten. Es scheint das Gesetz zu walten, dass grössere Heerde cher isolirt, kleinere oft in Gruppen und zuweilen in reichlicher Menge gefunden werden. Leider enthalten die meisten Sektionsbetunde, welche veröffentlicht worden sind, nur allgemeine Angaben und entbehren is sehr der genauen Bezeichnung des Sitzes der Bintung. Soviel schemt indess festzustehen, dass die Sektionen in der Mehrzahl der Fälle Batungen in die Markmasse, bald in grösserer Nähe der Ventrikel, mei der Rinde nachgewiesen haben, häufiger im vorderen und mittleren ab im hinteren Lappen. Löschner hat bei einem neunjahrigen Knaber im Centrum Vienssenii der rechten Hemisphäre eine kindskoptgrosse Höhle gefunden, welche mit harbgeronnenem Blut gefüllt war. D. zerklüfteten Wandungen waren blutig imbibirt. Der rechte Ventr kewar nach links gedrängt, der linke erweitert und mit seroser Fidsstriket gefüllt. Die rechte Hemisphäre ragte bei der Eröffnung des Schades stark vor. Es folgen dann in der Häungkeit Blutungen in das Corpus striatum, namentlich den Linsenkern und in den Thalamus options. Zwe-Fälle von Blutung in das Cerebeilum habe ich verzeichnet gefunden duza Andrew, Barthez und Rilliet. Beide betrafen die rechte Hanv Als seltene Befunde sind anzuschen Blutungen in den Pons (Dreschfeld, in den linken Pedunculus cerebri neben Erweichungsheerden mass der linken Fossa Sylvii und Thrombose in den Venen des Pons und in Sinus longitudinalis inferior (La unellong ue), Blutheerde in der tosenwand des linken Seitenventrikels, namentlich im Unterhorn und Reterguss in den Ventrikel (Reimer). Barthez und Rilliet führe: nus dem Edinburgh med, and sarg, Journal Oct. 1831 einen Fall ve Blutung in sämmtliche Ventrikel an, der einen neumahrigen knabet betraf.

Die in duser Beziehung bei Erwachsenen gemachten Erfahrunger sind im Grossen und Ganzen ähnlich, nur prävaltren mich der Hauskeit die Blutungen in den Nucleus caudatus und Linsenkern und Thalamus opticus.

Je grosser ein Aneurysma, je verdfinnter dessen Wandungen sind, um so eher ist Ruptur desselben zu erwarten. Wenn diese erfolgt, so zertrümmert zunächst das austretende Blut die angrenzende Hirnsubstanz. Die Grösse dieser Zerstörung ist verschieden, wird aber im kindlichen Alter verhältnissmassig geringer gefunden, als bei Erwachsenen. Je grösser ein Heerd ist, um so eher findet man ihn vereinzelt und umgekehrt. Die Form der zerträmmerten Partie ist meist rundlich, doch sind die Ränder meht scharf, sondern mehr wie verwaschen. Der Inhalt eines Heerdes besteht aus zertrümmerter Hirnmasse und dem ergossenen Blut, welches, wenn der Tod bald nach dem Anfall erfolgt, noch flussig und helfroth ist. Je kleiner die Heerde sind, um so mehr findet man Hirnmasse und Blut gemengt. In grösseren Heerden pflegt das ergossene Blut das Centrum einzunehmen und von den mit Blut gemengten Trümmern der Hirpsubstanz umgeben zu sein. Die den Heerd einschliessende Hirnmasse hat fetzige Wandung, ist blass und wird allmählig odematos. Bei grossen Blutergüssen, namentlich in einen Ventrikel, wird die angrenzende Hirmnasse verdrängt, comprimirt, die über derselben befindlichen cortikalen Windungen flach gedrückt und ausmisch. Oft findet man zogleich in der Nahe des Heerdes oder in anderen Regionen des Gehirns capillare Apoplexieen vereinzelt oder in mehr oder minder reichticher Menge. Hat der Heerd peripheren Sitz so ist nicht selten Blutung in der bedeckenden Pia zugegen.

Nach lem der Heerd einige Tage bestanden hat, tritt, wenn der Krunke erhalten bleibt, regressive Metamorphose em. Der Inhalt wird flüssiger, die rothe Farbe geht allmählig in Braun, nach kürzerem Bestehen des Heerdes in Gelb über. Mit der Verfettung und dem Zerfall der zertrümmerten Hirmmasse und der Veränderung des ergossenen Blutes geht em Zerfall der fetzigen serös intiltristen Wandung Hand in Hand. Zugleich entwickelt sich eine schleichende entzündliche Wücherung des bindegeweligen Gerüstes, in Folge deren es zur Bildung einer mehr oder weniger dichten Capsel kommt, welche innen glatt ist und aussen von normaler lihrnsubstanz begrenzt wird. Mit der Bildung der Cyste verflüsigt sich der Inhalt des Heerdes mehr und mehr und wird mit der zunehmenden Resorption der Reste des Blutfarbestoffes weiselich oder beinahe farblos. Ob nach der Bildung der Capsel der Inhalt der Cyste noch resorbirt werden kann, lässt sich nicht bestimmen, doch ist es nicht wahrscheinlich.

Eine Hirnblutung kann indess auch einen anderen Ausgang nehmen. Die Läsion kann einen solchen Reiz auf die Umgebung ausüben, dass ausgebreitete Hyperämie und Entzündung des Gehirns mit serisem Erguss in dasselbe stattfindet und binnen kurzem der Exitus lethalis

erfolgt.

Bleibt der Kranke am Leben, so kann, auch wenn keine Abkapselung des Heerdes stattfindet, derselbe quoad vitam durch regressive Metamorphose unschädlich werden. Es entwickelt sich ebenfalls Verfettung und Zerfall der zertrümmerten Hirnmasse, der Blutfarbstoff wandelt sich allmählig um, und unter Entwickelung von bindegewebigen Züger. welche ihren Ursprung von den Wandungen nehmen, schreitet die Resorption des Inhaltes des Heerdes so weit fort, bis sich aus dem wuchernden Bindegewebe ein dichtes Gewebe gehildet hat, welches als Rest des Blutergusses umgewandelten Blutfarbstoff in sich schliesst und dadurch dunkelbraun bis rostfarben wird. Diese Parbe ist am intengrsten in der Mitte und nimmt nach den Grenzen hin ab. Allmählig retrahirt sich das gewucherte Bindegewebe, es bildet sich eine Narbe, de. wenn sie oberflächlich liegt, tiefer steht als das umgebende Gewebe Bei cortikalen Heerden ist die Pia mit der Narbe verwachsen und verdickt. Bei Erwachsenen hat man zuweiten zwischen den Bindegewelszijgen noch Maschen gefunden, welche mit Serum gefüllt waren. Die von den Wandungen des Heerdes ausgehende Wucherung des Bindegewebes hat diese und oft auch ihre nähere Umgebung mitergriffen. Man findet diese Partieen dann im Zustande der Sklerose.

Diese Ausgänge der Hirnblutung, wie wir sie eben besprochen haben, kommen in der Hauptsache nur bei grösseren Heerden vor. Iz seltenen Fallen können mehrere Heerde in demseiben Individuum und zu gleicher Zeit vorhanden sein. Verschiedene Stadien dieses Processewie Narben und frische Blutungen in demselben Gehirn hat man in kindlichen Alter bisher wohl kaum beobachtet. Es scheint eine Wiederholung der Blutungen bei Kindern nicht so leicht stattzuhaben wie bei Erwuchsenen. Dagegen stimmen die Erfahrungen in Bezug auf die verschiedenen Lebensalter überein, dass grössere Heerde, sowohl wie capilläre Apoplexieen, wenn sie mehrfach vorhanden sind, gern die symmetrischen Stellen in beiden Hirnhälften einnehmen.

Die sog, capillaren Apoplexieen unterscheiden sich von den grösseren Heerden durch ihre Kleinheit und grössere Menge. Nicht seiten sind sie mit grösseren Heerden vergesellschaftet. Sie stellen sich dem blossen Auge als kleine dunkelrothe Flecken dar, die gedrängt oder entfernter liegen können. Auch sie verdanken ihre Entstehung einem sklerotischen Process der Wandungen. Die mikroskopische Untersuchung ergiebt Einlagerung von Blutkürperchen in die Hirmmasse, welche nicht zertrümmert zu sein pflegt. Es kann hier also leicht Resorption und

Restitutio ad integrum stattlinden. Liegen die capillaren Apoplexicen gedrängt neben einander, so können sie zusammenfliessen und einen grösseren Heerd bilden, der sich von den oben beschriebenen in anatomischem Verhalten und Verlauf in nichts unterscheidet. Die capillaren Apoplexieen kommen sowohl in den centralen Theilen des Gehirus wie in der Peripherie vor.

Die anatomischen Folgen dieser Blutungen beziehen sich theils auf das Gehirn, theils auf die mit den Stellen der Läsion in Zusammenhang stehenden Nerven. Was das erstere betrifft, so hat man Atrophie der Ilirnmasse eintreten sehen, nicht bloss die der nächsten Umgebung des Blutergusses, sondern auch der ganzen Hemisphäre, in welcher der Heerd gelegen ist. Es kann auch das Grosshirn in toto in den Zustand der Atrophie gerathen. Wir haben bis jetzt keine Kenntniss davon, welche Stellen im Gehirn von Blutung betroffen sein müssen, um solche Atrophieen hervorzurufen. Es scheint die Entwicklung von Atrophie auch nicht immer von der Grösse der Heerde abhängig zu sein.

Nach längerem Bestehen eines hämorrhagischen Heerdes kann sich die interstitielle Entzündung der angrenzenden Hirmmasse auf die mit derselben in Verhindung stellenden Leitungsbahnen überpflanzen. Man findet diesen Vorgang nicht bei Blutungen in der Hirnrinde, sondern er scheint nur dann sich auszubilden, wenn die Regionen, in welchen die motorischen Leitungsbahnen zusammengefasst sind, also die grossen motorischen tianglien: Corpora striata, Linsenkern, Nucleus caudatus und vor allen Dingen in der Capsula interna betroffen sind. Die der Wucherung des Bindegewebes folgende Sklerose verbreitet sich centrifugal durch die Pedunculi cerebri, den Pons auf die Medulla oblongata und geht mit der Kreuzung der Pyramidenstränge auf die seitlichen Rückenmarksstränge über und bedingt Sklerose derselben. Es sind dies analoge Verhältnisse wie bei der Embolie.

Symptome, Verlauf, Ausgänge.

Die Symptome hängen von der Grösse der Blutung und von dem Sitze derselben ab. Capillare Apoplexieen in geringer Menge, auf nicht zu nahe gelegenen Heerden, an Stellen des Gehirns, welche von keiner besonderen Dignität sind, können ohne Zweifel ohne deutliche Symptome entstehen und verlaufen.

Ferner pflegen die Symptome weniger scharf ausgeprägt zu sein, wenn die Blutung angeboren, also in der Mehrzahl der Fälle intra partum entstanden ist. Als Zeichen einer schwierigen Entbindung ist gewöhnlich ausserdem Cephalämatom zugegen. Die Kinder sind betäubt und tragen die Zeichen einer zu beträchtlichen Fülle des Schädels und deren

Folgen an sich. Es finden sich die Fontanellen gespannt, das tiesicht livide. Die Aktion des Herzens und die Respiration sind ersehwert und unrythmisch. Die Kinder gehen in diesem Zustande zu Grunde. In einzelnen Falten hat man Onosthotonus beobachtet.

Es gehört zu den Ausnahmen, dass Hirnblutungen bei Neugebornen mit deutlichen Erscheinungen einhergehen. Vernois hat einen
derartigen Fall beobachtet. Das Kind war mit einem Cephalimatem
und linksseitiger Hemiplegie geboren worden. Die letztere war besonders in der Muskulatur des Gesichts ausgesprochen. Die Sensibilität
war intakt, ebenso die Functionen der Sinnesorgane. Das Kind starb
in der achten Lebenswoche an Pneumonie, nachdem in der letzten Zeit
die hemiplegischen Symptome geringer geworden waren. Die Autopse
ergabiene Blutung in das rechte Corpus striatum und Thalamus, webbe
bereits auf dem Wege der Vernarbung war.

Die Hirnblutungen, welche nicht angeboren, sondern später entstanden sind, pflegen mit mehr oder minder deutlichen Symptomen verknüpft zu sein. Man hat sie plötzlich eintreteu sehen, aber auch eft genug ein prodromales Stadium beobachtet. Das letztere trägt die Zeichen fluxionärer Hyperämie zum tiehern und seinen Häuten an sich Das Gesicht der Kinder ist roth, die Fontanelle bei kleinen Kindern gespannt und deutlich pulsirend, ebenso pulsiren die Carotiden. Die Kinder sind leicht erregt, altere klagen über mehr oder weniger hefuge Kopfschmerzen. Kleine Kinder sieht man halb betäubt da liegen und hie und da leichte Zuckungen auftreten. Es werden zuweilen vor dem Beginn der Hirnblutung ausgeprägte Convulsionen beobschtet, die Stunden und Tage währen können.

Wenn sich nun Hirnblutung, mag ein Stadium der Prodrome voraufgegangen sein oder nicht, entwickelt, so können die Falle, in weichen die Erscheinungen hochgradig ausgeprägt sind, denen bei Erwactsenen gleichen, namentlich je weiter die Kinder im Alter vorge-schritter
sind. Plötzlich oder nich einem Außehrei oder Erbrechen sinken die
Kranken um, das Bewusstsein ist geschwunden, die Respiration aterthorös, die Herzthätigkeit verlangsamt, oft auch unregelmässig, die Lidspalte meist geschlossen, aber die auf der der Hirnblutung entgegengesetzten Seite in geringerem Grade, die Pupille träg oder unbeweglich,
hald dilaturt, bald verengt. Nicht selten ist die Grosse der Pupillen ungleich, doch lässt das Verhalten nicht immer auf den Sitz der Blutung
schließen. An dir ein beobachtete bei einer reichlichen Blutung in de
rechte Halfte des Gerebellum die linke Pupille stärker erweitert als die
rechte. In einzelnen Fallen hat man wechselnden Strabismus gesehen

Oft findet Strider dentium statt. Die Extremutäten einer Seite sind gelähmt, ehense die gleichseitige Gesichtshälfte. Die Muskulatur des Rumpfes der entsprechenden Körperhälfte ist in geringerem Mausse betroffen. Sedes und Urin werden unwillkührlich entleert.

Man betont bei Erwachsenen als charakteristisch für eine heerdartige Erkrankung des tiehirns also auch als Begleiterscheinung bei Hirnbliutung das Abweichen beider Augenachsen nach der Seite des Heerdes und die Drehung des Kopfes nach der gleichen Seite. Im kindlichen Alter gehören diese Erscheinungen zu den Seltenheiten. Das Drehen des kopfes nach der der gelähmten Seite entgegengesetzten Richtung ist heobachtet worden, dagegen bleibt das gleichseitige Abweichen der Sehaxen beider Bulbi, wenn es vorkommt, nie bestehen, sondern sie divergiren sehr bald in ihren Richtungen und können in denselben die grössten Verschiedenheiten zeigen. Chouppe hat die bezüglichen Untersuchungen und Erfahrungen in der Gazette hebdomad. 1879 Nr. 27 und 28 zusammengestellt.

Fassen wir die hauptsächlichen Symptome einzeln in das Auge, so ergiebt sich zunächst in Bezug auf das Bewusstsein, dass dasselbe nicht in allen Fällen aufgehoben ist. Wesshalb überhaupt bei Hirnblutung Bewusstlosigkeit emtritt, lässt sich bis jetzt nicht erklären. Eine anntomische Begründung könnte nur darin begen, dass eine plötzliche und sehr reichliche Blutung eine Anämie der Hirnrinde zur Folge hätte. Als Beispiel dient der von Barthez und Rilliet cifirte Fall eines neunjährigen Knaben, der im Laufe mehrerer Stunden bei andauernden Convulsionen und tiefem Coma zu Grunde ging, bei welchem die Autopsie eine Blutung in sämmtliche Ventrikel nachwies. Man hat indess bei ziemlich bedeutenden Heerden das Sensorium intakt oder nur wenig und wechselnd beeintrüchtigt gesehen, während andererseits Blutungen von ziemlich geringen Umfauge oft mit vollständiger Aufhebung des Bewastseins verbunden sind. Zuweilen ist in den ersten Stunden oder Tagen der Blutung das Bewusstsein erhalten und beginnt dann allmählig zu schwinden oder wird dann auch plötzlich aufgehoben. Reimer hat einen Fall beschrieben, in welchem ein Mädchen von zehn Jahren mit rechtsseitiger Hemiplegie, linksseitiger Hyperisthesie, vollkommen freiem Sensorium zur Behandlung kam. Das Kind sollte drei Tage vorher erkrankt sein. Interkurrent traten furibunde Delirien auf, keine Convulsionen. Am sechsten Tage der Krankheit erfolgt das lethale Ende. Die Sektion ergab zahlreiche capillare Hämorrhagieen an der Oberfläche beider Hemisphären des Grosshirns, an der Aussenwand des linken Ventrikels und im Thalamus, einen hämorrhagischen Heerd im linken Linsenkern. In dem Fall von Andrew, in welchem ein grosser

hämorrhagischer Heerd in der rechten Hälfte des Cerebellum aufgefonden wurde, war der Knabe im Beginne der Erkrankung bei klarem Bewusstsein, welches erst im weiteren Verlauf allmählig mehr und mehr schwand.

Wenn man von Hypothesen, welche das Schwinden des Bewusstseins bei Hämorrhagie begründen sollten, absieht, so scheint es, dass Hämorrhagieen in der Hirnrinde eher geeignet seien, das Bewusstsein aufzuheben, als wenn dieselben in anderen Regionen des Gehirns auftreten.

Von wesentlicher Bedeutung scheint auch zu sein, ob die Blutung sieh plötzlich oder allmählig entwickelt. Plötzlich entstehende Blutungen pflegen selbst, wenn sie keinen bedeutenden Umfang erreichen, eher mit Verlust des Bewusstseins aufzutreten, als diejenigen, die seh langsam entwickeln und dadurch im Stadium prodromorum auf den beginnenden Process hinweisen. Bei akut und lethal verlaufenden Fällen findet man das Bewusstsein immer geschwunden. Dagegen beobachtet man Fälle von Hirnhämorrhagie mit mässiger Beeinträchtigung der Motilität der dem Heerde entgegengesetzten Körperhälfte bei vollig intaktem oder nur vorübergehend etwas vermindertein Bewusstsein Dergleichen Fälle gehen in der Regel in allen Beziehungen in vollkommene Genesung über.

Je früher nach einer vollbrachten Hirnhämorrhagie das Bewusstsein wiederkehrt, um so eher kann man erwarten, den Kranken zu erhalten. Es kommen indess auch Fälle vor, in denen das Bewusstsem,
nachdem es ziemlich vollkommen wiedergekehrt ist, von Neuem zu
schwinden beginnt. Dieser Vorgang ist von der entzündlichen Reaktion
in der Umgebung des Heerdes und von dem damit verbundenen Fieber
abhängig. Solche Fälle sieht man nicht hergestellt werden.

Das kindliche Alter hat vor dem späteren den Vortheil, dass nach wiedergekehrtem Bewusstsein viel seltener Störungen der geistigen Fähigkeiten zurückbleiben als bei Erwachsenen. Möglicherweise sind gewisse Verstimmungen des Gemüths auf diesen Vorgang zurückzubeziehen Wenn die hämorrhsgischen Heerde im weiteren Verlauf partielle oder diffuse Atrophieen des Gehirns nach sich ziehen, so folgen den anatomschen Läsionen die entsprecheilden Herabsetzungen der geistigen Fahigkeit bis zum Eintritt vollständigen Blödsinns, wenn beide Hemisphären des Grosshirns in den Process der Atrophie hinningezogen sind.

Was die Störungen der Motilität betrifft, so können diese im Stadum prodromorum vollkommen fehlen oder es treten Convulsionen oder auch tonische Krämpfe auf, welche entweder auf den gesammten Körper sich erstrecken oder auf die Körperhälfte beschränkt bleiben, welche in

der Folge gelähmt sein wird. Nach einem Aufall solcher Krämpfe kann die Lähmung eintreten oder es können der letzteren einige Tage voraufgehen, in welchen sich die Anfälle mehr oder minder häufig wiederholen. Sobaid die Hämorrhagie vollendet ist, tritt Lähmung ein, entweder plötzlich oder allmählig und dann in dauernder Steigerung. Wenn die Paralyse akut auftritt, so betrifft sie nicht selten weitere Regionen der Muskulatur, als sich später als gelähmt bleibend ausweisen. Andrerseits kann bei allmähliger Erkrankung der Lähmung dieselbe sich nach den verschiedenen Regionen schrittweise ausbilden, erst die eine, dann die andere Muskelgruppe, das eine, dann das andere Glied erfassen, bis die von dem hämorrhagischen Heerde intendirte Lähmung vollendet ist. Als Beispiel dient der Fall von Dreschfeld, in welchem bei einer Hämorrhagie in dem Pons zuerst Lähmung des rechten Facialis, zwei Tage später Lähmung des linken Beins auftrat.

In den meisten Fallen von Hirnblutung, namentlich wenn dieselbe in den motorischen Centren der Hirnrinde oder im Corpus striatum, Capsula interna auftritt, findet Hemiplegie und zwar in gekreuzter Weise statt, d. h. es wird die Körperhälfte gelähmt, welche dem hämorrhagischen Heerde entgegengesetzt ist. Dieser Vorgang entspricht einfach der Kreuzung der Pyramidenstränge im verlängerten Marke. Wenn in ganz seltenen Fällen, wie der von Kelly beschriebene (rechtseitige Hemiplegie bei Hämorrhagie in dem rechten mittleren Lappen) zeigt, die Lähmung sich auf derselben Seite des Heerdes befindet, so liegt der Grund, wie Flechsig nachgewiesen hat, darin, dass die Kreuzung der Pyramidenbahnen eine unvollkommene und mangelhafte ist. Lähmung beider Körperhälften, Paraplegie entsteht nur, wenn beide Hemsphären von Blutung ergriffen sind, oder wenn die Blutung die beiderseitigen motorischen Bahnen in dem Pons oder der Medulla oblongata verletzt hat. Ist in diesen beiden Regionen die Blutung auf eine Haltte beschränkt, so erfolgt Lähmung der contralateralen Körperhälfte ebenso wie bei Blutungen in eine Hirnhällte. Der Grad der Lähmung pflegt, so lange diese auf ihrer Höhe bestehen bleibt, in den oberen und unteren Extremitäten gleich zu sein. Erst mit dem allmähligen Nachlass derselben überwiegt die Lähmung der oberen Extremität.

Noben Lähmung der Extremitäten findet regelmässig eine mehr oder minder ausgesprochene Lähmung der Muskulatur des Rumpfes der betroffenen Seite statt. Die Excursion des Thorax bei der Athmung erweist sich geringer als auf der gesunden Seite.

Im Gesicht findet sich die Lähmung auf der gleichen Seite entwickelt wie in den Extremitaten. Die Nasolabialfalte der gefähmten Seite ist ziemlich verstrichen, der Mundwinkel steht tiefer und kann nicht hinreichend geschlossen werden. Am deutlichsten sieht man des wenn die Kinder weinen oder lachen. Die ausgestreckte Zungenspure ist nach der gesunden Seite hin gerichtet, ehenso in vielen Fallen de Uvula. In hohen Graden von Lähmung fliesst der Speichel aus dem gelähmten Mundwinkel. Die Sprache ist in verschiedenem Grade erschwert oder unmöglich. Das Schlucken ist mit Schwierigkeiten verknüptt, nicht selten gerathen Partikel des Genossenen in den kehlkopf, namentick bei flüssiger Nahrung und rufen dann heftige Anfälle von Athmungsnoth hervor.

Von den unter diesen Verhältnissen betroffenen Nerven ist zunächt der Facialis in Betracht zu ziehen. Zuweilen bleiben die oberen Aeste desselben von der Lähmung verschont, doch findet man sie auch eberso oft gleichmässig mitbetroffen. Sind die oberen Aeste ebenfalls atnort, so ist die Stirn der gelähmten Seite weniger beweglich und die Litspalte kann nicht vollkommen oder nur mit einiger Anstrengung geschlossen werden.

Die Affection des Oculomotorius kennzeichnet sich durch Lähmung der betreffenden Muskel des Bulbus, und den dadurch bedingten Strabismus, terner durch die Ptosis des oberen Augenfides. Die Erweiterung und Trägheit der Pupille ist von Lühmung des Oculomotorius ubhängig. Wie weit dabei der Sympathicus betheiligt ist, lässt sich nicht entschriden. In den meisten Fällen findet man beide Pupillen dilaturt, die der gelähmten Gesichtshälfte jedoch in höherem Grade: zuweilen ist discallein, sehr selten die dem Heerde contralaterale altein dilaturt. Beinem eilfjährigen Knaben, dessen Bart hier und Rilliet Erwahnung thun, fand man beide Pupillen contrahirt. Die Blutung fand sich im rechten mittleren Lappen.

Der Hypoglossus ist in der Regel mit afficirt. Von diesem Vorgang ist die teige Beweglichkeit der beeinträchtigten Zungenhälfte anhängig. In Folge davon ist das Sprechen behindert oder autgehoben. Em gleichzeitige Aphasie deutet auf Erkrankung der Broca'schen Winderg und deren Umgebung. Ansserdem ist das Schlinken erschwert, sowit die Bewegungen der Zunge dabei betheiligt sind. Die Kranken währe feste Spelsen eine Zeit lang im Munde umher, ehe sie dazu gelangen, er hinabzuschlucken. Wie weit dabei halbseitige Paralysen der Muskulatur des Schlundes mitsprechen, lässt sich schwer entscheiden. In einzelnen Fällen ist die Bewegung des Velum auf der gelahmten Körperhälfte erschwert.

Als Ausnahmen kommen sog, alternirende Lähmungen vor. Mar hat nämlich beobachtet, dass, während die Extrematiten und der Rumpf an der dem hämorrhagischen Heerde contralateralen Seite gelähmt waren, die entsprechenden Hunnerven an der gleichen Seite der Biutung afficirt waren. Dies findet darin seine Erklärung, dass diese Nerven nicht an ihrer Ursprungsstelle im Gehurn, sondern bereits in ihrem peripheren Verlauf in Mitleidenschaft gezogen worden sind.

Dresch feld beobachtete in einem Fill bei einem Malchen von zweiundeinemhalben Jahr Lähmung des rechten Facialis und der linken unteren Extremität. Die Sektion ergab in der basalen Fläche der rechten Hälfte des Pons zahlreiche kleine Hämorrhagieen, besonders dicht nächst dem Facialis und an der Medulla oblongata um die Olive herum.

Es beweist dieser Fall ausserdem, dass, selbst wenn eine Hämorrhagie Regionen truft, in welchen die motorischen Leitungsbahnen vereinigt sind, es doch von der Stelle und Ausbreitung der Läsion abhängig ist, ob beide Extremitäten oder nur eine von der Lähmung betroffen werden. In analoger Weise liegen Beobachtungen bei Erwachsenen vor, wo bei Hämorrhagie in das Corpus striatum, Thalamus, Lähmung einzelner Hirnnerven ohne Betheiligung der Extremitäten gefunden worden ist. Gleiche Vorkommnisse im kindlichen Alter sind sehr selten. Ich habe in einem Fall, der mit Genesung endigte, Paralyse des Oculomotorius und Facialis linker Seits gesehen.

In der Regel sind die Flexoren und Extensoren in gleicher Weise von der Lähmung betroffen. Die Glieder sind mehr oder minder unbeweglich, gehoben sinken sie, wenn die Unterstützung auf hört, nach dem Gesetz der Schwere herab.

Mitbewegungen gelähmter Theile bei Bewegung der symmetrischen gezunden, mag dieselbe spontan oder in Folge von Rellex erfolgen, werden im kindlichen Alter selten beobachtet. Ebenso wenig sind bis jetzt genügende Beobachtungen vorhanden, um über die Häufigkeit des Vorkommens der Schnenretlexe in der Patellarschne und Tendo Achillis eine genügende Auskunft zu geben. Dreschfeld hat namhatte Erhöhung des Patellarschnenreflexes bei einer Blutung in den Pons beobachtet.

Die vorhandenen Lähmungen können, so lange die Krankheit auf ibrer Höhe steht, in gleicher Weise bestehen bleiben oder in der ersten Zeit durch allgemeine Convulsionen, in welchen die gelähmten Glieder stärker betheiligt zu sein pflegen, oder durch partielle, welche nur die gelähmten Partieen betreffen, unterbrochen werden. Oder es kann Homichoren der gelähmten oder der gesunden Seite mit und ohne Convulsionen der gelähmten auftreten.

Zuweilen findet man gleich im Beginn der Lähmung nur nach we-

nigen Tagen Contrakturen der betroffenen Glieder, d. h. gewöhnlich nur der oberen Extremität. Contrakturen der unteren Extremität and dabei äusserst selten und deuten eher auf eine Affektion des Rückenmarks. In seltenen Fällen kommen diese Contrakturen zugleich auf der gesunden Seite vor. Von vielen wird angenommen, dass diese frühzeitig entstandenen Contrakturen in der Regel binnen kurzem wieder schwieden. Ich kunn dieser Erfahrung nicht beistimmen. Ich habe auch Fälle beobachtet, in welchen frühzeitige Contrakturen bestehen gebbeben sind. Es handelte sich in diesen Fällen wahrscheinlich um litetungen in die Capsula interna, sowohl in deren motorischer als sensibler Region. In der Regel sind die Flexoren überwiegend von diesem tonsichen Krampf betroffen, viel seltener die Extensoren.

Die Prüfung der Sensibilität ist im kindlichen Alter nicht bloss bei jüngeren, sondern auch bei älteren, nicht besonders intelligenten ladividuen eine schwierige Angelegenheit. Man weiss, dass kleine kinder oft bei der geringsten Berührung schreien und ältere oft die unrichtigsten Antworten geben.

Es scheint nun, dass bei den am häufigsten vorkommenden Formen von Hirnhämorrhagie, welche mit den eben besprochenen Störungen der Motilität verknüpft sind, die Sensibilität seiten herabgesetzt ist, oder wenn dies der Fall war, schnell wieder die Norm erreicht. Es sind unter diesen Verhältnissen nur motorische Centren oder Leitungsbahnen von der Erkrankung betroffen. Ist die Sensibilität zugleich dauernd gestört, so sind gleichzeitig sensible Centren oder Fasera in Mitleidenschaft gezogen. In der Mehrzahl der Falle findet man dann das hintere Drittheil der Capsula interna oder den Thahamas mit von der Hämerrhagie betroffen. Ueber die Empfindungen, welche kranke Kinder miden Ghedern haben, in welchen die Sensibilität alteriet ist, bekommt man keine Auskunft. Es scheint, dass dieselben hie und das spontan Schmerzen empfinden, und sicher sind in einzelnen Fällen auch Hyperästhesieen der erkrankten Glieder beobachtet worden, wie die von Reimer publicirte Krankheitsgeschichte beweist.

Ueber die Störungen der Schkraft, überhaupt der höheren Sinne in Folge von Hirnhamorrhagie fehlen im kindlichen Alter die nöttigen Beobachtungen aus demselben Grunde, aus dem, wie oben angestührt. Alterationen der Sensibilität so sehwer zu erniren sind. And re w hat in einem Fall die Zeichen der Stanungspapille beobachtet. Hie und da ist man im Stande gewesen, die Aufhebung des Gehörs nachzuweisen.

Vasomotorische Störungen in den gelähmten Particen geben sich zunächst durch Erhöhung der Temperatur gegenüber den gesunden Körperregionen kund, Es lässt sich dies direkt mit dem Thermometer nachweisen. Die Differenz kann im kindlichen Alter einige Linien bis einen Centesimalgrad betragen. Die Glieder fühlen sich demgemäss wärmer au und zeigen auch röthere Farbe als die gesunden Partieen. Zuweilen erscheinen sie etwas geschwellt. Neigung zu Schweissen habe ich im kindlichen Alter nicht beobachtet.

Was die Symptome der einzelnen von Hämorrhagie befallenen Regionen des Gehirns betrifft, so beziehe ich mich in der Hauptsache auf die in dem Abschnitt über Embolie gemachten Angaben. Es waltet nur der Unterschied, dass, da bei der Embolie der Process gleich im Beginn mehr umschrieben und schärfer abgegrenzt ist, auch die Heerdsymptome viel distinkter und ausgeprägter sind. Bei der Embolie fallen gleich im Beginn die Ausfallerscheinungen, die dem betroffenen Heerde zukommenden Störungen seiner Funktion in das Auge. Die Hämorrhagie geht dagegen im Beginn mit ausgebreiteten Hemmungserscheinungen einher, d. h. Symptomen, welche nicht dem betroffenen Heerde an und für sich zukommen und Störungen der Funktion desselben erzeugen, soudern Erscheinungen, welche durch die Wirkung der Läsion auf die Umgebung und auch fernere Regionen ausgelöst werden. Diese Hemmungserscheinungen, welche in der Hauptsache dem Oedem in der Umgebung des hämorrhagischen Heerdes und dem durch den plötzlichen Vorgang veränderten Blutdruck im Gehirn zuzuschreiben sind, schwinden in der Regel erst allmählig und dann treten erst die Ausfallerscheinungen, aus denen man sich einen Schluss auf den Sitz des Heerdes gestatten darf, deutlicher zu Tage.

In Bezug auf die Symptome der einzelnen Hirnregionen muss man festhalten, dass umschriebene Hämorrhagieen in cortikalen Centre.t. abgesehen von den initialen Hemmungserscheinungen, auch nur auf einzelne Regionen des Körpers, welche von diesen Stellen aus innervirt werden, ihre störende Wirkung äussern werden. Dem me erzählt in dem 14ten Bericht über das Jenner'sche Kinderspital vom Jahr 1876 von einem 31 giahrigen Knaben, welcher durch einen Fall eine Contusion des Schädels über dem rechten Scheitelbein erhalten hatte. Erbrechen, vorübergehende Somnolenz. Am 4ten Tage mehrmals täglich in Anfällen klonische Zuckungen der linken oberen Extremität. Vier Tage später waren diese geschwunden. Zwei Monate später Tod an akuter Bronchopneumonie. Die Sektion ergab im Verlauf des Sulcus centralis und um Ende des Sulcus calloso-marginalis rechterseits die in Pigmentumwandlung und narbiger Schrumpfung trüberer Bindegewebshyperplasieen bestchenden Residuen mehrerer (3 4) zwischen Hirnrinde und Arachnoidealüberzug stattgefundener, Erbsen - bis Kirschkerngrosser Blutanstritte. Sind mehrere cortikale Centren auf einmal betroffen, so

wird die störende Wirkung eine entsprechend ausgebreitetere sein. Im Marklager, in welchem die Leitungsfasern von den cortikalen Centren schon mehr genähert hegen, ergreift eine Blutung schon eher mehrere Bahnen zugleich.

Lewkowitsch beschreibt folgenden Fall aus dem Breslauer Kinderhospital. Em Knabe von 8 Jahren fallt auf den Hinterkopf. Kein bebrechen, keine Bewurstlougkeit. In den folgenden Tagen hettige Anfaile von Schmerzen im Hinterkopf mit vorübergehender Bewusselbeigkeit treten Krampfe auf, welche aler nur auf die rechte Körperholtre, sow L. Extremitäten als Gesicht beschränkt bleiben Intakte Intelligenz, daneben Sprachstörung bis zu vollkommener Aphasie, die aber nach witt Tagen voluständig geschwunden ist. Zugleich Albuminurie. Innerhalt vier Wochen bildet sich auch die Henoplegie vollständig zurück. At und zu leichte Zuckungen in verschiedenen Regionen des Körpers, überwiegend aber in der rechten Haltte. In den falgenden Menaten tritt zeitweise Kopfschmerz, Erbrechen und Bewusstbesigkeit auf. Der Schmert wurde stets auf den Hinterkopf und die Gegend des linken Scheitenen bezogen. Bei der Aufnahme in das Spital, acht Monate nach dem Fau Kopf-chmerzen, links Strabismus convergens, maniakalische Angsters bernungen. Chronische Nephritis, sekundare Hypertreplas des linken Ventrikels. Nach vier Wochen, innerhalb wel her sich die Erscheinungen gebessert hatten, plötzlich heftige Kopfselmerzen, Erbrechen und Tod-

Sektion. Die Dura im hinteren unteren Abschmitt der linken Schlefengrube durch ein derles geltbraunes Gerinnsel an den knochen gelofbet, an dieser Stelle geltbieh verfarbt und verdickt. Pro sehr byjetamisch, "Der linke mittlere und untere Schlabiappen zeigt in seinen hintersten Theil, entsprechend dem Sitz des berinnsels an der Dura einen kreisförmigen, gegen fünf Centimeter im Dunbhieser hittenden Erweichungshierd, der eine röthlichbraune Detritus-Massomit einzelnen alterez derlen Gerinnselmassen enthält. Der Petekt geht kratei Erinag (123 dentumeter) in die Tate, nach der Tiefe in sich trichterteining eine gend durch die ganze Dicke der grauen Britanische hindurch bis auf die weisse Substimz." Nieden is rapillate Apoplexien, Im viert in Venerals ein frisches wallnussgrisses Britanisch, welches bis in den Annasitatus Syren reicht. Die untere Halte des Pons, die obere Partie der Middian oblongsta durch diesen Bluterguss zertrümmert und erweicht. Hypertropnie des linken Ventrikes. Cimonische interstatelle Nephratis.

Fa scheint, dass in diesem Fall die Nephritis die primitre Erkrankung gewesen ist. Dann ist in Folge des Falls Humorrhagie in den linken Schläfelappen aufgetreten, welche den verietzten Centren entsprechende Symptome gezeigt hat. In der Folge hat die Nephritis Hypertrophie des linken Ventrikels bewirkt, und der plötzliche Exitus lethalis ist durch die Blutung in den vierten Ventrikel bedingt worden.

Die grossen centralen tranghen sind die Sammelpunkte gleichartiger Leitungsbahnen, also in der Hauptsache der Motilität oder Sensbilität. Blutungen an diesen Stellen afficiren in der Regel die betreffenden Leitungsbahnen einer gauzen Körperhälfte. Schon in der Capsula interna liegen motorische und sensible Bahnen neben einander. Dieselben gehen von hier aus vereint durch die Pedunculi cerebri und den Pons, um sich in der Medulla oblongata wieder zu trennen. Grössere Blutungen in diesen Regionen werden also ausgedehnte Alterationen in den von den betreffenden Leitungsbahnen versorgten Körperpartieen hervorbringen, sowohl auf motorischem als sensiblem Gebiet, bei Heerden in den Pedunculi noch einseitige Störungen, bei Heerden im Pons und der Medulia oblongata doppelseitige, oder wenn dieselben klein sind und mehr in einer Hälfte liegen, ebenfalls einseitige.

Lannelongue behandelte einen Knaben von 8 Jahren. Dieser wurde von Apoplexie befallen, es trat Sprachlosigkeit mit Lähmung der linken Körperhälfte auf, dann folgten allgemeine Convulsionen, Coma und der Exitus lethalis. Die Sektion ergab einen hämorrhagischen Heerd im rechten Pedunculus cerebri, rothe Erweichungsheerde läugs der linken Fossa Sylvii, der Smus longitudinalis und die Venen des Pons durch ältere Thromben verstopft. In der rechten Niere ein Echinokokkensack.

Mit dem Eintritt der Blutung sinkt die Temperatur des Körpers. Der Puls wird verlangsamt, oft unregelmässig. Die Respiration ist stertorös, unregelmässig, weist nicht selten das Cheyne-Stoke'sche Phänomen auf. Es hängt dieser Zustand von einer Reizung des Vagus in Folge des veränderten Blutdruckes ab.

Ollivier behauptet, dass in jedem Fall von Hirublutung Polyurie stattfinde. Einschlagige Beobachtungen aus dem kindlichen Alter sind mir nicht bekannt.

Nicht jede Hirnblutung ist von sämmtlichen besprochenen Symptomen begleitet.

Zunächst sind Fälle beobachtet, in welchen das Sensorium gar nicht, oder nur in geringem Grade, oder nur ganz vorübergehend affieirt ist, wie letzteres der Fall von Dreschfeld zeigt. Meist klagen die Kranken dann über heftige Kopfschmerzen und es tritt nur, wenn der Fall tödtlich ablauft, ein terminaler Sopor auf.

Störungen der Motilität fehlen wohl nur sehr selten. Es würde dies nur dann der Fall sein können, wenn sich die Hämorrhagie ausschliesslich auf sensible Regionen beschränkt hätte. Wenn Blutungen in motorischen Gegenden des Gehirns schnell zum Tode führen, so beobschtet man oft nur allgemeine oder partielle Convulsionen. Der Kranke stirbt, ehe sich die Erscheinungen der Lähmung entwickelt haben. Treten Lähmungen auf, so können diese von der schwächsten Parese bis zur vollkommensten Paralyse variiren.

Störungen der Sensibilität begleiten den hämorrhagischen Process selten, weil derselbe zu semer Entwickelung die motorischen Regionen bevorzugt.

Der Verlauf der Krankheit gestaltet sich gemäss seiner Grundisge verschieden. Derselbe pflegt um so schneller zu sein, je kleiner die Kinder sind. Diese erkranken mit lebhaftem Fieber, verlieren seinell das Bewusstsein, nachdem Convulsionen eingetreten sind und gehen is der Regel, ehe paralytische Symptome sich entwickem konnten, sopone zu Grunde. Bei ganz kleinen Kindern, namentlich Neugeborenen, sieht man zuweilen die Krankheit akut mit lebhaftem Fieber und Aufgehobensein des Bewusstseins ablanfen, ohne dass sich irgendweiche Störmgen der Motilität kundgegeben hätten. Man könnte glauben, eine akute Entzündung der Pia vor sich zu haben, wenn nicht der rapide Verlauf mehr für eine Blutung spräche.

Ausnahmsweise sieht man auch ältere Kinder unter heftigen Erscheinungen erkranken und nach Stunden oder wenigen Tagen unter andauerndem Sopor und wechselnd auftretenden Convulsionen die Auges schliessen, ohne dass deutliche Zeichen von Lahmung aufgetreten waren.

Der Verhauf der schnell und tödtlich endigenden Erkrankung ist in der Regel folgender: Nachdem das Kind plotzlich, vielleicht unter einem Aufschrei, Erbrechen, Convulsionen erkrankt und das Bewisstsein geschwunden ist, entwickeln sich ziemlich bald die Zeichen der Labmung. Dieser Zustand kann in wenigen Stunden oder Tagen lethal ablaufen. Die Convulsionen können mit dem Eintritt der Hemiplegie vollkommen geschwunden sein oder sich in der Weise, wie es bei den stirungen der Motilität beschrieben ist, wiederholen oder mit Hemichara vergesellschaftet sein oder diese auch allem auftreten. Das Sensorme bleibt vollständig aufgehoben bis zum Tode oder klart sich hie und 32 noch mehr oder minder auf, bis es endlich für immer schwinder. Stabl und Urm gehen unwilkührlich ab., der Kranke ist in seiner Bewasstlosigkeit schwierig zu ernähren, weil er die in den Mond gelangten Fißssigkerten zum Theil wieder ausfliessen lasst, theils weil oft etwas daver in den Kehlkopf gelangt und lebintte Anfalle von Erstickung bedingekann. Man thut daher am besten, solche Kranke, wenn man ibnen Nahrung einflössen will, etwas aufzurichten, und dieselbe nur theeloffelweist zu geben. Die in den Mund gelangte Flüssigkeit wird, je treter der Sopor ist, nicht gleich verschluckt, sondern gleitet erst nach einiger Zeit unter hörbarem Geräusch in die Speiserohre hinab. Wenn die Krankheit einige Tage dauert, so findet man, je mehr sie sich dem lethalen Ende nähert, die Temperatur, welche nach der Blutung gesunken

war, gestiegen und den Puls frequenter geworden. In der Beschaffenheit der Respiration ist keine Aenderung eingetreten.

Charcot hat bei von Hunhämorrhagie betroffenen Erwachsenen bereits in den ersten Tagen einen akuten Decubitus, eschare fessière beobachtet, der sich auf beiden Nates an symmetrischen Stellen entwickelt und dessen Entstehen er auf akute trophische Störungen zurückführt. Es soll dieser Process namenthen bei Apoplexie in die hinteren Lappen des Grosshirns vorkommen. Die befallenen Stellen sind im Beginn geröthet, werden in wenigen Stunden violett und gehen schnell in Zerfalt über. Aus dem kindlichen Alter sind, soweit mir bekannt, enteprechende Beobachtungen nicht vorhanden.

lat der Exitus lethalis inmitten von Convulsionen oder bald nach solchen Aufüllen eingetreten, so wird man jedesmal eine postmortale Steigerung der Temperatur von wenigen Strichen bis zu 1,0 und 1,5 finden.

Wird das Leben länger gefristet, so treten mit der anatomischen Umwandlung des Heerdes entsprechende Veränderungen der Symptome auf.

Nach Stunden oder Tagen dümmert das Bewusstsein wieder auf. Die Kranken kommen mehr und mehr zu sich, beginnen wieder an dem, was sie umgieht, theilzunehmen, verlangen ihre Nahrung, melden sich, wenn sie Stuhlgang und Urin entleeren wollen. Der Gesichtsausdruck behält, abgesehen von etwa vorhandenen Paralysen, eine Zeit hindurch noch immer etwas fremdartiges, verstörtes. Die Kranken machen den Eindruck von jemand, der plötzlich aus dem Schlaf erwacht ist. Allmählig schwinden auch diese Ueberbleibsel. In einzelnen Fällen sicht man das geschwundene Bewusstsein in gewissem Grade wiederkehren. nochmals mehr oder weniger vollständig aufgehoben und schliesslich vollkommen klar werden. Wie weit die geistigen lähigkeiten eine vorübergehende oder dauernde Benachtheiligung erfahren haben, ist, namentlich je klemer die Kinder sind, schwer zu bestimmen. Treten geistige Defekte entschieden auf, oder werden die Kinder im Ablanf der Krankheit mehr und mehr schwachsinnig, so hängt dies von partieller oder mehr verbreiteter Atrophie des Gehirns ab, welche sich in Folge der Blutung und Zerstörung des Gewebes entwickelt.

Im Gebiet der Motilität treten, sobald Lähmungen zu Stande gekommen sind, in der Regel zunächst keine Veränderungen ein, falls
nicht in der ersten Zeit noch Unterbrechungen durch convulsivische
oder hemichoreische Anfälle statthaben. Allmählig tritt bei günstigem
Ablaut ein Nachlass der Lähmung ein. Ist Hemiplegie vorhanden, so
stellt sich in der Regel die willkührliche Beweglichkeit der unteren
Extremität eher ein, wie die der oberen. Das Schwinden der Paralyse

des Gesichts hält keine Zeitfolge ein. Die Paralyse kann vollständig schwinden, oder in geringerem, kaum merklichem Grade bestehen bleiben. Es deutet dies auf Umwandlung des hämorrhagischen Heerdes in eine Cyste oder auf Vernarbung desselben hin. Eine anatomische Erklärung für das Rückgängigwerden der Lähmung besitzen wir nicht Die zerstörten Bahnen können, weil ihre Stelle von der Cyste oder Narre eingenommen wird, nicht hergestellt werden. Wir müssen demnach annehmen, dass die motorische Leitung allmählig auf den Heerden benachbarte Bahnen übergeht und bewerkstelligt wird.

Durch Hirnblutung bedingte Aphasie wird in der Regel nach kärzerer oder längerer Zeit vollkommen rückgängig.

Tritt Sklerose in der Umgebung des Heerdes ein, so können sich neue motorische Leitungsbahnen hier nicht etabliren. Die Paralyse bleibt bestehen und verbindet sich mit weiteren Störungen der Bewegung, wenn, wie es namentlich bei Hämorrhagte in die Capsula interna vorkommt, der Process der Sklerose centrifugal in den motorischen Bahnen auf die Seitenstränge des Rückenmarks übergeht. Es entstehen unter diesen Verhältnissen sowohl ataktische oder choreische Erschernungen, als such namentlich Contrakturen in den gelähmten Partiere und bleiben dauernd bestehen. Während Ataxie und Chorea die gesammten gelähmten Partieen in Auspruch zu nehmen pflegen, bleibt die Contraktur in der Regel auf die obere Extremität beschränkt Zuweilen bleibt Contraktur der Gesichts- und Nackenmuskel zurück: m den grössten Seltenheiten gehören analoge Erschemungen in der unteren Extremität. In der oberen Extremität charakterisiren sich die Contrakturen hauptsächlich als dauernde Flexionen des Ellbogengelenks, welche nur einer geringen Aenderung fähig sind. Mun kann selbst durch Gewalt die Contraktur nicht beseitigen, verursscht aber durch den Versuch Schmerzen. Contrakturen in Form von Flexion des Handgelenks sind seltener, ebenso die der Finger. Endlich kommt tonische Extension des Handgelenks mit Zusammenfaltung der gestreckten Finger und Einschlagen des gestreckten Daumen in die Vola manus zur Beobachtung.

Contrakturen, welche gleich im Beginn der Hirnblutung oder m den ersten Tagen nachher auftreten, sind von dem Reiz der Umgebung der Läsion abhängig und von einer ganz üblen Vorbedeutung.

Störungen der Sensibilität können ebenso rückgängig w. rden wie die der Motilität. Wenn sie neben den letzteren nur als sog. Fernwickungen, als Hemmungserscheinungen aufgetreten sind, so ptiegen sie eher zu schwinden, als die motorischen. Betrifft die Hirnblutung sowohl sensible als motorische Centren, so können die motorischen Stö-

rungen allmählig vollkommen rückgüngig werden, die sensiblen aber längere Zeit oder für immer persistiren. Ueber den Ablauf rein sensibler Störungen in Folge von Hirnblutung fehlen im kindlichen Alter die ausreichenden Beobachtungen.

Die Störungen im Gebiet der vasomotorischen Nerven gehen entweder mit der fortschreitenden Heilung zurück, die Röthe der gelähmten Theile macht der natürlichen Farbe Platz, das Oedem schwindet, die Temperatur wird normal, oder bei weiterem Bestehen der Krankheit nehmen die erkrankten Partieen eine livide Färbung an, ihre Temperatur steht tiefer, als die des übrigen Körpers, sie zeigen Neigung zu kalten Schweissen, die Schwellung ist geschwunden.

Bei längerer Dauer der Krankheit treten Störungen im Gebiet der trophischen Nerven auf, können im günstigen Fall auf theraneutischem Wege gemässigt werden, schwinden aber wohl nie vollkommen wieder. In vielen Fällen sind diese Atrophieen mit Contrakturen verknüpft. Bei Atrophie des Gesichts ist meist in grösserem oder geringerem Grade Contraktur der Hals- und Nackenmuskel zugegen, der Kopf wird dauernd mich der erkrankten Seite geneigt gehalten. Die atrophischen Theile sind von geringerem Umfang, als die gesunden und nehmen, je junger die Kinder sind, um so weniger an dem Wachsthum Theil, so dass die Extremitäten nicht bloss mager, sondern auch kürzer werden als die gesunden, indem letztere im Wachsthum voraneilen, während jene zurückgehalten werden. Es können auf diese Weise ganz auffällige Unterschiede zwischen gleichnamigen Extremitäten in Bezug auf ihre Grösse und Länge zu Stande kommen. Von der halbseitigen Atrophie des Gesichts wird später die Rede sein. Es ist auch Atrophie der gleichseitigen Kehlkopfhälfte zur Beobachtung gekommen.

Während im Beginn und auf der Höhe der Krankheit die Wirkung des constanten und Induktions-Stromes die gleiche geblieben ist, wie unter normalen Verhältnissen, so findet man diese herabgesetzt, wenn sich Contrakturen und atrophische Zustände ausgebildet haben.

Wie sich die Störungen der höheren Sinnesnerven im Verlauf der Krankheit gestalten, lässt sich meist schwierig nachweisen. Sie können ohne Zweifel so gut rückgängig werden, wie bestehen bleiben.

Mit dem Chronischwerden der Krankheit treten Temperatur und Puls in ihre normalen Verhältnisse zurück. Die Respiration erfährt dauernde Hindernisse, wenn die eine Seite der Respirationsmuskel gelähmt bleibt.

Es kommen Fälle vor, welche nach dem ersten Anfall ziemlich schnell oder allmählig scheinen sich quosd vitam günstig gestalten zu wollen. Nach Verlauf von Tagen, selbst nach Wochen tritt plötzlich lebhaftes Fieber auf, das Sensorium wird mehr und mehr benommen, es können sich von Neuem convulsivische Anfälle entwickeln und der Kranke geht im Sopor zu Grunde. Dieser Vorgang wird durch eine akute Encephalitis bedingt, welche durch den Reiz der Umgebung des hämorrhagischen Heerdes plötzlich entstanden ist und ebenso schnell diffuse Verbreitung erlangt hat.

Diagnose.

Durch die Geburt entstandene Hirublutung ist durch die dauernde Asphyxie, den Livor des Gesichts, die Spannung der Nähte und Fentanellen, die Störungen der Herzthätigkeit und Respiration, ausserdem durch das nur selten fehlende Cephalämatom hinreichend charakterism und mit keinem anderen Process zu verwechseln.

Wenn die Hirnblutung bei ganz jungen Kindern oder ausnahmsweise auch bei älteren ohne halbseitige Störungen der Motilität auftrit und nur mit Kopfschmerzen, Erbrechen beginnt und unter Sopor und mit oder ohne Convulsionen schnell ablauft, so ist man nicht im Stande, eine Hirnblutung zu diagnosticiren. Es sind dies Symptome, welche sowohl auf eine Hyperämie als einen entzündlichen Process des Hirnund seiner Häute Bezug haben können.

Vereinzelte capillare Blutergüsse können mit so unbedeutenden Symptomen einhergeben, dass man nicht im Stande ist, sie zu diagnostieiren.

Entwickelt sich Hirnhämorrhagie mit den für sie charakteristischen Symptomen, so kann dieselbe nur noch mit Embolie verwechselt werden. Beide Processe treten akut auf, und können mit denselben stürmischen Erscheinungen einsetzen. Für Embolie wärde das Vorhandensein einer primären Krankheit, welche dieselbe hervorrufen konnte. also namentlich Endocarditis sprechen. Beide Krankheiten können unter gleichen Symptomen verlaufen und auf dem Gehiet der peripheren Nerven die gleichen Residuen binterlassen. Es ist in vielen Fällen alse unmöglich, Hämorrhagie von Embolie zu unterscheiden. Zwei Punkte sind geeignet, etwas Licht auf die Differential-Diagnose beider Processe zu werfen. Die Hemmungserscheinungen und Fernwirkungen sind bei Entwickelung der Hämorrhagie in der Regel bedeutender und stürmischer. Sie umhüllen das Krankheitsbild wie em Nebel und lassen dasselbe erst allmählig klarer hervortreten und damit den erlittenen Schaden übersehen. Der Verlauf der Krankheit ist langsamer wie bei der Embolie und es bleiben viel häufiger charakteristische Residuen des Processes zurück. Die Embolie dagegen ist in ihren Zügen viel schneller ausgeprägt. Sie kann, wenn die Läsion nicht zu bedeutend und deren

Sitz nicht von besonderer Dignität ist, binnen einigen Stunden oder Tagen in ihren Erscheinungen zurückgehen und vollständig schwinden. Gerade dieser Vorgang ist so bezeichnend für Embolie, dass, wenn man denselben zur Beobachtung bekommt, das Vorhandensein einer Hämorrhagie vollständig ausgeschlossen werden muss.

Es giebt noch eine akute Erkrankung des Gehirns, bei welcher man, wenn man sie zuerst und vollkommen entwickelt zu Gesicht bekommt, an Hämorrhagie denken könnte. Es ist dies die akute Tuberkulose der Pia mit nachfolgender Entzündung, Erguss in die Ventrikel und Oedem des Gehirns. Man kann auch hier den Kranken bewusstlos. mit Convulsionen, Hemiplegie und sogar mit Contraktur finden. Die Anamnese ergiebt indess die allmählige Entwickelung dieser Krankheit. Ferner ist für diesen Process der Wechsel der Symptome charakteristisch. Wenn im Verlanf derselben jüngere Kinder auch in der Regel soporos bleiben, so wird man, je alter diese sind, das Sensorium bis nahe zum Exitus lethalis bald betrüchtlich klarer, bald mehr benommen finden. Beweisend für die Diagnose ist aber vor allen Diagen der Wechsel in den Alterationen der Motilität. Man findet die Convulsionen bald über den ganzen Körper verbreitet, bald auf eine Seite, einzelne Glieder beschränkt. Nicht selten treten sie auch gekreuzt auf, so dass die obere Extremität der einen, die untere der anderen Seite betroffen wird. In gleicher Weise kommen tonische Krämpfe der Flexoren und Extensoren vor. Man glaubt, ein charakteristisches Bild für eine akute Heerderkrankung vor sich zu haben und nach wenigen Stunden oder am anderen Tage finden sich die auffälligsten Veränderungen. Die Erscheinungen der Lähmung, tomsche und klonische Krämpfe können in den vorher ergriffenen Particen vollständig geschwunden und in anderen Regionen des Körpers aufgetreten sein. Solche Wechsel pflegen sich mehrfach zu wiederholen. Man kann natürlich unter diesen Umständen an keine Hämorrhagie denken und der weitere Verlauf bestätigt das Vorhandensein der akuten Tuberkulose der Pia.

Wenn einige Zeit nach dem Eintritt der Hirnhämorrhagie verflossen und das Sensorium wiedergekehrt ist, so kann die verhandene
Hemiplegie oder einseitige Lähmung eines Armes oder Beines mit spinaler Kinderlähmung verwechselt werden. Der Beweis für die Hirnhämorrhagie besteht in der normalen Einwirkung der elektrischen Ströme und dem normalen Verhalten der Reflexe. Mitbewegungen an den
Händen und Contrakturen an der gelähmten Hand sind ebenfalls beweisend für cerehrale Lähmung, während ausgesprochene Contrakturen
am Fuss nur der spinalen Kinderlähmung zukommen.

Wenn im Verlauf akuter Processe, welche das Hirn oder dessen

Häute betreffen, eine plötzliche und dauernde Lähmung eintritt, so kann man unt Wahrschemlichkeit annehmen, dass sich eine Hämerrhagie entwickelt hat, wenn nicht gewichtige anamnestische Gründe for eine Embolie oder Arterienthrombose sprechen.

Prognose.

Die Prognose ist, abgesehen von einzelnen capillaren Apoplexeen, in der Mehrzahl der Fälle übel. Intra partum acquirirte Hurnhämorchagie tödtet unter allen Umständen. Von den nach der Geburt enstandenen Erkrankungen verliert man die meisten. Unter denen, welchman gesund werden oder wenigstens am Leben erhalten bleiben sieht, wird es oft genug noch zweifelhaft bleiben, ob man es mit einer Hamorchagie oder mit einer Arterienverstopfung zu thun gehabt hat. Es existiren indess unzweifelhafte Beobachtungen, durch welche die Heibbarkeit von Hämorchagieen im kindlichen Alter bewiesen wird. Es mit dies Fälle, in welchen die Kinder später an anderen Krankheite sterben und die Autopsie die beginnende regressive Metamorphose oder die Ausheilung des hämorchagischen Heerdes nachwies.

Je jünger die Kinder sind, nm so bedenklicher ist in der Regel de Prognose. Je heftiger die Erschemungen sind, nut denen die Harverhagie emsetzt, je wichtiger die befällene Region des Gehirns ist, um schwerer ist der Fall. Man sieht ältere Kinder mit heftigem Kopfschmerz, lautem Aufschrei bewusstlos hinstürzen und im Sopor ust wenigen Stunden oder Tagen das Leben beschließen, wenn die Integrität der lädirten Hirnpartie für das Leben nothwendig ist, also urmentlich bei beträchtlicheren und centralen Blutungen in den Pons oder die Medulla oblongata. Andererseits und namentlich bei kleinen kurdern tritt die Hämorrhagie mit heftigen allgemeinen Convulsionen und tiefem Sopor auf. Allmählig schäft sich aus dem Sturm der Erschraungen eine Hemiplegie aus, das Bewusstsem kehrt wieder und de Kranken gesunden oder werden wenigstens am Leben erhalten.

Wird die Prognose nach den einzelnen Symptomen abgewogen, « steht das Sensorium in erster Reihe. Je tiefer und andauernder isselbe benommen ist, um so übler ist der Fall. Bleibt dasselbe intalf oder wird es nur vorübergehend aufgehoben, oder kehrt es, wenn einigehoben war, nach kurzer Zeit wieder, so ist die Prognose quot vitam günstig. Tritt dann von Neuem Sopor ein, so gehen die kranke gewöhnlich in demselben zu Grunde.

Je weniger ausgebreitet und hochgradig die Lähmungen sind, as so mehr ist für Leben und Gesundheit zu hoffen. Paraplegieen bedinges weil sie in der Regel vom Pons oder der Medulla oblongsta ausgelier. wohl ohne Ausnahme einen baldigen lethalen Ausgang. Bei Hemiplegreen kann man, wenn das Bewusstsein wiederkehrt, hoffen, den Kranken
zu erhalten. Am leichtesten wiegen Lähmungen eines einzelnen Gliedes oder einzelner Regionen der Muskulatur, weil diese aut einen kleinen
Heerd der Blutung im Hirn deuten. Allmähliger Nachlass der Lähmung bedingt günstige Prognose für die Wiederherstellung der Gesundheit. Je länger überhaupt die Krankheit dauert, um so besser ist die
Prognose quosd vitam. Treten Zeichen von Sklerose in der Umgebung
des Heerdes mit centrifugaler Verbreitung auf die seitlichen Rückenmarksstränge, also ataktische, choreische Erscheinungen auf, oder entwickeln sich Contrakturen, so ist die Prognose in Bezug auf die vollkommene Herstellung des Kranken sehlecht, weil die Sklerose nicht
bloss nicht heilbar ist, sondern allmählig weitere Fortschritte macht.

In den ersten Tagen auftretende Contrakturen sind von schlechter Prognose quoad vitam.

Aphasie hat man, wenn die Kranken am Leben geblieben sind, nie bestehen bleiben, sondern nach kürzerer oder längerer Zeit allmäblig weichen sehen. Das Symptom an und für sich gestaltet den Fall nicht schwerer. Wenn es nachzulassen beginnt, so kann man durchschnittlich annehmen, dass der Kranke erhalten bleibt.

Sind die Störungen der Motilität mit solchen der Sensibilität vergesellschaftet, so wiegt der Fall schwerer, als wenn nur eine von beiden Richtungen eingeschlagen wäre. In der Regel ist dann der Sitz der Blutung in der Capsula interna und steht absteigende Sklerose zu erwarten. Ob Störungen der Sensibilität vollständig wieder rückgängig werden können, darüber fehlen in Bezug auf das kindliche Alter sichere Beobachtungen.

Wenn, nachdem im Beginn der Hämorrhagie die Temperatur gesunken ist, dieselbe wieder steigt und sich Fieber entwickelt, so weist dies auf beginnende akute Encephalitis und gestaltet die Prognose wohl immer lethal. Ein ebenso bedenkliches Zeichen und meist mit dem Fieber verknüpft ist das Auftreten von akutem Decubitus an den Nates.

Die Prognose der Hirnhämorrhagie wird, abgesehen von dem Process selbst, von etwaigen primären Krankheiten beeinflusst. Tritt Hämorrhagie zu akuten Entzündungen des Hirns und seiner Häute, zu Embolie oder Thrombose der Arterien, so ist die Prognose immer schlecht. Nicht viel weniger bedenklich sind die Hirnblutungen, welche im Verlauf akuter Exantheme, akuter Veränderung der Blutmischung, wie bei Cholera, Morbus maculosus etc. auftroten. Ich habe indess Kinder, welche im Ablauf von Typhus von Hirnblutung heimgesucht wurden, am Leben erhalten bleiben sehen.

Es giebt Krankheiten, welche nicht direkt von dem Process der Hirnblutung abhängig sind, demselben aber öfter folgen. Ihre Entwukelung scheint also durch die Blutung begunstigt zu werden. Es sind des entzündliche Krankheiten der Athmungsorgane, näullich Bronchitis und Pheumonie. Wie weit hier Störungen der Herzthätigkeit und Respiration, namentheh durch schwächere Excursion des Thorax auf der gelichmten Seite, von Einfluss sind, lässt sich nicht nachweisen. Die Thatsache steht über fest, dass man diese Krankheiten der Hirnbämorrhage hat folgen, und oft noch zu einer Zeit, in welcher die Erschemungen der letzteren zu weichen begannen, und man glaubte, zu den bestet Hoffnungen berechtigt zu sein, das lethale Ende hat bedingen sehen.

Ich erwähne endlich, dass man bei Erwachsenen annimut, dass en rechtsseitige Hemiplegie, namentlich weil sie meist mit Aphasie verbunden ist, eine schlechtere Prognose hat als eine linksseitige. Aus dem kindlichen Alter ist in dieser Beziehung nichts bekannt.

Behandlung.

Eine prophylaktische Behandlung giebt es im eigentlichen Sinn de Wortes nicht. Miliare Aneurysmen können, che eine Hamorrhagie us auf dieselben hinweist, nur gemuthmasst, aber nicht diagnosticirt werder. Wenn wir aber auch das Vorhandensein solcher annehmen würden, sigiebt es kein Mittel, einer ferneren Ausbildung der existirenden Ansprysmen oder einer Entwicklung von neuem Einhalt zu thun. Von eine gen Seiten hat man zu den selben Zweck den Gebrauch von Secale connutum angerathen. Bei der unsicheren Diagnose dieser Aneurysmen bleibt aber der Erfolg der Behandlung ebenso zweitelhaft.

Es gieht nur ein Mittel, um die Entwicklung einer Sklerose der Arterien hintanzuhalten und dies ist die zweckmüssige Ernährung. Mit kann diesen Grundsatz nicht fest genug halten. Wie weit eine krankhafte Mischung der Sätte jede Hirnhämorrhagie prädisponirt, sieht mit an den Krankheiten, welche man der Blutung hat voraufgehen sehen, wie Cholera, Morbus maculosus, akute Exantheme, Typhus. Wenn ist also schon von höchster Wichtigkeit ist, gesunde Kinder zweckmissig zu ernähren, so muss man in Krankheiten des kindlichen Altera, welche durch profuse Entleerungen, Zersetzungen des Blutes die Krüfte hendsetzen, test im Auge behalten, dass die passende und kräftige Ernährung der Kranken ein Hauptmoment der Behandlung ist.

Da bei vorhandenen Aneurysmen der gesteigerte Blutdruck im Standist, die Ruptur derselben zu befördern, so muss, wenn man die Existent von Aneurysmen argwöhnt, eine Hyperämie des Hirns und seiner Häte möglichst gemieden oder vorhandene gemässigt werden. Zu lebkatte Herzthätigkeit muss herabgesetzt werden, die Kinder dürfen sich also auch nicht mit körperlichen Bewegungen anstrengen, sondern müssen sich ruhig halten. Man muss versuchen, Störungen der Blutareulation zu beseitigen oder unschädlich zu machen. Bei vorhandener andauernder Hyperämie muss eine Eisblase auf den Kopf gelegt und Abführmittel, namentlich salinische gereicht werden. Der Kranke muss ruhig, im kühlen Zimmer, mit erhöhtem Kopf liegen. Ist die Hyperämie andauernd und hochgradig, sind die Kinder krättig, so setze man Blutegel in die Gegend der Proc. mastoidei. Mit einer solchen Blutentziehung kann der Blutdruck vorübergehend herabgesetzt und in solchem Fall die Gelegenheitsursache zur Ruptur von Aneurysmen gemieden werden. Auf den weiteren Verlauf des sklerotischen Processes ist dieselbe ohne Einfluss. Ist eine Ruptur nahe bevorstehend, so wird auch eine Blutentziehung nicht im Stande sein, dieselbe hintanzuhalten, sondern die Blutung wird trotz derselben zu Stande kommen.

Ist Hirnhämorrhagie eingetreten, so genügt in den leichteren Fällen die Anwendung der Kalte und mit Maassen von Abführmitteln. Mau lasse den Kranken ruhig liegen und bewege namentlich den Kopf so wenig als möglich. Auch in den schwereren Fallen, die unter hettigen Symptomen einsetzen und mit tiefem Sopor, Convulsionen, Lähmungserscheinungen emhergehen, wird man sich in der Hauptsache auf die Anwendung der beiden genannten Mittel beschränken müssen. Ist das Schlucken für die Kranken im Sopor sehr schwierig, so muss man abführende Klystiere unwenden.

Von vielen Seiten, so namentlich Barthez und Rilliet, wird unter den anzuwendenden Mitteln eine nach den Krätten und dem Alter des Kindes ergiebige Blutentziehung in erste Linie gestellt. Sie rathen, ätteren Kundern eine Venäsektion zu machen. Die Absicht, weiche in der Blutentziehung liegt, kann lediglich die sein, den Blutdruck zu mässigen, also die Hyperamie des Gehirns und seiner Häute und die sekundare Anamie der Capillargebiete, namentlich der Rinde, zu müssigen oder zu beseitigen. Es ist demnach ein günstiger Erfolg von einer Blutentziehung nur zu erwarten, so lange dieselbe umgestaltend auf den Blutdruck einwirken kann und dieser Zeitpunkt ist das mittide Stadium der Blutung mit seinen Fernwirkungen und Hemmungserscheinungen. Ob mit der Herabsetzung der Hyperamie die Menge des durch die Gefüssruntur heraustretenden Blutes eine wesentliche Verminderung erfährt, darüber lassen sich nur Muthmassungen aufstellen. Wird plötzlich eine beträchtliche Menge von Blut in das Gehirn, namentlich in die Veutrikel ergossen, so trutt Anämie des Gehirus ein und eine Blutentziehung würde dus, ohnehm sicher erfolgende lethale Ende nur beschleunigen. In Fällen, in welchen der Process langsamer von Statten geht, das Blut allmählig durch die Ruptur tritt, die instralen Erschernungen länger dauern, könnte vielleicht die Menge des sich ergiesender Blutes durch eine Blutentziehung in etwas vermindert werden. han wesentlicher Einfluss wird in dieser Richtung aber wohl kaum zu erwarten sein. Im initialen Stadium dürfen also nur Blutentziehungen, unter welchen wir von den Venäsektionen wohl gänzlich absehen, gemacht werden, wenn dasselbe allmählig vorschreitet, die Hyperamie hochgadie ist, das Kind, talls es noch beim Bewusstsem ist, über andsuerzie heftige Kopfschmerzen klagt und kräftig ist. Ist die Hämorrhagie perfekt geworden, so kann der weitere Ablauf von einer Blutentzieh zu nicht mehr beeinflusst werden, im Gegentheil würde dieselbe die britte des Körpers benachtheiligen. Man würde also nur in den Fällen, a welchen der Puls voll und hart bleibt, durch welche Beschaffenheit de Höhe des Widerstandes augezeigt wird, den die Bluterreulation im tehirn zu überwinden hat, gestattet sein eine Blutentziehung zu machen Man würde damit den Blutdruck nissigen und, da ein miliares Angerysmen nicht leicht solitär ist, für die anderen aneurysmatischen Regenen die Gelegenheitsurssche zu neuer Ruptur beseitigen. Diese Itschaffenheit des Pulses wird indess im kindlichen Alter selten gefunden, um so weniger, je junger die kinder sind. Wenn also im Grossen and Ganzen bei Hirnblutung im kindlichen Alter man selten gentuenden Grund zu Blutentziehungen haben wird, so wird man auch im Ausbehalten müssen, dass eine solche nothwendig werden kann, wenn im hochgradiger Hyperamie durch den beträchtlich gesteigerten Blutdrack in der Schädelhöhle eine Lähmung der Centren zu befürchten steht welche die Herzthätigkeit und Respiration vermitteln. Man wird auauf die Beschaffenheit dieser beiden Funktionen sorgfältig achten mitsen, um einzuschreiten, ehe Lähmungserschemungen eintreten, welcosich hauptsüchlich durch Vermehrung der Pulstrequenz und Unregeimässigkeit der Respiration, namentlich das Auftreten des Cheyne-Stole schen Phänomen kundgeben.

Sind diese letzteren Erscheinungen eingetreten, so gehen sie mit mehr oder minder ausgeprägtem allgemeinen Collapsus und tiefem Sepor einher. Es ist dann Zeit, dem Kranken mit Reizmitteln wie Moschus, Arnica, Valeriana, Liq. ammon, anis, u. a., auch mit mässiget Gaben Wein beizuspringen. In der Regel sind diese Versuche, das leben zu erhalten, vergeblich.

Bleibt der Kranke erhalten, so sind wir nicht im Stande, die wertere Metamorphose des hämorrhagischen Heerdes wesentlich zu heurflussen. Bei Wiederkehr des Bewusstseins halte man die Kranken so ruhig als möglich. Sind noch Kopfschmerzen vorhanden, so kann die Anwendung von Kälte noch ferner indicirt sein. Sind die Schmerzen zu heftig, so können Narcotica nothwendig werden. Leicht nährende, allmählig kräftigere Diät, die Sorge für ergiebige Stuhlentleerung sind jetzt Hauptsachen.

Wenn im Verlauf der Krankheit sich secundüre Encephalitis mit lebhaftem Fieber entwickelt, so muss von Neuem zu energischer Anwendung von Kälte geschritten werden. Man kann damit aber nur vorübergehend die Heftigkeit der Erscheinungen mildern, aber den lethalen Ausgang nicht aufhalten.

Gegen zurückbleibende Lähmungen sind innere Mittel, unter denen man früher besonders die Nux vomica gepriesen hat, nutzlos. Wenn die Lähmungen bereits begonnen haben, rückgängig zu werden, so kann man um so eher erwarten, günstige Erfolge durch die Behandlung zu erzielen. Zu diesem Zweck stehen uns zwei Mittel zu Gebote: warme Bäder und die Elektricität.

Bei den Bädern gilt als Hauptregel, dass sie nicht zu warm genommen werden dürfen. Neben den Bädern aus einfachem lauem Wasser können mit Vortheil gewisse Heilquellen in Anwendung gezogen werden, wie Tephtz, Warmbrunn, Ragaz, auch in Fällen, in welchen das Nervensystem nicht zu erregbar und kein Herzleiden vorhanden ist, Gastem. Im Bade frottirt man zweckmässig die gelähnten Theile und kann auch Douchen auf dieselben wirken lassen.

Die Elektricität darf nicht zu früh, sondern erst Monate nach dem stattgehabten Insult in Anwendung kommen. Man gebraucht nur den constanten Strom, von dem faradischen hat man keine Erfolge geschen. Applikationen der Elektroden auf den Schädel sind im kindlichen Alter zu widerrathen. Man muss sich begnügen, den Hals-Sympathicus, die peripheren Nerven und gelahmten Muskel zu elektrisiren. Die Anwendung der Elektricität darf keine zu heftige sein, namentlich sollen keine Zuckungen oder nur in ganz geringem Maass ausgelöst werden, und die Applikation darf jedes Mal nur einige Minuten danern. Man verhiere bei dieser Behandlung nicht die Geduld. Dieselbe muss Monate, mit Unterbrechungen olt Jahr und Tag fortgesetzt werden, und schliesslich kommt man doch noch zu einem leidlichen Resultat.

Sind Zeichen absteigender Sklerose: Ataxie, Chorea, Contrakturen eingetreten, so kann man die vorstehende Behandlung versuchen, doch wird sie erfolglos bleiben.

E. Intermeningeale Blutungen.

Literatur.

Valleix, Cin des malad, des enfants nouveau-nes 1838 p 562 —
Barthex et Rillret, Memore sur les hémogrhages de la grande caus-se l'arachnoide Gaz med, 1842 Nov. — Legendre, Becherches sur passes malades de l'enfance l'aris 1843, p. 113. — l' Weber, Beitrage zur passes malades de l'enfance l'aris 1843, p. 113. — l' Weber, Beitrage zur passes Anatomie der Neugebornen 1851, p 33. — Schulter, Cestreiches le faktivité für Kinderleichande 18 6 6, 7 — Bouchut, Traité pratique de us lades des nouveau nés enfants trouves à St. Petersbourg pour fannes 1864 p 19 Raphael Lepine, Gaz de Paris 1867, 46 52 — Ritter, Jahrbuch fu forsiologie a l'athologie des kindlichen Alters 1868, p 48 u. Jahrbuch fu forsiologie a l'athologie des kindlichen Alters 1868, p 48 u. Jahrbuch fu forsiologie a l'athologie des kindlichen Alters 1868, p 48 u. Jahrbuch fu forsiologie des malades de l'appareil neiveux l'atis 1869 Tom. 1 p 19 — Charles A. Leale Amerie, journ, N.S. CVIV, p 278 July 1870. — Wi he Lancet 1873, p 18 — Brown-Séquard, Lancet 1876, 2, p 109. Cowell, Lancet 1873, p 18 — Brown-Séquard, Lancet 1876, 2, p 30 — Neureutter u. Saluzz Cestreich Jahrb für Padiatrik B VII 1876, p 32 — George Jewett Boston med and surg, journ 1877, XCVII 6, p 117. — G, B Robativa Lancet 1878, 2 p, 842 — Hervieux, Union XVI, 78, 80, 81. — Bouch of Gaz, des hapit, 1878, 67.

Actiologie.

Die intermeningealen Blutungen sind zu trennen in solche, welche einerseits zwischen Cranium und Dura, oder zwischen Dura und Parorkommen und solche, welche andererseits ihren Sitz in dem Gewese der Dura oder Pia haben. Die Ursachen dieser Blutungen sind entweder in der Anwendung äusserer Gewalt oder in pathologischen Vorgängen, welche selbstständig in der Schädelhöhle zu Stande kommer, oder in allgemeinen Erkrankungen des Körpers zu suchen.

Die erste Reihe wird zunächst durch schwierige Entbindungen, welchen zu starke Verschiebung der Schädelknochen und Hirnhim stattfindet, entweder bei zu engem Becken der Mutter, oder zu starke. Druck der angewandten Zange, oder auch durch zu präieipitrite Geber repräsentirt. Charles A. Lenle hat einen Fall von Blutung in des subduralen Raum beobachtet, die ante partum, wahrscheinlich in Folgemes Stosses, den die Mutter vor den Leib erhalten hatte, entstanden was

Wenn post partum äussere Gesalt in Form von Schlag oder Faauf den Schädel einwirkt, können derartige Blutungen entstehen Salekommen dieselben zu Stande, wenn durch Verwundung die Schädeknochen und noch mehr, wenn die Hirnhäute selbst mitbetroffen werse

Zu den pathologischen Vorgängen, welche in der Schadelhobintermeningeale Blutungen veranlassen können, gehoren zunächst beträchtliche Störungen in der Circulation und im Druck des Blutes, als Verstopfung von Gefässen (Embolie und Thrombose von Arterien, hazfiger noch Thrombose der Venen und Sinust und cerebrale Blutungen. sodann hochgradige Hyperämie und die verschiedenen Formen der Entzündung der Pia mater. Endlich können Rupturen von Angurysmen der basalen Arterien Ursache zu Blutungen geben, ein Vorgang, der im kindlichen Alter sehr selten ist.

Man findet zuweilen bei Kindern, welche unter allgemeinen Convulsionen oder Trismus und Tetanus gestorben sind, diffuse Blutungen im Gewebe der Pia. Es lässt sich schwer beurtheilen, ob die Krampfanfälle Ursache oder Folge der Blutung sind. Ich bin der Meinung, dass beides der Fall sein kann. Wiederholte oder andauernde heftige Krämpfe können eine solche Störung der Circulation und des Druckes des Blutes bewirken, dass intermeningeale Hämorrhagie die Folge davon ist. Auf der anderen Seite kann plötzliche profuse Blutung durch die folgende akute Anämie des Gehirus allgemeine Krämpfe nach sich ziehen.

Unter den Allgemeinerkrankungen des Körpers, welche Hirnbautblutung bedingen können, sind zunächst die Infektionskrankheiten zu nennen, ferner die Processe, welche mit einer schnellen oder allmähligen Zersetzung der Säftemasse einhergehen.

Intrameningeale Blutungen kommen viel häufiger vor als cerebrale. Abgesehen von den intra partum acquirirten, die gar nicht selten sind, fällt auch die Mehrzahl auf die ersten Lebensjahre, und zwar werden die Kinder, je junger sie sind, um so eher davon betroffen. Leg en dre hat Hirnhautblutungen nur bei Kindern unter drei Jahren beobachtet und zwar am häufigsten zwischen dem ersten und zweiten Lebensjahr. Es scheint auch, dass in den Fällen, in welchen nengeborene Kinder einige Stunden oder einen bis zwei Tage ziemlich gesund, aber schwach erschienen, und dann die Zeichen einer Hirphautblutung auftraten, sie diesen Process bereits intra partum acquirirt hatten. Derselbe war im Beginn geringfügig gewesen und hatte allmählig grössere Dimenzionen angenommen. Es liegen ausserdem aber auch ganz unzweifelhafte, durch die Sektion bestätigte, Beobachtungen von Hirnblutungen bei älteren Kindern vor. Die überwiegende Mehrzahl ist im späteren Kindexalter aber traumatischer Natur.

Pathologische Anatomie.

Blutungen zwischen Cranium und Dura oder zwischen Dura und Pia kommen wohl nur in Folge der Einwirkung äusserer Gewalt vor. Die Blutung zwischen den beiden Häuten nach Entzündung, die sog. Pachymeningitis haemorrhagica, gehört nicht hierher und wird später besprochen werden.

Ist die Blutung durch eine schwere Entbindung bewirkt worden, so pflegt, namentlich wenn der Vorgang ohne Kunsthülfe vollentet wurde, ein mehr oder weniger beträchtliches Cephalämatom nicht zu fehlen. Hatte post partum äussere Gewalt eingewirkt, so findet man Quetschungen, Verwundungen der Hautdecken des Schädels, Spalte, Brüche, Zersplitterungen in Schädelknochen, Läsionen der Dura und Pia, oft nuch des Gehirns.

Bei Blutungen zwischen Cranium und Dura kann das Blut aus les Venen der Schädelknochen stammen, oder es kann auch ein Sinus duch Riss oder andere Verletzung die Quelle der Blutung abgeben. In der Regel pflegen diese Blutungen von keinem bedeutenden Umfang zu sein, weil sich die Dura nicht so leicht im kindlichen Alter, und namentach je jünger die Kinder sind, vom Cranium ablösen lässt.

Grösseren Umfang können die Blutungen zwischen Dura und Paeinnehmen. Diese nehmen ihren Ursprang aus verletzten Sinns oder
aus Venen der Pia. Die Blutung wird um so beträchtlicher sein, je
grösser die Oeffnung im Gefäss oder je weiter das Lumen desselben ist.
Man findet diese Blutungen in der Regel über der Convexität einer oder
auch beider Grosshirnhemisphären (die Doppeltseitigkeit wird von Bouch uit besonders befont), seltener in den Gruben des Hinterhauptbens.
Sie sind von verschiedenen Umfang und verschiedener Dieke. Ich habe
bei einem Knaben von drei Jahren, welcher nach einem Fall soporos udas Spital kam, den Bluterguss nur über der rechten Hemisphäre zwischen Dura und Pia getunden.

Wenn Blutungen zwischen beiden Hirnhäuten sich an der Resides Gehirns vorfinden, so sind sie in der Regel nicht venösen Ursprunges sondern stammen aus geborstenen Aneurysmen. Dieser Vorgang wim kindlichen Alter gewiss erstaunlich selten. Bei Erwachsenen hat man diese Aneurysmen hauptsächlich an der Arteria basilaris und cerebralis media gefunden.

Eine letzte Ursache von Blutung zwischen Dara und Pia könnte darin bestehen, dass eine cerebrale Hamorrhagie, entweder nahr der Hirnrinde oder in derselben gelegen, die Pia durchbrochen hütte. Meiner Wissens ist ein solcher Vorgang im kindlichen Alter bisher nicht beobachtet worden.

Bei beträchtlicheren Blutungen zwischen Dura und Pia wird die Hirnrinde anämisch, sowohl in Folge des Bintverlustes als auch namentlich durch den Druck des Ergossenen. Die Gyri sind abgeflacht die Sulci weniger tief. Sind grössere Massen ergossen, so kann de Oberfläche der betroffenen Hemisphäre muldenförmig vertieft sein, und das comprimirte Gehirn eine derbere Consistenz gewonnen haben. En

Erguss in den Ventrikel pflegt meht zugegen zu sein. Je junger die Kinder sind, um so wemger kann der Erguss einen ernstlichen Druck auf das Gehirn ausüben, weil die Fontanellen und Nähte noch nicht geschlossen sind, die Schädelkapsel also durch ihre Dehnbarkeit dem Druck von innen nachgiebt. Man kann unter solchen Umständen in der That eine Zunahme des Schädelumfanges mit Dehnung der Nahte und Fontanellen wie beim wachsenden Hydrocephalus nachweisen.

Je grösser die Gefässe sind, welche das ergossene Blut gehefert haben, um so eher wird sich die Stelle der Läsion auffinden lassen. Namentlich pflegen die Oeffnungen der Sinus nach äusseren Verletzungen, besonders nach schweren Geburten ziemlich gross zu sein.

Die Umgebung der hamorrhagischen Heerde, also die Oberfläche der Hirnhäute oder die Innentfäche des Craninm sind durch das Blutroth imbibirt. Der hämorrhagische Heerd ist von verschiedenem Umfang und Dicke; beides pflegt zu einander in geradem Verhältniss zu stehen. Ist die Blutung auf einmal erfolgt, so wird die Beschaffenheit des Ergossenen eine gleichmässige sein. Findet sie aber allmählig, schubweise statt, so stellt der Erguss sich aus Schichten zusanunengesetzt dar, von denen die finsseren immer die frischeren sind, so dass die inneren am chesten in der regressiven Metamorphose Fortschritte machen. Diese Metamorphose besteht in der allmähligen Umwandlung des Bintfarhstoffs, so dass der Erguss eine rostbraune Färbung annimmt, in dem Untergange der rothen Blutkörperchen und in der Eindickung des Ergossenen. Je eher das Kind nach stattgehabter Blutung stirbt, um so weniger verändert und um so flüssiger wird man das Blut finden. Weitere Umänderungen des Ergusses hat man nach grösseren Blutungen nicht constaturen können, weil der lethale Ausgang dem Eintritt der Erkrankung zu schnell getolgt ist. Es scheint also eine Resorption grösserer Blutergüsse an diesen Stellen nicht stattfinden zu können, ist ist sogar für Hämorrhagicen geringeren Umfanges dieser Ausgang völlig zweifelhaft.

Sind bereits Tage nach dem Eintritt der Blutung verflossen, so pflegt, je geösser der Erguss war, die angrenzende Hirnrinde in Folge der Blutstauung ödematös zu werden.

Am häufigsten finden Blutungen in den Maschen der Pia statt. Dieselben können nicht die Ausdehnung erreichen wie die zwischen Dura und Cranium, oder zwischen beiden Hirnhäuten. Ihr Umfang ist ausserst variabel. Sie können die Grösse von Punkten bis Flohstichen haben und solitär oder in grösserer Anzahl vorkommen. Oder sie nehmen eine grössere Fläche ein, können eine ganze, auch beide Hemisphiren bedecken. In seltenen Fällen erstreckt sich der Erguss über das ganze Grosshirn, Cerebellum. Medulla oblongata, das Rückenmark hinab bis zum Filmu terminale, wie ich in einem Fall von Trismas ad Tetanus bei einem Neugeborenen, welcher nach wenigen Stunden start, beobachtet habe. Die Causalstellung zwischen beiden Vorgängen blieb hier zweifelbaft.

Andererseits kann der Erguss auf die Hemisphären des Grosshussbeschränkt bleiben, aber von einer solchen Mächtigkeit sein, dass iss Bint ebenso wie bei dem Hydrocephalus extracerebraits die Gyri steemander drückt, die Sulci vertiett und die Hirnsubstanz comprimit. Ist seit dem Eintritt der Blutung einige Zeit verflossen, so findet man de auf den Gyri befindliche Blutmenge schon etwas entfärbt, wihrent de in der Tiefe der Sulci befindliche noch ziemlich unverändert Blutzutzeigt. Auch bei weniger massenhafter Blutung findet man das auf ter Gyri liegende Coagulum mehr in Kesorption begriffen, als das in des Sulci liegende. In sehr seltenen Fallen hat man gefunden, dass est Blut aus den Maschen der Pia in die Ventrikel ergossen hatte.

Kleine Blutungen in der Pia können ohne Zweisel rückgängig werden und schwinden. Es weisen pigmentirte Steden auf diesen Vorgaghin. Beträchtliche Blutungen, wenn sie plötzlich auftreten, tödten, sie eine regressive Metamorphose Zeit gehabt hat, sich einzuleiten. Betallmähliger Ansammlung kann das Leben eine Zeit lang gefristet werden. Es scheinen indess auch Blutungen von nicht geringem Umtazzur Resorption gelangen zu können. Bednar hat ganz dünne inforabeliche Schichten von geronnenem, bereits rothbraun eutfürbten Blut weziemlicher Ausdehnung gesehen. Ferner scheinen trübe verdickte pigmentirte Stellen der Pia neben Verlöthung einzelner Gyri auf die Maglichkeit einer Resorption zu deuten. Durch den Reiz des ergussehes Blutes hat sich eine chronische Entzündung der Pia entwickelt, welche mit Verdichtung und partieller Verlöthung abgelaufen ist.

In seltenen Fällen hat man umschriebene Blutungen im tiew-bder Dura gefunden.

Symptome, Verlauf, Ausgänge.

Die Symptome hängen von dem Sitz und der Grösse der Blutung ausserdem von dem Umstande ab, ob dieselbe plötzlich oder allmanez zu Stande gekommen ist.

Blutungen, welche durch äussere Gewalt bewirkt worden sind, entstehen plötzlich und sind meist von grösserem Umfang. Sie haben regennäsing und plötzlich den vollständigen Verlust des Bewusstseins zur Folge. Die diesem Zustande zu Grunde liegende Anämie der Hirurinde wird theils durch den plötzlichen und beträchtlichen Blutverlust, theils

durch den Druck des Ergusses bewirkt. Bei Verletzungen, welche die äusseren Weichtheile und Knochen betreffen, kann auch ein beträchtlicher Blutverlust nach aussen stattfinden, der naturlich die Hirnanämie noch steigert. Wenn die Verletzung auch die Hirnhäute und das Hirn betroffen hat, so können Theile des letzteren losgelöst sein und verloren geben.

Die Kranken liegen ähnlich wie nach einem apoplektischen Insult, der die Hirnmasse betroffen hat, bewusstlos, bleich, mit stertoröser Respiration, verlangsamtem unregelmässigem Pulse da. Oft ist Strabismus zugegen. Stohlgang und Urin werden unwillkührlich entleert.

Gewöhnlich ist die Motilität und Sensibilität aller vier Extremitäten aufgehoben, weil die Blutung meist über beiden Hemisphüren stattgefunden hat. Diesem Zustande können Convulsionen voraufgegangen sein.

Kinder, welche mit beträchtlichen intermeningealen Blutungen geboren sind, zeigen beträchtliche Spannung der Nähte und Fontauellen. livides Gesicht, bleiben bewusstlos, sind nicht im Stande, Nahrung zu sich zu nehmen und sterben mich wenigen Stunden oder Tagen. Ebenso siml massenhafte Blutungen traumatischen Ursprunges immer tödtlich, weil durch den Druck des Ergusses Lähmung der Centren der Respiration and Herzbewegung bewirkt wird.

Blutungen von geringem Umfange, namentlich in den Maschen der Pia, verlaufen ohne Symptonic.

Wenn ausgedehnte Blutungen zwischen Dura und Pia oder in den Maschen der letzteren plötzlich auftreten, zum Beispiel nach Ruptur von Aneurysmen, so gehen sie mit oder ohne Vorboten und mit den mitialen Erschemungen emher, welche der cerebralen Hämorrhagie eigen sind. Vor alten Dingen ist das Bewusstsein aufgehoben. Die Pupillen, welche im Beginn contrahirt (Bednar), später dilatirt sind, reagiren trage oder gar nicht gegen einfallendes Licht. Bei jüngeren Kindern finget sich Wölbung und Pulsation der grossen Fontanelle, nach einigen Tagen lassen diese Symptome wieder nach. Etwa voranfgegangene convulsivische Anfalle machen sehr bald Lähmungen Platz. Diese betreffen, wenn die Blutung über beide Hemispharen verbreitet ist, sämmtliche vier Extremitäten. In einem Fall von Bluterguss über der ganzen rechten Grosshirnhemisphäre habe ich Strabismus convergens des linken Auges und tieferstehende Schachse des rechten Auges beobachtet. Zugleich ist auch die Sensibilität herabgesetzt. Auch diese Blutungen laufen in der Regel und aus den gleichen Gründen wie die tranmatischen in wenigen Standen oder Tagen lethal ab. Sie unterscheiden sich, abgesehen von der bei ihnen viel häufiger auftretenden

Paraplegie, in ihren Symptomen in mehts von einer akuten cerebrahu Hämorrhagie, wie sich dieselbe gewöhnlich zu zeigen pflegt.

Anders gestalten sich die Verhältnisse, wenn sich die Blutung almählig entwickelt und erst schrittweise grössere Dimensionen gewind Es bezieht sich dies sowohl auf traumatische als auf anderem Wege konirirte Blutungen.

Bei Neugeborenen treten in dieser Weise namentlich Blutungen in let Maschen der Pia auf. Der erste Grund ist intra partum gelegt werden doch ist der Blutverlust noch gering geblieben. Diese Kinder werierbeich und asphyktisch geboren. Es kostet Mühe, die Respiration einzuleiten, sie liegen meist betäubt da. Zum Saugen haben sie ker Kraft, Nahrung kann ihnen nur schwierig eingelösst werden. Mit der Zunahme des Ergusses wird der Puls verlangsamt und die Respiration unregelmässig, die Haut kühler, die Extremitäten schwerer beweglich Zugleich fangen Fontanellen und Nähte an, mehr und mehr gespanst zu werden. Die Kinder sterben unter allmähiger Steigerung deser Erscheinungen durch Paralyse der Centren der Respiration und Hersbewegung oder es gehen, wenn noch ein plötzlicher Nachschub von B. at kommt, allgemeine Convulsionen vorauf, welche sich ein oder mehrer Male wiederholen können.

Es scheint, dass bei Neugeborenen in einzelnen Fällen das Auftreten von Trismus und Tetanus von der allmähligen Ausbildung dieset Blutungen in den Maschen der Pia abhängig ist. In einem Falle, 🕶 das kind nach einigen Tagen unter diesen Krämpfen starb, habe at den Bluterguss über das ganze Grosshirn, Cerebellum, die Medulla 35longata und das ganze Rückenmark verbreitet gefunden. immerhin fraglich, ob diese Blutung nicht als die Folge der durch is wechselnden Krampfzufälle bedingten Störung der Verhältnisse des Butdruckes anzusehen sei. Es lässt sich diese Anschauung nicht beweier doch erscheint sie zulässig in Folge emer in gewisser Weise analog-Beobachtung, welche ich bei einem jungen hysterischen Mädehen macht habe. Dieselbe wurde öfter von hettigen Convulsionen befal-Jedes Mal fand ich in Form eines Reifes um den Hals und Nacken eine beträchtliche Zahl kleiner Blutextravasate in der Grösse eines Steckundelknopfs oder einer Linse, welche sich bald eutfärbten und nach we migen Tagen resorbirt waren.

Zuweilen beobachtet man bei Neugeborenen Lähmung einer ter sichtshälfte in Folge von intermeningealer Blutung (F. Wieher), de eine Zeit lang bestehen und vollständig wieder rückgangig werden kann

Wenn sich post partum allmählig eine intermeningenle Bl. tial

entwickelt, so pflegt sie, namentlich je älter die Kinder sind, von Beginn an mit deutlichen Symptomen aufzutreten.

Neugeborene Kinder können anscheinend gesund und kräftig geboren, alle Funktionen in Ordnung sein. Plotzlich treten Convulsionen auf, die sich öfter wiederholen. Das Kind wird soporos, wimmert viel und stirbt ohne oder mit einem solchen Aufall. Dieser Verlauf kann sich auf wenige oder eine Reihe von Tagen erstrecken. Je nach dem Sitz der Blutung sind die Convulsionen ein- oder doppelseitig, sie können auch mit tonischen Krämpfen abwechseln und terminale Lähmungen folgen.

Asltere Kinder erkranken mit Erbrechen, mehr oder minder heftigen Kopfschmerzen, die sich bei halbseitiger Blutung auf der erkrankten Seite finden. Allmählig werden die Pupillen dilatirt und reagiren trüge gegen das einfallende Licht. Die Kranken werden soporös und können, ohne dass beträchtliche Störungen in der Motilität, abgesehen von einer gewissen Schwerbeweglichkeit und Taubheit der Extremitäten, aufgetreten sind, sterben. Oder das Bewusstsein kann wiederkehren oder Sopor mit freiem Sensorium mehrmals wechseln und doch al.mählig, wenn die Blutung keinen zu beträchtlichen Umfang erreicht hatte, Genesung eintreten.

Motilität und Sensibilität sind in der Regel gestort, von kleinen Antängen bis zu Convulsionen und allmählig entwickelten vollständigen Paralysen und Anästhesieen. Meist beziehen sich diese Störungen auf den ganzen Körper, zuweilen nur auf das tiesicht oder die Extremitäten, entweder auf beiden oder nur auf einer Seite je nach dem Sitz der Blutung. Es können diese Störungen auch nach der Wiederkehr des Bewasstsems andanern und in der Form epileptischer Anfälle auftreten.

In tödtlich verlaufenden Fällen hat Churcot bei Erwachsenen brandigen Decubitus am Oberschenkel, unterhalb der Interglutäalfalte entstehen sehen. Dieser Process entwickelt sich nur an der gelähmten Extremität, 1st die Paralyse halbseitig, so ist die correspondirende Stelle an der gesunden Extremität nur geröthet. Meines Wissens sind entsprechende Beobachtungen im kindlichen Alter bisher nicht gemacht worden.

Die gesammten Erscheinungen können, nachdem sie sich allmählig entwickelt und gesteigert haben, rückgangig werden, wenn die Menge des Ergusses meht zu gross ist und die Krankheit nicht zu lange gedanert hat. Ist die Blutung allmählig zu massenhaft geworden, so kann der Kranke nicht erhalten bleiben und der Tod erfolgt unter ähnlichen Erscheinungen wie nach einer plötzlich entwickelten umfangreichen Blutung. Bei mässiger Menge des Ergusses kann allmählig Genesung eintreten, hat aber die vollständige Resorption des Blutes zu lange auf sich warten lassen, also der Druck auf das Gehirn zu lange gedauert, oder sind sekundäre Entzündungen in der Pia entstanden und mit Hoterlassung von Residuen abgelaufen, so können Beschränkungen der geistigen Thätigkeit, Störungen der Motilität und Sensibilität zurückhleiben. Ich bin der Meinung, dass manche Fälle von im kindheben Alter acquirirter Epilepsie sich auf intermeuingeale Blutungen zurückbeziehen lassen.

Ich erwähne schliesslich, dass intra partum entstandene Hirnbantblutung durch die Störung der Respiration im Stande ist, die Eintfartung der Lunge zu behindern, also angeborene Atelektase zu bewirken.

Diagnose.

Die Diagnose der intermeningealen Blutungen ist schwierig. Unbedeutende Blutungen entziehen sich vollständig unserer Erkenntnis.

Bei Neugehorenen lässt sich eine cerebrale Hämorrhagie von einer intrameningealen wohl kaum unterscheiden. Es fällt dies auch nicht a Betracht, weil das Kind überhaupt kurz nach der Geburt stirbt oder das Leben nur kurze Zeit gefristet werden kann. Für Hirnhautblututz, namentlich wenn diese zwischen Dura und Pia erfolgt ist, könnte die stärkere Vorwölbung und Pulsation der Fontanelle sprechen.

Bei traumstischen Einwirkungen auf den Schädel kann man, wenn der Knochen in seiner Dicke durchsetzt ist und sich Blut in größerer Menge aus der Wunde ergiesst, auf Blutung in den Hirnhauten schuesen. Wird nach Stoss, Fall auf den Kopf, das Bewusstsein plotzlich ohne bedeutende äussere Verletzungen aufgehoben, so kann man im Anfang zweifelhaft sein, ob man eine intermeningeale Blutung oder eine Commotio cerebri vor sich hat. Hier würde bei kleinen Kindern die Spannung und Pulsation der grossen Fontanelle für die Diagnose entscheidend sein. Ausserdem sichert, wenn nicht im akuten Anfall der Tod eintritt, der weitere Verlauf die Diagnose, indem der tichtinerschütterung die Zeichen des Reizes und der Lähmung im Gebiet der Motilität fehlen, welche der Hirnblutung mehr oder weniger zukommen.

Intermeningeale Blutungen, welche durch primäre Krankheitsprocesse in der Schädelhöhle bedingt werden, können in vielen Fällen, namentlich bei akuter Entwickelung nicht von cerebraler Hamorrhagie unterschieden werden. Haben sich bei der letzteren aus dem Kreise der initialen Fernwirkungen erst bestimmte Heerderscheinungen ausgebest, so sichern diese in der Regel die Diagnose gegenüber den diffusen Erscheinungen der Hirnhautblutung, welche sich in ihrer Verbreitung während des Verlaufs der Krankheit gleich bleiben. Beiden zugehörig ist die plötzliche Authebung des Bewusstsems.

Von Wichtigkeit für die Differentialdiagnose ist die Entwickelung des Processes, wenn diese nicht akut vor sich geht. Eine schleichende Ausbildung cerebrater Apoptexieen ist die seltenere Form und vollendet sich sicher in höchstens einigen Tagen. Die chronische Entwickelung intermeningealer Blutungen ist viel schleppender und kann Wochen dauern. Ferner fällt in das Gewicht, dass die Störungen der Motilität und Sensibilität bei intermeningealer Hämorrhagie in der Regel beide Körperhälften betreffen, weil diese sich über beiden Hemisphären zu entwickeln pflegt. Bei cerebralen Blutungen sind diese Störungen mit wenigen Ausnahmen halbseitig und betreffen nur dann beide Körperhälften, wenn der Process die centralen Partieen des Pons oder der Medulla oblongata ergriffen hat, oder wenn Blutungen in beiden Hirnhälften stattgetunden haben.

Schleichend entstandene intermeningeale Blutungen beträchtlichen Umfanges mit Auseinanderweichen der Nähte und Fontanellen kann mit chronischem Hydrocephalus verwechselt werden.

Endlich differiren beide Arten der Blutung in den schliesslichen Folgen. Nach intermeningealen Blutungen wird man nie die ausgesprochenen Lähmungen und noch weniger Contrakturen finden, wie nach den cerebralen. Indess kann man in durch den letzteren Process afficirten Gliedmassen wohl Tremor, die Erscheinungen von Ataxie und Hemichorea beobachten, dagegen wird es nie zu den epileptischen Anfällen kommen, welche sich so leicht nach Hirnblutungen entwickeln.

Die Symptome der intermeningealen Blutungen konnen durch die primären Krankheiten verdunkelt sein. Man wird aber, wenn im Verlauf derselben das Sensorium allmählig mehr und mehr benommen wird und sieh die Erscheinungen der Paraplegie schrittweise entwickeln, an diese Blutungen zu denken haben. Treten diese Symptome ptötzlich auf, so wird man sie mit deniselben Recht gewissen cerebralen Hämorrhagieen zuschreiben dürfen.

Prognose.

Die Prognose der Hirnhautblutungen ist im Ganzen ungwestig. Unbedeutende Blutungen im Gewebe der Dura oder Pia fallen uncht in Betracht.

Kinder, welche intra partum davon betroffen worden sind, sterben an Lähmung der Centren der Herzthätigkeit und Respiration direkt, oder in zweiter Reihe an davon abhängiger Atelektasie der Lungen. Die Mehrzahl der traumatischen Hirnhautblutungen ist wegen der Bodeutung der erhaltenen Verletzungen ebenfalls tödtlich, doch sieht man zuweilen noch nach Wochen und Monaten günstige Resultate eintreten, wenn auch meist einige Residuen zurückbleiben.

Je akuter die Blutung aufgetreten, je grösser ihr Umfang ist, an so bedenklicher ist die Prognose für das Leben und umgekehrt. Doppelseitige Blutung wiegt schwerer als halbseitige. Je schneller die krscheinungen rückgängig werden, um so eher ist vollständige Genesing zu erwarten. Dauern die Zeichen der Krankheit längere Zeit an, so ist die Prognose quoad valetudinem completam ungünstig. Bilden sich epteptitorme Anfälle aus, so sind diese unheilbar.

Im übrigen wird die Prognose wesentlich von den primären Krankheitsprocessen beeinflusst.

Behandlung.

Die Behandlung ist wie bei der eerebralen Hämorrhagie ohne Aussicht auf besonderen Erfolg.

Bei Neugehorenen behandle man die Erscheinungen des durch diese Blutung veranlæsten s. g. Scheintodes nach den bekannten Methoden Man suche also durch die verschiedensten Hautreize und direkte Arregungen der Athmungsbewegungen das Centrum für die Herzthäugkeit und Respiration auf reflektorischem Wege in erhöhte Thäugken zu versetzen. Von Wichtigkeit ist hierbei die Anwendung des Induktionsstroms auf die peripheren Nerven, welche der die Respirationsbewegung des Thorax vermittelnden Muskulatur zugehören. Kommen die Kinder zu sich, so flösse man ihnen Milch und namentlich Wein eis und lege sie, sobald sie saugen können, an eine gesunde Brust.

Bei post partum entstandenen Blutungen richtet sich die Behandlung mehr auf die primäre Krankheit, wenn sie einer solchen zugängig ist, als auf den Erguss. Bei beträchtlicher Spannung der Nähte und Fontanellen, Fieber, rothem Gesicht, wende man Kälte, keine Blutentzichungen an. Ausserdem treibe man den Stuhlgang durch salinische Abführmittel etwas mehr an. Verwundungen des Schädels müssen inch ihrer Eigenthümlichkeit behandelt, Splitter entfernt, Depressionen winöglich beseitigt werden. Im übrigen und namentlich wenn Intektionskrankheiten, Blutzersetzungen zu Grunde liegen, ist nichts so wichtig für einen gäustigen Ausgang als die zweckmassige Unterstutzung im Krätte. Neben einer passenden Diät, Wein wären namentlich Matte wie Valeriana, Arnica, Chinin, Moschus in Gebrauch zu ziehen. Besonvulsivischen Anfällen hat mir Castoreum gute Dienste geleistet. In übrigen sind wir nicht im Stande, die regressive Metamorphose und Re-

sorption des Ergusses direkt zu beeinflussen. Ebenso ohnmächtig sind wir gegen die Residuen der Krankheit.

III. Atrophie und Hypertrophie des Gehirns.

A. Atrophie.

Literatur.

Ricken in Gräfe u. Walther's Journ für Chirargie u. Augenheilkunde XVII 2. — Carauvicilh. Archiv gener de Meda 1825. p. 73. — Virchow. Gesamm Abhandling zur wissenschaft! Medicin 1836. p. 86! — E. Harchke, Ueber Kramoselerous u. verdickte Schidel. Jena 1858. — Nöggerath u. A. Jacobi. Contribution to midwifery and diseases of women and children, with a report on the progress of obstetries and aterine and infinite pathology in 1858. New-York 1859. — P. Guttmann. Archiv für Psyematrie 1. 1. p. 173. 1808. — Birwinkel, Archiv der Heilkunde IX 3. p. 312–1868. — Fulenburg, Lebebuch der functionellen Nervenkrankheiten 1871. p. 712. — M. Volpia u. Legons sur Expositel vassemoteur F. II. p. 63. — Emming haus, Deutsch itchiv für khin Med. M. p. 186–1873. — Henoch, Charite-Annalen I. Jahrg. 18. I. Despris, Gaz hebdomid 1870. p. 183. — Hime, Gaz hebdomad 1876. p. 379. — G. W. Poor, Lancet 1877. I. p. 743. — Lava, Gaz, hebdomad 1877. p. 368. — Chaquet, Gaz, hebdomad 1878. p. 211. — Berger, Deutsch, Verlay für khin Med. XXII. p. 132–1878. — M. Ordin, Gax, hebdomad 1878. p. 268. — Lava et Charcot, Gaz, hebdom, 1878. p. 37. — Proust, Gaz hebdom 1878. p. 202

Atrophie des Gehirns ist keine selbstständige Erkrankung, sondern entwickelt sich nur in Folge anderer Krankheitsprocesse.

Es gieht nur eine Atrophie, welche keine pathologische Veränderung der tiewebe mit sich führt, das ist die durch Marasmus, beträchtliche Säfteverluste in den ersten Lebensjahren herbeigeführte. Die Fontanellen sinken ein, die Ränder der Knochen schieben sich über einander, das Gesicht ist bleich, die Bulbi meist nach oben gerollt oder auch in krampfhafter Bewegung, betäubtes Hinliegen von Wimmern unterbrochen. Es ist diese Verringerung des Schädelinhaltes wahrschendt hwei ger auf ein Zusammensinken der Hirmmasse als auf eine Verminderung der Menge des Blutes und Liquor cerebro-spinnlis in Folge zu mangelhafter Herzthätigkeit zu schieben. Ist dieser Zustand akut eingetreten, so können Arzueimittel, kräftige Ernährung im Stande sein, denselben zu beheben. Die allmählige stetige Eutwickelung desselben, die so oft den Schluss verschiedener krankheiten faldet, führt sicher zum lethalen Ende.

Die Atrophie, welche die Hirnmasse selbst, oder deren binderewebiges Gerüst betrifft, kann verschiedenen Krankheiten, welche sich in der Schädelhöhle entwickeln, ihren Ursprung verdanken und diffus oder partielle Ausbreitung erreichen. Das erstere ist meist der Fall, wenn die primäre Krankheit diffus verbreitet ist. Doch kommen auch Fälle vor, in welchen umschriebene Processe diffuse Atrophie veranlasst haben. Man kann dies nur dadurch erklären, dass die primäre Erkrunkung istrophischen und vasomotorischen Nerven des Gehirns in ihrer Thatigkeit beträchtlich beschränkt haben muss.

Zu den Krankheiten, welche Atrophie des Gehirns und meist zu definer Verbreitung bewirken können, gehören die Entzündungen lei Hirnfante, durch welche die Ernährung der angrenzenden Hirnpartese benachtheiligt wird. In der Regel gesellt sich zu Entzündungen der Pis Oedem der cortikalen Schichten. Wasserergüsse in Folge entz zicheher Processe zwischen den Hirnhäuten, in den Maschen der Par, is den Ventrikeln bewirken die allmählige Atrophie der angrenzen in Hirntheile durch Druck.

Diffuse Encephalitis kann allgemeine Atrophie nach sich zicher, wenn die Entzündung mehr das bindegewebige Gerüst als die Hirumasse selbst betroffen hat, und wenn die Wucherung keine excessive gewest ist. In solchen Fällen bewirkt die regressive Metamorphose Retrakton des gewucherten Gewebes und Verkleinerung des Gehirus. Partielle Encephalitis kann umschriebene Sklerose und Atrophie hervorraten. Es sind indess auch Fälle zur Beobachtung gekommen, in welchen unschriebene encephalitische Heerde diffuse Atrophie veranlasst habet. Auf cerebrale Hämorrhagieen können umschriebene, aber auch gan diffuse Atrophieen folgen, welche eine Hemisphäre oder auch beide in Auspruch nehmen können.

Diffuse Atrophie kann endlich dadurch bewirkt werden, dass der Nähte und Fontanellen des Schädels sich zu frühzeitig schliessen un! dem wachsenden Gehirn nicht den hinreichenden Raum zu seiner Ertwicklung bieten. Partielle Atrophie kann durch Bruck von Neubudungen allmählig zu Stande kommen. Es erübrigt noch, der sehr mteressanten Formen von partiellen Atrophicen, namentlich in der Himrinde zu gedenken, welche ihren Ursprung in der Lasion peripherer Nerven haben und auf centripetalem Wege zu Stande gekommen smit Angeborene mangelhaite Entwickelung von Gliedmassen mit Atrophie entsprechender Himpartieen ist beobachtet worden. Ich erinnere par an den Fall von Gowers, in welchem einem Individuum die linke Hand bis zum Carpus fehlte, während der mittlere Theil der aufsteigenden rechten Schläfenwindung nur die Hälfte der entsprechenden finken hatte. Augeregt durch diese Vorkommusse sind nun von Verschiedenen Experimente in umgekehrter Richtung veranstaltet worden. trefgreifende Läsionen peripherer Nerven bei Thieren bewirkt und datat eine Atrophie der entsprechenden Centren im Gehirn nachweisen können. Bereits Rotikansky hatte nach Verödung der Retina Atrophie des Thalamus und der Corp. quadrigemina beobachtet.

In neuerer Zeit hat man besonders in Frankreich und England sein Augenmerk auf diesen Punkt gerichtet und in den Leichen solcher, welche Jahre lang vor dem Tode Amputation von Gliedmassen erlitten hatten, das Gehirn einer genaueren Untersuchung unterworfen. Es hat sich in der That ergeben, dass die den durchschnittenen Nerven entsprechenden Centren der Hirnrinde in den Zustand von Atrophie gerathen waren. Chuquet hat z. B. folgende Beobachtung veröffentlicht. Einem Mann wird fünf Jahre vor seinem Tode der linke Arm amputirt. Die Autopsie ergiebt auf der rechten Hirnhälfte Atrophie der oberen Partie der aufsteigenden parietalen Hirnwindung und des Lobulus paracentralis.

Endlich ist die Hemiatrophia facialis hier in das Bereich der Besprechung zu ziehen, soweit dieselbe von eerebraler Atrophie abhängig ist. In älteren Zeiten hielt man hauptsächlich an dem centralen Ursprung fest, während die neueren Forscher sie in der Peripherie durch Storung der vasomotorischen oder trophischen Nerven entstehen lassen. Für die letztere Auffassung sprechen in gewissen Fällen unzweifelnatte Beobachtungen, wie namentlich die von Berger, in welcher ein Knabesich die Krankheit durch einen Fall auf die betreffende Gesichtshälfte zugezogen hatte. Für diese Fälle ist das allmählige Fortschreiten der Atrophie charakteristisch.

Dagegen existiren sichere Beobachtungen, in welchen die halbseitige Gesichtsatrophie cerebralen Ursprungs gewesen ist. Man hat diesen Vorgang namentlich gesehen, wenn nach cerebralen Hämorchagreen, besonders in der Hurnrinde nach Eucephalitis, diffuser Meningitis, ausgedehnte Atrophie des Gehirus zu Stande gekommen ist. Die Atroplue der Gesichtsnäifte charakterisort sich dann nicht bloss durch den Schwund der Weichtheile, sondern nuch durch das Zurückbleiben des Wachsthums der die Gesichtshälfte bildenden Knochen. Dieselben sind in allen Dimensionen von geringerem Umfang als auf der gestuden Seite, und ebenfulls die von ihnen gebildeten Hohlräume klemer. Zuweilen bleibt die Atrophie nicht auf die Gesichtshälfte beschränkt, sondern verbreitet sich auch auf die gleiche Seite des Halses. Man hat z. B. die der gelähmten Seite zugehörige Halfte des Kehlkopfs von geringerem Umfang als die andere und ebenfalls die gleichseitige Muskulatur des Halses atrophisch gefunden. So sicher hier eine centrale Lasion der trophischen Nerven vorliegt, so können Contrakturen der Nackenmuskel der gelähmten Seite, wenn solche in Folge des cerebralen Leidens ontstanden sind, die Atrophie der Gesichtshälfte durch die dauernde schiefe Stellung begünstigen. Es pflegt diese aus centraler Ursache bedingte Atrophie, wenn sie einmal vollständig entwickelt ist, keine weiteren Fortschritte zu machen.

Halbseitige Gesichtsatrophie, mag sie centralen oder peripherer Ursprunges sein, kann mit Atrophie der gleichseitigen Extremitäten verbunden sein. Wenn dies bei der peripheren Form der Fall ist, so kan ich mich des Gedankens nicht erwehren, dass doch ein centraler Process im Gehirn zu Grunde liegen möge.

lst die Hirnatrophie die Folge von Sklerose, so kann sich dieser Process centrifugal auf die seitlichen Rückenmarksstränge verbreiten und die betreffenden Erscheinungen veranlassen.

Atrophische Hirnpartieen fühlen sich derher und fester an als nermal beschaffene und haben an ihrem Umtang eingebüsst. Ist die Kadenschichte betroffen, so sind die Gyri medriger und schmäler, die 3 der weiniger tief als im normalen Zustand. Wenn größere Abschatte des Gehirns der Atrophie verfallen sind, nachdem die Schadelkapsel sich bereits geschlossen hat, so wird der von dem Gehirn schrittweise verlassene Raum in gleichem Maass von serösem Erguss eingenommen, der sich sowohl zwischen den Hirnhäuten, als in den Maschen der Pia oder in den Ventrikeln ansammeln kann. Die mikroskopische Untersuchung ergiebt in den atrophischen Regionen, dass die normale Anordnung der Nervenmasse verändert ist, und weist bei gleichzeitiger Sklerose die Wucherung und Retraktion des hindegewebigen Gerüstes nach.

Die Symptome der Hirnatrophie sind von dem Sitz und der Awdehnung derselben abhängig. Je ausgedehnter die Atrophie, namerblich der Hirnrinde ist, um so mehr sind die geistigen Fähigkeiten berabgesetzt, es kann sich vollständiger Blödsinn entwickeln. Ausgebrectete Atrophie bedingt, je nachdem das ganze Hirn oder nur eine Haute betroffen ist, doppeltseitige oder halbseitige Zustände von Lähmung 122 Anasthesie der Extremitäten. Harbseitige Gesichtsatrophie ist wahrscheinlich davon abhängig, dass der Trigeminus in seinem centrate. Theil mit in den Bereich der Erkrankung gezogen ist. Umsehre ist atrophische Heerde geben sich, wenn der Process Regionen von besoederer Digintät gefasst hat, durch die ihnen zukommenden Symptome in Gebiet der Motilität oder Sensibilität kund. Näheres über Heerderkrankungen ist in dem Absehnitt über Embolie nachzusehen. Es kant daber das Sensorium und die geistigen Fähigkeiten vollkommen intakt sein.

Sobald die peripheren Atrophieen ausgebildet sind, so ist die Wakung der I lektricität auf diese Gegenden mehr oder minder herabgesetzt.

Wenn Hirnatrophie bei Kindern zur Entwickelung kommt, deres Schädel noch nicht geschlossen ist, so kann das Dach desselben in der

ersten Zeit etwas einsinken, bis der folgende seröse Erguss, der aus den Gefassen der Hirnhäute um so leichter erfolgt, weil sie auf kosten der comprimirten Gefässe des Gehirns erweitert sind, die Schädelkapsel aumähig wieder ausdehnt und die Schädelknochen hebt. Dieser Vorgang kann Anlass zu fortschreitendem chronischen Hydrocephalus geben.

Die Diagnose der Hirnstrophie kann nur auf den voranfgegangenen Krankheiten tussen. Man kann den Vorgang als vorhanden as sehmen, wenn den primären Processen allmählige Abnahme der geistigen kräfte, der Motilität und Sensibilität folgt. Wenn von umschriebenen Regionen im Gehirn Symptome ausgehen, welche auf deren Erkrankung deuten, so würde für Atrophie entgegen anderen Processen die schleichende Abnahme der diesen Regionen zukommenden Energieen ohne Auftreten von Reizerscheinungen sprechen.

Das Leben wird durch Hirnstrophie direkt nicht gefährdet. Eine Herstellung oder auch nur Besserung des Zustandes ist nicht zu erwarten. Desshalb kann von einer Behandlung solcher Unglücklichen auch nicht die Rede sein. Man hat sie nur gut zu nähren, wenn man die Krätte erhalten will.

B. Hypertrophie.

Literatur.

Scoutetten, Arch win de medec 1825. T. VII. p. 44. — Barthes n Rilliet, Handboh der Kunderkrankheiten f. p. 182. 1835. Deutsch von E. R. Hagen. — Landouzy Hypertropose du cerveau chez un enfant. Gaz. med de Paris 1874. p. 328. — Hitzig, Handbuch der speciellen Patnologie n. Therapie von v. Ziemssen B. XI. L. p. 1923.

Actiologie.

Hypertrophie des Gehirns kommt post partum erworben viel seitener vor als angeboren. Entwickelt sich der Process in den ersten Lebensjahren, so kann man sich des Verdachtes nicht erwehren, dass derselbe schon bei der Geburt vorhanden gewesen, seine weitere schleichende Entwickelung aber übersehen worden sei.

Es hegen indess ganz unzweiselhatte Beobachtungen über Entwickelung von Hirnhypertrophie im kindlichen Alter vor, welche in keinem Zusammenhang nut der fötalen Periode stehen. Der anatomische Vorgang besteht in einer Hyperplasie sowohl des bindegewebigen Gerüstes, als auch der Nervenmasse. Das erstere kann an Masse prävaliren, wenn eine Entzündung und excessive Wucherung desselben statt einer einfachen Hyperplasie Platz gegriffen hat.

Abgeschen von diesem letzteren Fall, in welchem Encophalitis als

primäre Erkrankung aufgetreten ist, liegen die Ursachen der Hiruhypertrophie vollständig im Dunkeln.

Pathologische Anatomie.

Hirnhypertrophie kann diffuse und partielle Verbreitung haben. Nur im ersteren Fall ist sie der Beobachtung und Diagnose zugünglich. Sie kann akut und chronisch auftreten.

Der Befund gestaltet sich verschieden, je nachdem der Process Kinder mit noch nicht oder bereits geschlossenem Schädel betrifft. In beiden Fällen hat das Gehirn den Trieb, über das normale Verhältniss hinaus zu wachsen.

Bei Kindern mit noch nicht geschlossenem Schädel drängt die zunehmende Hypertrophie des Gehirns die Knochen ausemander und dennt die Nähte und Fontanellen. Unter diesen Verhältnissen kann die Krankbeit in ihrer äusseren Form vollkommen einem Hydrocephalus intracerebralis gleichen. Zur Unterscheidung kann dienen, dass der post partum entstandene Hydrocephalus sich in der Regel schneller entwickelt als die Hypertrophie, also auch der Umfang des Koptes schneller zunimmt. Dagegen pflegt bei der letzteren die Pulsation der grossen Fontanelle stärker ausgeprägt zu sein. Bei hochgradigem Hydrocephalus schützt das Durchscheinen eines dahinter gehaltenen Lichtes vor Verwechselung.

Entwickelt sich Hypertrophie bei Kindern, deren Schädel erst seit kurzem geschlossen gewesen ist, so kann die allmählige Zunahme des Gehirns die Nähte und Fontanellen wieder auseinander dräugen.

In beiden Fällen nimmt das Wachsthum des Schädels allmählig zu und kann im Laufe der Jahre einen beträchtlichen Umfang erreichen, wenngleich derselbe den eines hochgradigen Hydrocephalus micht zu erreichen vermag. Virchow hat solchen Köpfen im Gegensatz zu der hydrocephalischen den Namen Cephalonen gegeben.

Die Schädelknochen sind verdunnt und tragen an einzelnen Steller Eindrücke der Gyri an sich. Farbe und Blutgehalt des Hirns und der Hirnhäute sind normal, eher überwiegt eing etwas vermehrte Blutfülle, so dass das Cerebrum rosig tingirt erscheint. Die Consistenz des lichtins ist unverändert, die Ventrikel sind von normaler Weite und Inhalt Die Gyri sind flach gedrückt, die Sulci von geringer Tiefe.

Bei excessiver Wucherung des bindegewebigen Gernstes ist de Consistenz des Gehirns derber, die Farbe blasser, die Ventrikel können etwas verengt sein.

Ist bei Entwickelung der Hypertrophie der Schädel bereits dauernd geschlossen, so liegen die anatomischen Verhältnisse anders. Entweder cutwickelt sich die Schädelkapsel mit der fortschreitenden Hypertrophie langsam mit. Dann trägt ihre Innenfläche sowohl als auch das Gehirn die Zeichen stärkeren Druckes an sich, als wenn Nähte und Fontanellen noch offen wären. Man hat Fälle gefunden, in welchen sogar eine Verdickung der Schädelknochen vor sich gegangen ist. Ich habe Verdickung der Dura mit partieller Verknöcherung und fester Adhäsion an das Cranium beobachtet. Die stärkere Compression des andrängenden Gehirns macht die Consistenz desselben derber, die Oberfläche flacher, die Ventrikel kleiner, es tritt eine grössere Blutarmuth zu Tage.

Den höchsten Grad von Compression weist ein Gehirn nach, in welchem sich Hypertrophie in einer Schädelkapsel entwickelt, welche dem Andrängen des wachsenden Gehirns nachzugeben nicht im Stande ist. Neben vollständiger Verflachung der Gyri und Sulci, Verengerung der Ventrikel ist das Gehirn blass, blutleer, von derber Consistenz, um so mehr, wenn eine excessive entzündliche Wucherung des Bindegewebes den Vorgang bedingt hat.

In vielen Fällen hat die mikroskopische Untersuchung nichts von der Norm abweichendes ergeben. In der Regel hat man Hyperplasie des Bindegewebes, selten entzündliche Wucherung desselben nachweisen können.

Je mehr sich die Schädelkapsel füllt, um so weniger ist Platz für den Liquor cerebrospinalis vorhanden. Dieser muss also hauptsächlich in die Räume der Rückenmarkshäute zurückflathen und hier durch die Lymphbahnen entleert werden, um so mehr, weil die Störung der Circulation des Blutes im Gehirn und seiner Häute den Abfluss des Liquor durch die Lymphgefässe des Kopfes erschwert. Wenn die Hirnhypertrophie sich akut entwickelt, so kann der in die Lymphräume der Rückenmarkshäute verdrängte Liquor cerebrospinalis durch die ableitenden Lymphbahnen nicht in hinreichender Menge abgeleitet werden. Man wird den Liquor dann in diesen Lymphräumen in betrüchtlicher Menge angestaut finden.

Wenn man die Schädel solcher öffnet, welche an Hirnhypertrophie gelitten haben, so quillt das Gehirn an der Schnittfläche des Knochens hervor, sobald die Dura entfernt ist. Der grosse Blutmangel und das fast gänzliche Fehlen des Liquor cerebrospinalis in der Schädelhöhle sind auffallend. Dagegen sieht man den letzteren oft in reichlichem Maasse bei der Herausnahme des Gehirns aus den Lymphräumen der Rückenmarkshäute austhessen.

In der Regel findet man die Hypertrophie nur auf das Grosshira beschränkt. Doch hat man in seltenen Fällen auch das Gerebellum von diesem Process betroffen gefunden. Man kanna priori annehmen, dass hypertrophische Gehirne schwerer sein müssen als die entsprechenden normalen. Lender lassen die bis jetzt über diese Verhältinsse gemiehten Angaben, abgesehen von einigen Fällen, in welchen sehr beträchtliche Gewichtszunahmen notirt sind, so viel zu wünschen übrig, dass man sich nicht auf dieselben stützen kann. Es wäre sehr wünschenswerth, normale Gewichtstabellen zu besitzen nach welchen man im Stande wäre, zu entscheiden, ob Hirnhypertrophe vorhanden sei oder nicht. Wenn diese Nutzen bringen sollen, so sint bestimmte Anforderungen an dieselben zu stellen. Die Wägungen dürten sich nur auf gesunde Kinder beziehen. Sie müssen nach den Geschlichtern geschieden sein. Es muss zugleich das Gewicht des Körpers angegeben sein. Wünschenswerth wäre auch die Bezeichnung des specifischen Gewichts des Gehirns.

Symptome and Verlauf.

Die Symptome gestalten sich verschieden, je nachdem die Schädelkapsel nachgiebig ist oder nicht, und der Process sich akut oder chienisch entwickelt.

Bei akuter Entwickelung der Hypertrophie und geschlossener Schädelkapsel sind die Erscheinungen die eines hochgradigen Druckes und daher am schärtsten ausgeprägt. Da der Process ein diffuser ist, so sind keine Symptome von Heerderkrankungen zu erwarten. Die Kranken klagen im Beginn über heltige Kopfschmerzen, denen sehr bald Benommenheit des Sensorium folgt, die in vollständigen Sopor übergeht Zugleich und Störungen der Motilität vorhanden. Diese bestehen nor in Zuckungen oder allgemeinen convulsivischen Anfällen, welche sich öfter wiederholen können. Seltener treten tomsehe und klonische Krampfanfalle auf, welche sich nur auf einzelne Glieder beschränken und ahnlich wie bei der akuten Tuberkulose der Pia den Ort wechseln. Unter daueriller Zumahme der Erscheinungen tritt nach einigen Tagen oder Wochen das iethale Ende ein.

Wenn der bereits geschlossene Schädel sich dem abnorm zunchmenden Wachsthum des Gehirns einigermassen anbequenit, so ist der
Ablant des Processes langsamer und die Erscheinungen weniger störmisch. Die Koptschmerzen sind nicht andauerne, das Sensorium bleibt meist frei, bis die Krankheit sich ihrem Ende zuneigt. Auch hier fehler Anfade von allgemeinen Convulsionen nicht, welche mich größseren oder kleineren Pausen auftreten und den Charakter der Epilepsie an sich tragen. Allmählig treten in Zwischenräumen Trübungen des Bewusstseins ein. In einem Fall, der einen achtjährigen Knaben betraf, desset Sichten die Dagnose bestätigte, habe ich vorübergehende Aphasie beobachtet. Endlich fallen die lichten Intervalle fort, es folgt dauernder Sopor.

Mit dem Fortschreiten der Krankheit mehren sich die convulsivischen Antälle. Dieselben können abwechselnd wie in dem eben berührten Fall einzelne Gliedmassen, bald diese, bald jene betreffen, auch können in diesen in unregelmässigem Wechsel tonische Krämpfe der Flexoren und Extensoren auttreten. In demselben Fall habe ich interkurrent Drehbewegungen des Körpers um seine Längsachse anfangs nach rechts, später nach links, auch choreaartige Bewegungen einzelner Glieder beobachtet. Wenn nicht hinzutretende Krankheiten die Scene früher beschliessen, so können Monate und Jahre vergehen, ehe die Unglücklichen erlöst werden. Meist schreitet die Krankheit im Anfang langsamer fort, um dann in schnellerem Tempo dem Ende zuzueilen.

Fieber begleitet diese Processe nicht, doch habe ich stets den Puls beschleunigt gefunden. Bei Erwachsenen hat man in akut ablaufenden Fällen eine beträchtliche Verlangsamung desselben constatirt.

Den trägsten Verlauf hat die Hirnhypertrophie in der Regel dann, wenn die Nähte und Fontanellen noch offen sind oder dem Druck des andrängenden Gehirns nachgegeben haben und wieder auseinander gewichen sind. Es liegt auf der Hand, dass die Symptome hier viel weniger deutlich ausgeprägt sind.

Man findet die Kinder mürrisch, unzufrieden, leicht erregbar. Sie schlafen unruhig, meist mit halb geschlossenen Augen, schrecken bei dem geringsten Geräusch oder Berührung aus dem Schlaf auf. Im Wachen fallen zuweilen krampfhafte Bewegungen der Augen auf, oder die Kranken haben dauernd oder vorübergehend einen stieren Blick. Zuwerlen ist Spasmus glottidis vorhanden, doch nicht so häufig wie bei Rhachitis. Unvorhergeschen oder eingeleitet durch einen Spasmus glottidis, der sich auf die unbedeutendsten Ursachen wie körperliche Bewegung, gemütuliche Erregung, Kälte etc. entwickeln kann, treten epileptiforme Krampfanfalle ein. Diese wiederholen sich mehrmals im Tige oder nach grösseren Pausen, Tagen und Wochen. Dabei nimmt der Umfang des Kopfes allmährig und dauernd zu wie bei dem ehronischen Hydrocephalus, nur in langsamerem Schritt. Der Appetit ist wechselnd, bald Heissininger, bald Appetatlosigkeit, die Verdanung in der Regel gestört. Fieber ist nicht vorhanden, wenn der Kopf sich wich hie und du etwas heisser unfühlt. Dieser Zustand kann eine Reihe von Jahren dauern, wenn das Kind nicht plötzlich an einem Krampfandall stirbt oder eine interkurrente Krankheit, namentlich Entzündung der Athmungsorgane das lethale Ende herbeiführt. Allmählig steigern sich die Symptome, das Bewusstsein schwindet vorübergehend, dann auf

die Dauer, die Krampfanfälle mehren sich nach Frequenz und Intenstät und das Kind schliesst nach langen Leiden die Augen.

Zuweilen findet man die Hirnhypertrophie mit Rhachitis completirt. Wenn diese durch ihre äusseren Erscheinungen, namentlich die jenigen, welche auf die Erkrankung des Knochengerüstes, die Beschaffenheit der Sedes und des Urins Bezug haben, deutlich genug charaterisirt ist, so kann die Unterscheidung beider Krankheiten im Begins grossen Schwierigkeiten unterliegen.

Diagnose.

Die akute Form, welche bei geschlossenem Schädel auftritt, kann von einer akuten Meningitis oder Encephalitis, einem plötzlichen defusen Bluterguss zwischen Dura und Pia oder in die Maschen der letzteren nicht immer unterschieden werden. Wenn die entzündlichen Precesse auch meist mit lehhattem Fieber verlaufen, während die Hypertrophie an und für sich kein Fieber bedingt, so kommen doch namentlich akute Entzündungen der Pia vor, welche von keinem Fieber begleitet sind und mit dem Tode enden. Ebenso wenig bedingen die Blutungen an und für sich Fieber.

Die Differentialdingnose zwischen Hypertrophie und chronischen Hydrocephalus habe ich sehon oben bei Besprechung der anatomischen Verhältnisse angegeben. Als Unterscheidungsmerkmal kann noch dienen, dass bei Hypertrophie die obere Wand der Orbitae nicht no vorn nach hinten so herabgedrückt und dadurch der Bulbus so nach unten und vorn gedrängt gefunden wird, wie bei hochgradigem Hydrocephalus. Ferner pflegen, so lange das Sensorium frei bleibt, die gerstigen Fähigkeiten sich bei der Hypertrophie länger, oft bis in die Name des lethalen Endes intakt zu erhalten, als bei dem Hydrocephalus. Wenn die Schädelkapsel bereits geschlossen ist, so pflegt bei Hypertronhie der Kopf breiter und eckiger und das Gesicht nicht so klein im Verhaltnis zum Schädel zu sem wie bei Hydrocephalus. Endlich ist Verdickung und Hervortreten der Tubera trontalia und parietalia nicht pathogn monisch für Hydrocephalus. Dieselben Erscheinungen können bei Htpertrophie beobachtet werden, wenn dieselbe durch Rhachitis complecirt ist.

Die Hypertrophie kann in der ersten Zeit ihrer Eutwickelung oft schwer von Rhachitis unterschieden werden. Um so schwieriger ist ihre Diagnose, wenn sie mit der letzteren vergesellschaftet ist. Beide können eine mässige Vergrösserung des Schälels mit sonstigen, vollkommen gleichen Symptomen darbieten. Die Rhachitis kann ebensawie die Hypertrophie mit Convulsionen und Spasmus glottidis verlaufen.

Im weiteren Fortschreiten lassen sich die beiden Processe leichter unterscheiden. Wenn die Kinder bei Rhachitis nicht atrophisch oder an interkurrenten Krankheiten, besonders Bronchitis, Streisenpneumonieen zu Grunde gehen, so wird der Process allmählig rückgängig, die Krampfanfälle lassen nach und schwinden, es tritt keine Vergrösserung des Schädels ein. Im Gegentheil pflegt dieser bei weiterem Fortschreiten des Wachsthums in das normale Verhältniss zum übrigen Körper zu treten. Die Hypertrophie dagegen kann wohl zeitweise in ihrem weiteren Fortschreiten Halt machen, kann aber nie rückgängig werden, im Gegentheil trägt sie das Gesetz dauernder Zunahme in sich, so lange die Schädelkapsel dies gestattet. Ist diese nicht mehr im Stande nachzugeben, wird die Compression des Gebirns zu bedeutend, so ist der fernere Bestand des Lebens unmöglich. Es liegt also auf der Hand, dass im Gegensatz zur Rhachitis die Symptome der Hypertrophie nicht schwinden können, sondern bestehen bleiben und namentlich in den letzten Phasen eine Steigerung erfahren müssen. Desshalb persistiren zu einer Zeit, zu welcher der Process der Rhachitis längst abgelaufen sein muss, die epileptiformen Anfälle und verlassen den Kranken nicht mehr.

Von einigen Seiten ist behauptet worden, dass der Spasmus glottidis eine Erscheinung sei, welche hauptsächlich der Hirnhypertrophie
zukomme. Dieser Auffassung muss ich nach meinen Erfahrungen widersprechen. Ich habe in den von mir beobachteten Fällen von Hypertrophie den Spasmus glottidis sehr selten, bei Rhachitis dagegen sehr
häufig beobachtet.

Prognose und Therapie.

Die Prognose ist unter allen Umständen lethal, es kann sich nur um die Dauer des Verlaufes handeln. Dieselbe ist am kürzesten bei akuter Entwickelung des Processes in geschlossenem Schädel und kann am längsten währen bei allmähliger Ausbildung der Hypertrophie, während Nähte und Fontanellen noch offen sind. Je lebhafter die Erscheinungen des Hirndruckes auftreten, um so schneller ist der Ablauf der Krankheit zu erwarten. Von Therapie kann keine Rede sein. Man kann versuchen, die Krampfanfälle durch Castoreum zu mässigen.

IV. Entzündungen der Dura mater.

Die Dura mater stellt eine derbe, hauptsächlich aus Bindegewebe und elastischen Fasern bestehende Haut dar und dient der Innentläche des Cranium als Periost. Man unterscheidet an ihr zwei Schichten. Die äussere ist mit der inneren Oberfläche des Cranium ziemlich fest veromden, so dass, wenn man sie vom Knochen abzieht, dieser an vielen Stellen rauh und nueben erscheint. Je jünger das Kind ist, mm so fester butet Dura und Knochen aneinander, so dass man bei Eroffnung des Schalebnicht im Stande ist, die Decke fortzunehmen, ohne die unhaltende Dura mit zu entfernen. Man muss in solchen Fallen die Dura an der Schaufläche des Knochens trennen und die Falx vorn von ihrer Verbildung mit dem Knochen lösen.

Die innere Schicht ist derb. glätt, glätzend, mit Pflasterepitherum bedeckt. In den Spalten und Oeffnungen des Schälels, welche und aussen führen, geht die Dura direkt in das die äusseren Partieen des Schädels bedeckende Periost über.

Die Dura bildet, indem sich ihre beiden Blätter vom Knochen ist einer Lime abheben und aneinanderlegen, zweit vorspringende Fasten, die Falx und das Tentorium cerebelli. Das Gewebe derselben ist seur fest und derb. Man sieht namentlich an der Falx sehr deut lich die lage der Fasern, und besonders wie sich dieselben vielfach kreuzen.

Indem die beiden Bätter der Dura an den betreffenden Stellen auseinanderweichen, bilden sie hohle Canäle, die Smus, deren Lumen bara Form und Durchmesser Verschiedenheiten darbietet. Diese Sinus stehe einerseits mit den Venen der I is und mit der V. jugularis interna, auderseits mit den Venen der Diploè des Schädels und mit kleinen Venenzweigen in Verbindung, welche durch die Emissana Santorini des Schädels hindurch die Communikation mit den äusseren Venen des Schädels ermöglichen.

Die Art, meningeae, welche die Ernährung der Dura vermitten, liegen zwischen derselben und dem Cranium. Erst nachdem das kirzliche Alter überschritten ist, bilden sich Furchen an der Innendacht der Knochen, in welche die Arterien gebettet sind. Es gilt dies besorders von der Art, mening, media.

Die Dura ist reichlich mit Nerven versehen und desslich auch recht empfindlich.

Genaueres über diese Verhältnisse ist in den Werken über Anatomie und in Weber's Beiträgen zur pathologischen Anutomie der Neugeborenen nachzusehen.

Die Entzündungen der Dura, welche viel seltener als die der Pavorkommen, sind nach der anatomischen Sachlage zu scheiden, je nachdem die äussere, dem Knochen zugekehrte, oder die innere Treie Schittüberwiegend ergriffen ist. Isolist eckrankt schwerich eine von beider Die Entzündung kann in beiden Formen nur das tiewebe betreffen, oder ein freies Exsudat bewirken.

A. Entzündung der Ausseren Schichte der Dura, Pachymeningitis externa.

Literatur.

Bartscher, Journ. für Kinderkr 1863. 1, p. 7. — Bókai, Jahrb. für Kinderhei'k. VI. p. 265–1863 — Roger, Journ für Kinderkr 1866—1. p. 193. Me. don. Dublin journ. 1871 April - Sidney Ringer, Lancet 1873. 2. p. 228 — Bergmann, Handb der allgem u. spec Chirargie von Pitha u. Billroth B. III Abth 1. 1873. — Maauder, Lancet 1874. 2 p. 117. — John Pankall Lancet 1874. 2 p. 1274. Billroth B. III Abth I. 1875. — Manuder, Lancet 1874, 2 p. 117. — John Penhall, Lancet 1874, 2 p. 655. — Sydney Jones, Lancet 1874, 2 p. 270 u. p. 449 — Perrier, Gaz habdomad 1876. p. 171 — Berkeley Hill, Med fimes and Gaz 1877. Sept. I. — Davies Colley Guy's hospit rep. 1877. p. 469. — Callender, Brit med journ 1878. Vol. 2 p. 55 — Berger, Ballet, de la soc de chirirg de Paris T. III no 8 Senne du 25 Jahlet 1878. G. B. Robathan, Lancet 1878. H. p. 842. — Richmond, Leaisville Med Journ, January 1879. — Dr. Gruss, Wiener med, Wochenschr, 1879. 12. p. 517. — M. L. Brown, Brit, med and surg Journ B. C. p. 354

Actiologie.

Diese Krankheit ist im kindlichen Alter sehr seiten. In der Mehrzahl der Fälle ist sie die Folge von Verletzungen, welche den Schädel betroffen haben, also Fall, Stoss, oder auch direkte Verwundungen, welche bis auf die Dura gehen oder diese durchsetzen. Bei Durchmusterang der Zeitschriften wird man mancherlei auf diesen Punkt bezügliche Casuistik finden.

Es ist nicht nothwendig, dass die Entzundung an der der äusseren Verletzung entsprechenden Stelle entsteht, falls die Dura nicht direkt mit verletzt worden ist. Sie kann sich in Folge der Erschütterung auch an einer von der verletzten Stelle entfernten Gegend etabliren. In letzterem Fall geht der Entzündung in der Regel ein Bluterguss zwischen Dara und Knochen vorauf, welcher die Entzündung erst in zweiter Reihe veranlasst.

Entzündung der Dura kann durch pathologische Processe, welche die Kopfknochen ergriffen haben, bewirkt werden. Unter diesen steht die Utitis interna mit Entzündung und Carics des Felsenbeins und Processus mastoideus in erster Linie. Gewöhnlich gewinnt die Erkrankung der Dura bei dieser Gelegenheit nur eine beschränkte Ausbreitung. Es kann sich aber bald Phlebitis, Entzündung des inneren Blattes der Dura und der Pia und Encephalitis hinzugesellen.

in ganz seitenen Fallen entwickeit sich eine Entzündung der Dura ohne nachweisbare Ursachen. Hierher gehört der von Sidney Ringer veröffentlichte Fall. Ein Knaben von eilt Jahren, vorher gesund, erkrankt mit einem Frostanfall. Er starb sechs Wochen später unter den Erscheinungen einer chronischen Meningitis. Der Abscess befand sich

zwischen dem Os ethmoideum und dem Körper des Os sphenoideum und der Dura.

Ferner habe ich in dem unter meiner Leitung stehenden Spital folgenden Fall beobachtet. Ein Knabe von anderthalb Jahren wurde wegen Intestinalkatarrh aufgenommen. Eine Woche später entwicket sich Bronchopneumonie und das kind geht vierzehn Tage nach der Aufnahme zu Grunde, nachdem am Tage vor dem Tode ein Anfall von tet vulsionen aufgetreten war, dem ein tonischer Krampf der Nackenmessender Vorderarme und Füsse folgte. Die Sektion ergab ein gallertige etwas mit Blut gemischtes Exsudat zwischen Dura und Schädelknockefüber beiden Hemisphären, ausserdem akute Entzündung der Pia mit reichlichem Erguss in deren Maschen.

Pathologische Anatomie.

Ist die Entzündung der Dura durch eine Verletzung der Schadelknochen bewirkt worden, so ist der Process, wenn nur eine Fisser in Knochen entstanden war, und keine Blutung zwischen Dura und Knochen stattgefunden hatte, ein sehr umschriebener und von keiner Bedeutung Es findet Heilung mit einer unbedeutenden Verdickung der Dura at dieser Stelle statt. Bei grösserer Knochenverletzung und namentoet bei Depression von Knochenstücken kann die Entzin dung der Dura eine bedeutendere werden, doch wird durch Hebung der Stücke der 1.5 dehnung der Entzündung meist vorgebeugt. Selbst Zerreissung . Perforation der Dura hat in der Regel keine beträchtliche Entzündung zur Folge. Meist lauft diese traumatische Entzündung mir im Gewobi der Dura ab. Es tritt Hyperämie, Rothung em, dann tolgt allmählig, wabrend zuweilen kleine Blutanstritte stattfinden, Wucherung und Verdickung des Gewebes. Selten kommt es zu einer irgend beträchtle her Eiterbildung. Mit dem Ablauf der Entzundung bleibt die Dura verdickt und haftet dem Knochen sehr fest an. Zuweiten kommt es zur Bildung von Knochenplättchen in derselben, ein Vorgang, den ich in emem Fall recht beträchtlich entwickelt gefunden habe.

Wenn die Entzündung die Folge einer Blutung gewesen ist, oder auch in Fällen, in welchen sie aus unbekannten Ursachen entstandst ist, hat man ihre Erscheinungen lebhatter ausgeprägt gelunden. Die Gewebe ist verdickt, die Oberfläche uneben, nach Blutungen mit dem Blutfarbestoff imbibirt. Der entblösste Knochen ist rauh und kantstellenweise durch Caries zerstört sein. In dem Fall von Sydner Ringer war auf beiden Seiten der Siebbeinplatte durch Uaries ein Substanzverlust entstanden, so dass theilweiser Abfluss des Erters durch die Nase stattfinden konnte. In diesem Fall bestand das Exsudat in reinem

geruchlosem Eiter. In dem von mir beobachteten muss eine Blutung, deren Ursache sich treitich nicht nachweisen lässt, voraufgegangen sein, weil das Exsudat mit Blutfarbestoff gemischt war.

Wenn unter solchen Verhältnissen der eitrige Erguss nicht zu umfangreich war, so kann es ohne Zweifel zur allmähligen Resorption desselben mit Verdickung der Dura und des Knochens und fester Verlöthung beider kommen.

War die Pachymeningitis externa die Folge einer Knochenerkrankung, so kommt es nicht immer zur Bildung eines Exsudates. Die Dura verdickt sich an diesen Stellen allmählig und wird missfarbig. In der Regel pflegen die Erscheinungen einer Entzündung der inneren Schichte der Dura und der Pia nicht zu fehlen. Häufig, namentlich bei Caries ossis petrosi findet man Thrombose der betreffenden Sinus.

War die Entzündung durch eine äussere Ursache, Verletzungen, Erkrankung der Knochen entstanden, so ist ihre Stelle durch den Ort der Einwirkung bedingt, der sehr verschieden sein kann. In der Regel pflegt die Entzündung nur umschriebene Verbreitung zu gewinnen. In anderen Fällen kann ihre Ausdehnung grosse Verschiedenheit zeigen. Hie und da findet man bei Sektionen die Dura an einzelnen Stellen dem Knochen fest anhatten und verdickt, als Zeichen einer ohne Symptome abgelaufenen, sehr umgrenzten Entzündung. Dagegen hat man auch grossere Verbreitung beobachtet. In meinem Fall nahm das Exsudat den grösseren Theil über beiden Hemispharen ein, war aber nur von der Incke weniger lanien. In dem Fall von Sydney Ringer lag das Exsudat auf der Platte des Siebbeins, verbreitete sich nach oben noch etwas hinter dem Os frontis, lag nach hinten auf dem Körner des Os sphenoideum, und breitete sich von hier auf beiden Seiten über den Sinus cuvernost aus, indem es die hier durchtretenden Nerven und die N. optici einschloss. Die Menge des Exsudats liess sich hier nicht bestimmen, weil zeitweise etwas durch die Nase abgeflossen war. Die vom Exsudat umflossenen Knochen waren kariös. Die Dura war rauh und verdickt. Es hatte sich basilare Entzündung der Pia entwickelt; in den Fossae Sylvii waren ihre Blütter verklebt. In den Lobi frontales beiderseits befanden sich feste gelbe umschriebene Heerde, welche nicht näher beschrichen sind.

Symptome, Verlauf, Diagnose.

Trotz der Schmerzhaftigkeit der Dura sind die Symptome der Entzündung ihres äusseren Blattes sehr dunkel. Da die angrenzenden Gewebe in der Regel untbetheiligt sind, so pflegen die Krankheitserscheinungen von diesen abhängig zu sein. Die Symptome, welche bei Ent-

zündung der Dura nach äusseren Verletzungen vorkommen, fallen diesen zur Last. Man setzt das Vorhandensem der Pachymeningstis nur nach der Beschaffenheit der Verwundung fest.

Ist die Entzündung nicht von Verletzung der Kopfknochen abhängig, so ist der lebhafte Schmerz das Symptom, welches am meuten für sie charakteristisch ist. Wegen des Nervenreuchthums der Dura soll die Eigenthümlichkeit herrschen, dass ein durch örtliche Ursache bedingter Schmerz schneil diffuse Ausbreitung gewinnt.

Wenn sich ein Exsudat entwickelt hat, dessen Masse nicht zu gering ist, so müssen die Erscheinungen des Druckes und der Raumbeogung mit ihren Folgen für die Bluteireulation eintreten. Gemäss der langsamen Bildung des Exsudates treten auch die Symptome nur allmählig hervor. Diese sind nicht von denen verschieden, welche durch andere Processe, welche allmählig Beengungen des Raumes in der Schädelhöhle hervorrufen, wie namentlich Hämorrhagieen zwischen den Hirnbäuten, hydrocephalische Ergüsse etc. bedingt werden.

Fieber ist mit der Pachymeningitis externa an und für sich nicht verknüpft.

Es giebt überhaupt keine, dieser Krankheit als solcher speciell zukommenden Symptome. Das Krankheitsbild ist nicht von ihr, sonden
von den primären oder hinzutretenden Krankheitsprocessen abhängig.
Wenn bei Otitis interna Zeichen von Entzündung der Hirnhäute kommen, so handelt es sich nicht mehr allein um die Erkrankung der ausseren Schichte der Dura, sondern auch der inneren, der Pia, dos Gehirn, oder auch um Thrombose der Sinus.

In der Regel sind die Symptome bei Pachymeningitis doppeltseitig, seltener halbseitig.

Callender berichtet von einem 10jährigen Knaben, welcher mu grosser Neigung zum Schlat und lebhaften Kopfschmerzen in Behandlung kam. Zehn Tage später entstand auf dem rechten Scheitelbem eine Anschwellung, welche sich spontan öffnete und Eiter enticerte Die Weichtheile wurden gespalten und ein nekrotisches Knochenstuck von ein Zohl Grösse ohne Mühe entfernt. Der Abscess lag zwischen Dura und Knochen. Eine Ursache liess sich nicht nachweisen. Der Heilung erfolgte ziemlich schnell.

In dem von mir beobachteten Fall, in welchem eine Bronchopuermonie voraufging, scheint die Pachymeningitis schleichend entstanden zu sein. Erst am letzten Lebenstage gezellte sich eine akute Entzündung der Pia mit Erguss hinzu und machte auf das pathologische Verhalten der Hirnhäute aufmerksam. Die Symptome der Entzündung der Pia bestanden in Benommenheit des Sensorium, einem zehn Minuten dauernden convulsivischen Anfall und folgenden tonischen Krämpfen der Nackenmuskel. Vorderarme und Füsse.

Der Fall von Sidney Ranger, der ziemlich rein ist, zeichnete sich gleich im Beginn durch lebhafte Konfschmerzen aus, welche sich immer heftiger gestalteten und in der letzten Zeit des Lehens von Delirien unterbrochen wurden. Abgeschen von der Affektion der Nn. optici fanden sich weder die Erscheinungen des Reizes noch der Depression im Bereich der Nerven, weder Convulsionen noch Lühmungen. Bald nach Beginn der Erkrankung traten Stauungserscheinungen und das Unvermögen zu Sehen im rechten Ange ein. In gleichem Maasse wurde später das linke afficirt. Beide Bulbi begannen stürker zu prominiren. Allmählig entwickelten sich, zuerst links, dann rechts neben Oedem der Augenlider elastische Schwellungen im inneren Augenwinkel. Mit der drei Tage vor dem Tode beginnenden reichlichen Eiterabsonderung aus der Nase liessen diese Schwellungen nach. Fieber war während des Verlaufs kaum vorhanden. Die terminale Bewusstlosigkeit mit Delirien ist wohl auf Rechnung der sekundaren Entzündung der Pia zu setzen.

Es ist dies einer der gewiss äusserst seitenen Fälle, der eine Diagnose der Pachymeningitis externa zuliess. Begründen lässt sich dieselbe und namentlich deren Sitz durch den heftigen Kopfschmerz, die Hervortreibung beider Augen und namentlich durch die reichliche Entleerung eines reinen geruchlosen Eiters durch die Nase.

Prognose und Therapie.

Die Prognose scheint für die traumatischen Formen dieser Krankheit, namentlich soweit dieselben von direkten Verletzungen der Schädelkt ochen abhängig sind, günstiger zu sein als in den übrigen Füllen. Die Mehrzahl jener ist, obwohl im Beginn oft recht bedenkliche Symptome vorherrschten, glücklich abgelaufen. Eine gewisse Zahl umschriebener Entzändungen, deren Dagewesensein erst post mortem durch feste Verlöthung zwischen Knochen und Dura und Verdickung der letzteren nachgewiesen werden konnte, ist günstig verlaufen.

Dagegen ist die Prognose bei grösseren Exsudaten mindestens sehr zweifelhaft und bei Puchymeningitis nach Caries oss. petrosi oder bei Complikation mit Pachymeningitis interna, Entzündung der Pia, Encephantis unter allen Umstanden lethal.

Die trannatischen Formen werden vor allen Dingen mit Kälte, am besten durch Auflegen eines Eisbeutels und absoluter Ruhe behandelt. Deprimiete Knochenstücke sind möglichst bald zu heben, Splitter zu entfornen. Lässt sich in Folge bestimmter, halbseitiger Symptome nachweisen, dass das Exsudat seinen Sitz über bestimmten Centren der Ihrnrinde hat, so muss, sobald sich die Symptome bedenklich gestalten, namentlich die Druckerscheinungen zu hochgradig sind, zur Trepanston geschritten werden. Meld on hat durch diese Operation ein Kind von siehen Jahren hergestellt. Es blieb eine pulsirende Narbe zurück Ebenso berichtet Dav is-Colley über zwei glücklich abgelaufene Fälle, welche Knaben von 2 und 5 Jahren betrafen.

Da anderweitig entstandene Fälle von Pachymeningitis der Dagnose nicht zugängig sind, so kann auch von keiner speciellen Therape die Rede sein. Heftige Kopfschmerzen verlangen die Anwendung von Eis und von Abführmitteln, im schlimmsten Fall können einige Brutegel gesetzt werden

B. Entzündung der inneren Schichte der Dura, Pachymeningitis interna.

Literatur.

Abercrambie, Patholog, u. pract. Untersuchungen, aus dem Englischer von G. von dem Busch. B. I. p. 64. 1829 — Legendre, Recherches anstonneo-patholog et cliniques sur quelques maladies de l'enfance. Paris Ist. — Andra I Clin. m.d. Tome V. p. 11 — Barthean Rilliet, Handselder Kinderkrankheiten, deutsch von Hagen, II. p. 608, 1855. — Virchow Verh der W. azb physical medie Gesellsch. B. VII. p. 134, 1856. — G. Webert Archiv der Heilkinde I. p. 453. — Lanceteaux, Archiv general 1822; 526 u. f. Virchow, Die krankh. Geschwulste B. I. p. 140, 1863. — 81-25 fen. Archiv für klin. Medicin H. p. 192, 1867. — Mettenheimer, Journ in Kinderk 1868. I. p. 96. — B. Wagner, Jahrh. für Kinderheilk N. F. 1. p. 106, 18-38. — Steffen, Jahrbuch für Kinderheilk N. F. B. I. p. 155, 1808. — Paulicki, Jahrb. für Kinderheilk N. F. II. p. 438, 1859. — Wrans u. Neureutter, Gestreich, Jahrb. für Pädiatrik 1872, p. 23. — Sperling, 612. hebdomad, 1872, p. 30. — Behier, Gaz. hebdomad, 1877, p. 148. — Joffry Gaz. hebdomad, 1873, p. 223. — Mosey, Jahrb. für Kinderhik, N. F. VI. p. 152, 1873. — Kuby, Aertl. Intellig-Blatt 1875, no. 25. — Fürstner, Archiv für Psychiatrie VIII. p. 1, 1878. — Huguenin, Habdbach der spec, Path. 621. Therapie von v. Ziemssen, B. XI. 1, p. 374. 2te Auft, 1878.

Man unterscheidet hier zwei Formen. Die eine bewirkt ein meboder weniger eitriges Exaudat, während die andere einen mehr taserstotfigen Erguss setzt, zwischen dessen Schichten es zu Blutungen zu kommen pflegt.

a. Das Vorkommen der ersteren Form wird von verschiedenen Autoren in Abrede gestellt, jedoch mit Unrecht, da dasselbe mehrfach und mit Sicherheit constatirt worden ist.

Die Ursachen dieses Processes liegen im Unklaren. In einem vor mir beobuchteten Fall war gleichzeitig Pachymeningitis externa und Entzündung der Pia vorhanden. Letztere war die Ursache des sehnell eintretenden Todes. In anderen Fällen habe ich die Pachymeningste interna nur mit Entzündung der Pia vergesellschaftet gefunden. Wrany und Neureutter beschreiben einen Fall bei einem 1 4 Jahre alten Knaben, in welchem die Pachymeningitis in Folge eines Traumas entstanden wur, welches eine am Höcker des linken Scheitelbeines in drei Strahlen auslaufende Fissur veranlasst hatte. Hier waren ausserdem die Reste eines Blutergusses zwischen Cramum und Dura an der gleichen Stelle, Oedem der Pia und seröser Erguss in die betrachtlich erweiterten Seitenventrikel zugegen.

Der von Kuby beschriebene Fall betrifft ein Kind von 23 Wochen, welches anfangs gesund war, später abmagerte, mässig vorgetriebene Augen und einen etwas zu grossen Kopf hatte, so dass an Hydrocephalus gedacht wurde. Einen Monat später hatte sich das Kind erholt, durch die erweiterte hintere Fontanelle war eine Geschwulst getreten, welche sich spontan öffnete und über einen halben Liter geruchlosen Eiter entleerte. Es erfolgte vollständige Genesung. Ich bin der Meinung, dass es sich hier um purulente Pachymeningitis interna gehandelt hat.

Abercrombie hat über einen ähnlichen Fall bei einem achtmonatlichen Kinde berichtet. Man fand gleich von Anfang eine beträchtliche Vorwölbung der vorderen Fontanelle. Nach Eröffnung der Geschwulst floss anfangs Eiter, später eine blutige seröse Flüssigkeit aus. Bei der Sektion fand sich ein eitriges dickliches Exsudat in grosser Ausdehnung zwischen Dura und Pia. Ausserdem war eitrige Entzündung der letzteren zugegen.

Der pathologisch anatomische Befund war in dem Fall von Wrany und Neureutter, der sich bis zum lethalen Ausgang über vier Monate im Spital befunden hatte, folgender. Die Dura über der rechten Hemisphäre war mit einem diffusen, dünnen, gefüssreichen, leicht abziehbaren Exsudat überzogen, unter welchem, also zwischen Exsudat und Dura, an dem Falx frische kleine Extravasate zu finden sind. Die Dura über der linken Hemisphäre ist mit einem gleichen Exsudat bedeckt, welches mehr netzförmige Anordnung zeigt. Das Exsudat auf der Dura der Schädelbasis ist hie und da rostfarben pigmentirt.

In den von mir beobschteten Fällen war der Process bereits abgelaufen. Es fanden sich entweder in diffuser oder inselförmiger Verbreitung teste Verwachsungen zwischen Dura und Pia vor. Die Gewebe beider Häute waren verdiekt, die Pia getrübt.

Ueber die Symptome dieser Krankheit lässt sich nichts aussagen, theils weil sie schleichend und symptomlos verlaufen kann, theils weil sie nur in Verbindung mit anderen Processen, wie Entzündung der Pia, beträchtlichem Erguss in die Ventrikel vorgekommen ist, deren Erscheinungen durchaus prävaliren und das Bild der Krankheit bedingen.

Man kann annehmen, dass die Pachymeningstis von intensiven Kopfschmerzen begleitet sein muss.

Eine Ausnahme macht der von Kuby beobachtete Fall. Das Kind schien einen etwas grossen Kopf zu haben. Leider kann man aus ben angegebenen Umfang desselben (44 C. keinen Schluss ziehen, weil die unerlässlichen Angaben des Brustumfanges und der Korperlänge fehlen Das unfangs in seiner Ernährung zurückgegungene Kind hatte sich wieder erholt und gut entwickelt. Es bildet sich allmählig am Hinterkepf eme Geschwulst, welche durch die erweiterte hintere Fontanelle getreten, nur von den Weichtheilen des Schädels bedeckt ist, und einen flüssigen Inbalt annehmen lässt. Das Kind hat die Neigung, beim Schaf vorwärts gebeugt auf dem Gesicht zu liegen, weil ihm der Druck auf de Geschwulst natürlich Schmerz verursachte. En lich entleert die Geschwulst spontan ihren eitrigen Inhalt, die Fontanelle sinkt zusammen. der Kopf erhält eine normale Gestalt, das Kind wird gesund. Von Drockerscheinungen von Seiten des Gehirns findet sich nichts angegeben, & scheint auch keinerlei Symptom davon vorhanden gewesen zu sein. Der Grund dieses mangelnden Druckes liegt in dem Offensein der Fontanellund der Dehnbarkeit der Nähte bei dem noch jungen Kinde. Das F. hlen jeglicher Erscheinungen einer Affektion des Gehirns beweist, dass der Process nur extracerebral, zwischen Pia und Dura seinen Sitz haben konnte.

Metten heimer hat folgenden Fall beobachtet. Ein Knabe von 134 Jahren war mit schon zu grossem Kopf geboren. Am Ende des ersten Lebensjahres traten Convulsionen mit Bewusstlosigkent unf Ver diesem Zeitpunkt nahm die Grösse des Kopfes auffaltig zu, es trat er durch nichts zu stillendes Erbrechen auf. Der weitere Verlauf charakterisirte sich durch häufiges klägliches Wimmern, hie und da leise Zeckungen, dilatirte Pupillen ohne jegliche Reaktion, Nystagmus, weltselnder Strabismus, die Bulbi etwas prominent. Während dieser Zeitmachte die Abmagerung des Körpers schnelle Fortschritte und einze Wochen vor dem Tode zeigte sich auf dem Scheitel eine umschriebere Geschwulst mit schwappendem Inhalt. Die Venen der Kopt haut ware mit Blut überfüllt.

Die Sektion ergab: Blutreiche, etwas dicke Schädelknochen. Nach Eröffnung der Dura stürzte eine Menge grünlichen, duckflüssigen, mit einzelnen Blutstreifen gemischten Eiters heraus. Der subdurale Raumüber beiden Grosshirnhemisphiren war mit diesem Eiter erfüllt und im Gehirn durch den Druck so comprimirt, dass es nur an seiner Basiden Schädel berührte. Dura und Pia verdickt und mit einer dicker Exsudatschichte belegt, und an der Basis fest mit einander verhührt.

Medulla oblongata und der Pons waren durch den Druck atrophiet. Die Seitenventrikel waren erweitert, die Hirmnasse erweicht, nur die graue, sehr comprimiete Rinde war von derber Consistenz.

Intra vitam hutte man diesen Fall als einen angeboienen chronischen Hydrocephalus angesehen. Die Diagnose auf Pachymeningitis interna wäre gesichert gewesen, wenn die in den letzten Wochen aufgetretene Geschwuist analog wie in dem Fall von Kin by sich geöffnet und Enter entleert hätte.

Man hat die Pachymeningitis interna complicirt gefunden mit Entzündung oder Bruterguss zwischen Dura und Cranium, Entzündung der Pia, chronischem Hydrocephalus, Tuberkulose der Lungen, Bronchopneumonie, Intestinalkatarrh, Enteritis follheularis.

Die Prognose scheint günstig zu sein, weil ich in mehreren Fällen in Leichen solcher, die an anderen Krankheiten gestorben waren, die Spuren des längst abgelaufenen Processes in Form fester Verlöthung von Dura und Pia und Verdickung beider gefunden habe. Auch der aussergewöhnliche Fall von Kuby konnte durch die Gunst der Verhätnisse glücklich ablaufen. In dem von Wrany und Neureutter beschriebenen Fall hatte das Exsudat der Pachymeningitis diffuse Verbreitung, aber geringe Mächtigkeit. Das lethale Ende wurde durch den chronischen Hydrocephalus der Ventrikel, die Lungentuberkulose und die follikulare Enteritis bedingt.

In dem Fall von Mettenheimer musste bei dem beträchtlichen und schnell anwachsenden Exsudat und der zunehmenden Compression des Gehirns unter allen Umständen der Tod eintreten.

Es versteht sich von selbst, dass bei einem Process, welcher nicht diagnostieirt werden kann, von einer Behandlung keine Rede ist. Nur in dem Fall von Kuby würde man, wenn sich Erscheinungen von Hirndruck eingestellt hätten, die Geschwulst künstlich haben entleeren müssen. In dem Fall von Mettenheimer würde ein solcher Eingriff das letbale Ende nur beschleunigt haben.

Im Anschluss an die einfache Form der Pachymeningitis interna erwähne ich noch der im Verlauf von Septicamie entstandenen. Zur Illustration dieses Vorganges beziehe ich mich auf einen vor Jahren in meinem Spital beobachteten Fall. Ein Knabe von zehn Jahren wurde wegen hochgradiger Schwellung der Stirn und Augenlider in Folgeeines Insektenstiches in der Höhe der Nasenwurzel aufgenommen. Unter heftigen Kopfschinerzen, Dehrien, hochgradigem Fieber (40 –41) starb der Kranke am 6. Tage nach der Aufnahme.

Die Sektion ergab eine gelbrothe gallertige Infiltration an der Stelle und Umgebung der ursprünglichen Läsion. Das Zeilgewebe der rechten Orbita war eitrig infiltrirt. Das Periost derselben war verdickt und missfarbig. Der entzündliche Process erstreckte sich durch die Fesum orbit, super, auf die Dura. Diese war auf der oberen Fläche der Partes orbitales ossis frontis und in dem vorderen Theil der mittleren Schalegrube verdickt, missfarbig, stellenweise mit dünnem eitrigem Beleg tersehen. Auf der rechten Seite war diese Entzündung starker entwickelt als auf der linken. Die Sektion ergab ausserdem ausgebreitete Entzündung der Pia mit reichlicher Eiterung und mit Verklebung der Bistter in der rechten Fossa Sylvii. Die Hypophysis cerebri war geschweit und missfarbig. Im vorderen Lappen der rechten Grosshirnhemisphärbefindet sich unter der Pia ein käsiges gelbes tuberkulöses Conglomerat von der Grösse einer Erbse. Das Gehirn war auf den Durchschnitten blutreich, die Plexus chorioidei waren stellenweise mit eitrigen Flocker belegt.

Im übrigen fand sich Pleuritis, Fettleber und eine ziemlich vergrösserte Milz, deren Gewebe misstarbig und von matschiger Beschaffenheit war.

b. Die zweite Form der Pachymeningitis interna, der man den Benamen shaemorrhagicas gegeben hat, kennzeichnet sich durch die für diesen Process charakteristischen Blutungen.

Actiologie.

So lange diese Krankheit den Aerzten bekannt gewesen ist, Le zwar scheint sich die genauere Kenntniss derselben erst aus dem zweites Jahrzehnt dieses Jahrhunderts zu datiren, war man über den Ursprot derselben getheilter Menning. Die einen verfochten die Ansicht, im der Krankheit ein Bluterguss zwischen Pia und Dura mit seinem Insprunge aus der letzteren zu Grunde liege. Aus dem Faserstoff 😓 ergossenen und coagulirten Blutes und den weissen Blutkörperchen st. sich allmählig eine Membran bilden, an welcher sich zahlreiche Giffer von weitem Lumen und dünnen Wandungen entwickeln. Die Membrar steht durch diese in lockerem Zusammenhange mit der Dura und kanz sich an ihrer Aussenfläche mit Epithel bekleiden. Als Bewojs, dass eur Entzündung der Durn diesem Process nicht voraufgegangen sein katawird angeführt der Mangel der Schwellung dieser Meinbran und ihn-Gefässe und das Intaktbleiben ihres Epithels. In neuerer Zeit ist dies Auffassung namentlich von Huguen in vertreten worden, der sich an eine Reihe sorgfältig gemachter Untersuchungen stützt, die er bei Sktionen von Erwachsenen, namentlich Hirnkranken und an Musebrat. von Alkohol zu Grunde gegangenen veranstaltet hat.

Nach der entgegengesetzten Ausicht, welche in der Hauptsach-

von Virchow aufgestellt, später namentlich von Heschl und in neuester Zeit von Fürstner vertheidigt worden ist, soll es sich um eine primäre Entzündung der Dura handeln. Diese entwickelt ein hämorrhagisches faserstoffiges Exsudat, welches sich zu einer Membran organisirt und die oben beschriebenen Eigenschaften zeigt.

Die genauen Beobachtungen von Huguenin, welche sich sowohl auf den Beginn des Processes als auf dessen verschiedene Stadien beziehen, haben ohne Zweifel viel bestechendes. Für seine Ansicht möchte auch sprechen, dass die Krankheit in vielen Fällen durch Stoss gegen den Kopf oder Fall bewirkt worden zu sein scheint. Hiergegen ist aber der Umstand geltend zu machen, dass die primäre Entwickelung dieses Processes ohne hinreichend auffällige Symptome verlaufen und durch Bildung der Membran vollständig zur Ruhe gekommen sein kann, und dass der Process durch die Erschütterung des Kopfes dann nur von Neuem wieder angefacht zu sein braucht. Wenn Huguen in angiebt, dass er nach Entfernung der Membran keine Spur von Entzündung der Dura aufgefunden habe, so muss andererseits zugegeben werden, dass dieselbe früher vorhanden gewesen sein kann, die Zeichen derselben über bereits geschwunden sein und das Epithel sich regenerirt haben könne. Von manchen Autoren sind die Zeichen der Entzündung der Dura indess constatirt worden, so namentlich von B. Wagner. Er bezeichnet in den beiden von ihm veröffentlichten Sektionsbefunden die betreffende Dura als blutreich, röthlich, auffallend weich und schwach verdickt. In dem ersten Fall ergab die mikroskopische Untersuchung, dass die Dura an den Stellen, an welchen die Gewebswacherung am grössten war , sich im Stadium üppiger Zellennenbildung befand. Im übrigen wird es immer auffällig und unerklärlich bleiben, wesshalb in gewissen Fällen das zwischen Dura und Pia ergossene Blut den Trieb haben soll, sich zu einer Membran umzubilden und wesshalb in anderen nicht. Eine besondere Beschaffenheit des Faserstoffes zur Erklärung heranzuziehen, dazu fehlen bis jetzt alle Grundlagen. Es ist namentlich unwahrscheinlich, dass in Körpern, deren Blut durch längeres Kranksein eine pathologische Veränderung erfahren haben muss, ein hämorrhagischer Erguss den Trieb zur Bildung einer solchen Membran in sich tragen sollte.

Wir halten daher bis auf Weiteres die Ansicht fest, dass dem in Rede stehenden Process eine Entzündung der Dura mater zu Grunde liegt, welche ein faserstoffiges hämorrhagisches Exsudat setzt. Ist es einmal zur Bildung der beschriebenen Membran gekommen, so ist es für den weiteren Verlauf des Processes gleichgültig, ob sie eine Blutung oder hämorrhagische Entzündung zur Grundlage hat.

Die Membran trägt in Folge der Weite des Lumens ihrer Gefässe

und der Dünnheit der Wandungen derselben das Gesetz in sich, durch Störungen in den Druckverhältnissen des Blutes, welche durch Erschütterungen des Körpers, Hustenanfälle, pathologische Processe im Schädel, welche die Blutcirculation in demselben beeinträchtigen, durch Vorgänge ausserhalb des Schädels, welche hindernd auf den Abfluss des Blutes aus demselben wirken oder umgekehrt die Blutfülle im Schazevermehren können, Blutungen in die Maschen ihres Gewebes zu verschassen. Das ergossene Blut kann die Tendenz in sich tragen, wiedernz die Bildung einer, der beschriebenen Membran analogen zu veranlassen, und zwar in der ganzen Ausdehnung der ursprünglichen Membran oder an einzelnen Stellen. Dieser Process kann sich verschiedene Male wiederholen, so dass der ursprüngliche Sack mehrschichtig oder in einzelne Fächer getheilt erscheint.

Die Pachymeningitis interna haemorrhagiea ist im kindlichen Alter sehr selten, während der Abusus spirit, und das späture Alter ein reichliches Contingent liefern. Nach der von Huguen in aufgestellten Tabelle fallen

auf das Alter von unter 1 Jahr 2,7 Proc. aller Fälle

Das jüngste Alter, in welchem diese Krankheit zur Beobachtung gekommen ist, scheint auf das von Paulickt behandelte Kind zu kommen, nämlich sieben Monate. Nach Gerhardt fällt die Mehrzaht auf den Zeitraum zwischen dem zweiten und vierten Jahr.

Ueber pathologische Vorgänge, welche im kindlichen Alter besonders zur Entwickelung dieser Krankheit disponiren, lässt sich wenz aussagen. In dem einen Fall von Wagner lag nach Ablauf von Mesern eine skorbutische Diathese vor. Es scheint in allen Fallen festzetchen, dass eine Zersetzung der Säfte in Folge von Krankheiten, schleckten Lebensverhältnissen voraufgegangen ist. Nach Wilks soll des Krankheit bei Tussis convulsiva beobachtet worden sein. Es wirkt hie neben der mangelhaften Ernährung, da die Kinder das meiste Gensene erbrechen, der in den Hustenanfällen in hohem Grade gehemmte Abfluss des Blutes aus der Schädelhöhle zur Förderung der Hämorrhagie mit.

Geht man die Krankheiten, welche der Entwickelung dieser Pachymeningstis voraufgingen, durch, so theilen sich dieselben in der Hauptsache ebenfalls in solche, welche entweder in akuter oder chronischer Weise eine Infektion des Blutes bewirkten, oder dem Abfluss des Blutes aus der Schädelhöhle hinderlich waren. Zu den ersteren gehören der Infektionskrankheiten mit den akuten Exanthemen, und Ansemia per-

niciosa, zu den letzteren Erkrankungen der Athmungsorgane und des Herzens.

Die Anlage zu dieser Krankheit, welche bei älteren Leuten durch Atrophie des Gehirns gegeben ist, existirt im kindlichen Alter nicht.

Bei Syphilis der Kinder hat man bis jetzt diese Pachymeningitis nicht beobachtet.

Pathologische Anatomie.

Als Beginn des entzündlichen Processes ist Röthung, Schwellung, auffallende Weichheit der betreffenden Region der Dura, Erweiterung der Gefässe beobachtet worden. Die mikroskopische Untersuchung ergiebt nach B. Wagner lebhafte Gewebswucherung im Stadium üppiger Zellenneubildung. »Das der Dura eigene fibrilläre Bindegewebe war in dem ersten der beiden beschriebenen Fälle nur spärlich und an dessen Stelle waren massenhafte neugebildete, theils runde, theils mit Fortsätzen verschene, theils nur an einem Pol ausgezogene Zellen wahrnchmbar, welche öfter mit den wuchernden Kernen der Adventitia kleiner Getässe in Verbindung standen. An diesen Stellen sieht man die Dura mit einer äusserst zarten halbdurchsichtigen, gleichmässig gelbrothen, oder mit Blutpunkten versehenen Membran beschlagen. Diese lässt sich in Flocken oder grösseren Stücken von der Dura abheben. Dieser Versuch veranlasst, weil die Dura mit der neu gebildeten Membran in zahlreicher Gefässverbindung steht, vereinzelte kleine Blutungen. Nach den Untersuchungen von Huguen in lässt sich mikroskopisch die Bildung von Bindegewebe und Gefässen aus den weissen Blutkörperchen und der Untergang der rothen mit ihren Folgen nachweisen. Welche Rolle der Faserstoff, der bei der Umwandlung des coagulirten Blutes mehr und mehr schwindet, spielt, ist schwer zu bestimmen; vielleicht dient er nur als Nahrmaterul. Ist die Bildung der Membran bereits vorgeschritten, so oflegen zurte Bindegewehsfäden sie mit der gegentberliegenden Pia zu verbinden. Die in reichlicher Menge neugebildeten Gefässe sind mit dunnen Wandungen verschen und von einem Durchmesser, der den der entsprechenden normalen Gefüsse oft um das Zwei- bis Vierfache übertrifft. Dies ist der Grund, wesshalb Rupturen solcher Gefässe und Blutungen nicht lange auf sich warten lassen. Die Menge des ergossenen Blutes ist variabel. B. Wagner berechnet sie in seinem einen Fall auf 30, in dem auderen auf eires 50 Gramm. In dem von mir beobachteten Fall habe ich die Menge des noch ziemlich flüssigen Blutes auf circa 80 Gramme geschätzt. Barthez und Rilliet haben in einem Fall, in welchem die Pachymeningitis doppeltseitig war, weit über die doppelte Menge des ergossenen Blutes beobachtet.

an, dass die Blutmenge um so grösser angetroffen werde, so lang in Nähte und Fontanellen noch nicht geschlossen sind, also der il der stand dem sich ergiessenden Blut gegenüber ein geringerer sei. 22 di geschlossenem Schädel. Kleinere Blutheerde liegen zwischen der Fie sern des neugebildeten Gewebes, grössere pflegen eine grosse Höhlest der Membran zu bilden.

Bei der geringen Zahl der aus dem kindlichen Alter vorhacies Beobachtungen lässt sich nicht bestimmen, ob diese Krankheit häuse einseitig oder doppeltseitig vorkommt. Im ersteren Fall kann, wad das Blut in größserer Menge ergossen ist, der Falx nach der ander Seite hinübergedrängt werden, wie z. B. in B. Wagner's erstem fall Bei beträchtlichem Erguss findet man die darunter liegende Hemispate durch den Druck mehr oder weniger muldenförmig abgeflacht und var derberer Consistenz, als im normalen Zustand. Der Sitz diese Processes befindet sich in der Regel an der Convexität der Hemisphies. Nur bei Erwachsenen hat man ihn auch an der Basis des Schädels betachtet. Auch würde es nicht in das Bereich der Unwahrschembehist gehören, dass bei zu beträchtlicher Blutung im Gewebe einer zu zute neugebildeten Membran diese perforirt würde und ein Theil des ergesenen Blutes sich nach dem Gesetz der Schwere zur Basis Crann himsenkte.

Es gehört gewiss zu den Seltenheiten, dass dieser Process dank dass sich das ergossene Blut zu einer neuen Membran organisiri ta vollständig abgelaufen ist. In der Regel treten mehrfache Regen immer neue Blutungen auf. Desshalb findet man diese Membran no aus mehreren Schichten von verschiedenem Datum gebildet, von weltte die innerste die jungste darstellt. Solche Membranen können de lind eine ziemliche Dicke erreichen. Gewöhnlich organisirt sieh das so Neuem ergossene Blut nicht vollständig. Man findet desshalb in Regel zwischen den Schichten der Membran grüssere und kleinere Hert verschiedenen Alters, welche mit Blutcoagula gefüllt sind, die sich :reits auf dem Wege der Metamorphose befinden. Daneben kaar einer anderen Stelle ein frischer Bluterguss vorhanden sein. Durch zeit verschiedenen Heerde erscheint die neugebildete Membran wie in Fred getheilt. Bei Erwachsenen ist es vorgekommen, dass man neben Bot erguss in einem Fach in einem anderen einen serösen Erguss oder ren-Eiter gefunden hat.

Die Grösse der vom Bluterguss in der neugebildeten Membran wirkten Räume ist verschieden. In meinem Fall betrug der Tiefendurchmesser des von Blut erfüllten Raumes, der sich über beide Hensphären verbreitete, einen Centimeter. Die Membran war an ihrer in

Hohlraum zugekehrten Fläche gleichmässig rauh, zottig, dunkelrothbraun, mit einer Schicht coagulirten Blutes belegt, während die grössere Menge des Blutes noch flüssig und beim Eröffnen des Schädels abgeflossen war.

Die erkrankte Dura findet sich im Verlauf der Krankheit mehr verdickt und dem angrenzenden Schüdeldach ziemlich fest adhärent. In meinem Fall war sie stahlblau und sank nach schwieriger Lösung von dem Schüdeldach und Abnehmen desselben über dem durch den Abfluss des Blutes ziemlich hohl gewordenen Raum wie eine gefaltete Mütze zusammen. Ausserdem liess sich eine chronische Entzündung der Dura und beträchtliche Verdickung derselben in den Regionen, in welchen sie an das Cerebellum, den Pons und die Medulla oblongata grenzte, nachweisen. Die Sinus der Dura sind meist erweitert, die Vv. diploicae sehr blutreich.

In dem von mir beobachteten Fall waren in Folge des durch den reichlichen Bluterguss bewirkten Druckes sämmtliche Fontanellen und Nähte weit offen und schwappend. Der Kopfumfang betrug 48, der Brustumfang 43, die Körperlänge 69. Ueber der Kopfwölbung gemessen betrug die Entfernung von der Glabella bis zur Protuberantia occup. ext. 26,5, in gleicher Weise von einem Ohr zum anderen 32. Die grosse Fontanelle hatte einen Längsdurchmesser von 15,5 und einen Querdurchmesser von 17 Centimeter.

Je älter und dicker die Membran, um so eher lässt sie sich in grösseren Stücken oder in toto von der Dura abziehen. Sie haftet allmählig auch der Pia mehr und mehr an und steht mit derselben in reichlicher Gefässverbindung. In den Maschen der Pia sind ältere und jüngere Blutextravasate gefunden worden. Es kommen auch Zeichen von chronischer Entzündung der Pia vor. Dieselbe zeigt sich getrübt, verdickt, in ihren Maschen trübes, zuweilen sulziges Exsudat.

Die Oberfläche des von der Membran gebildeten Sackes, welchem man, wenn er ausgebildet ist und mehrfache Blutergüsse in denselben stattgefunden haben, den Namen eines Haematoma durae matris beigelegt hat, kann, wenn seine Verbindung mit Dura und Pia keine zu innige ist, sich ziemlich vollständig mit Epithel bekleiden.

Atrophie, Sklerose des Gehirns, welche bei Erwachsenen, namentlich im höheren Lebensalter mit dieser Pachymeningitis vergesellschaftet
gefunden werden, und das grösste Contingent für dieselbe stellen, Embolie und Thrombose von Hirnarterien, Geschwülste sind unter diesen
Verhältnissen im kindlichen Alter nicht zur Beobachtung gekommen.
Lieberhaupt hat die Pachymeningitis für sich, wenn es nicht durch beträchtlichen Bluterguss zu Depression der betreffenden Region des Ge-

hirns kommt, keinen direkten Einfluss auf dasselbe. Es versteht sein von selbst, dass durch den Druck des Exsudates eine entsprechende Blutleere der Hirnrinde hervorgerufen wird, aber weiter erstreckt sich der
Einfluss auf die Hirnmasse nicht. Alle pathologischen Veränderungen
derselben sind auf andere Ursachen, welche früheren Datums als der
Pachymeningitis sind, zurückzubeziehen. In diese Categorie gehört be
Erweiterung der Hirnventrikel mit reichlichem serösen Erguss in den
zweiten Fall von B. Wagner. In meinem Fall war hochgradge
Oedem des Cerebrum und Cerebellum, Erweiterung der Ventrikel and
reichlicher seröser Erguss in denselben zugegen. Ich zweifle nicht, das
dieser Process bereits eine entsprechende Dehnung und Erweiterung er
Schidelkapsel veranlasst, und dass dieser Vorgang durch die Pachymeningitis nur noch eine Steigerung erfahren hat.

Paulicki verzeichnet ausser Bluterguss in die Maschen der Pa der rechten Grosshirnhemisphäre eitrige Entzündung der Pia link. Ausserdem fand sich im linken hinteren Lappen Erweichung, in der Marksubstanz der rechten Hemisphäre Sklerose. Das Ependym der Vertrikel war verdickt. In den Lungen Keste abgelaufener Pneumonie.

Von weiteren Complikationen der Pachymeningitis ist im knalichen Alter wenig bekannt, während sie bei Erwachsenen mit verschiedenen Krankheiten vergesellschaftet gefunden worden ist. In dem eines
Fall von B. Wagner findet sich Pneumonie, Schwellung und Verkisung der Bronchialdrüsen angegeben. In meinem Fall wurde Tuterkulose des Kehlkopfes und Bronchitis beobachtet.

Wenn der Process nicht zu hochgradig ist, die Blutung sistirt, der Erguss sich zum grössten Theil zu einer Membran organisirt, so kant ohne Zweifel Heilung stattfinden. Aus dem kindlichen Alter ist hierüber bei der geringen Zahl der vorgekommenen Fälle nichts bekannt Manche wenig deutlich ausgeprägte Fälle mögen auch der Beobachtung und namentlich der Sektion entgegen sein. Einige Heilungen bei krwachsenen, durch die Sektion constatirt, finden sich in der Literatur verzeichnet.

Symptome und Verlauf.

Die Symptome sind im Beginn des Processes äusserst dunkel. Wahrscheinlich keunzeichnen sie sich nur durch einen lebhuften Kopfschmerz Zeichen von Hirnkrankheiten, welche bei Erwachsenen auf die Möglichkeit der Entwickelung einer Pachymeningitis aufmerksam machen, fehlen bei Kindern durchaus. Das durch die Entzündung gesetzte Exsudat nimmt im Beginn auch einen zu kleinen Raum ein, als dass es im Stande wäre, besondere Erscheinungen hervorzurufen.

Sobald eine sekundäre Blutung auftritt, ündert sich die Scene. Es treten die Symptome einer Raumbeengung in der Schädelhöhle auf, welche ihren Ursprung an der Oberfläche des Gehirns hat und sich deutlich von Processen in der Tiefe desselben unterscheidet. Je ausgedehnter der Bluterguss ist, je rapider er stattfindet, um so ausgeprägter sind die Symptome. Gewöhnlich datirt man erst von diesem Zeitpunkt den Beginn der Krankheit.

Das erste Symptom der stattfindenden Blutung ist ein intensiver Kopfschmerz, der nicht auf die Steile derselben beschränkt ist, sondern über den ganzen Kopf sich verbreitet. Sehr bald folgt Bewusstlosigkeit, allgemeine convulsivische Anfälle, welche sich selbst bei einseitiger Pachymeningitis nicht auf die contralaterale Körperhälfte beschränken, sondern sogleich oder bald auch die andere mit in ihr Bereich ziehen. Dabei ist die Athmung sterthorös, der Puls verlangsamt und die Pupillen eng. In einzelnen Fällen kommt Nystagmus vor, in meinem waren die Bulbi dauernd etwas nach abwärts gerichtet.

Steht die Blutung, geht der Anfall vorüber, so schwinden die Krampfantälle allmählig, in dem ersten Fall von B. Wagner zuletzt im Gesicht, das Bewusstsein kehrt allmählig wieder. Zunächst hält sich noch ein dumpfer Kopfschmerz, die Kranken gehen unsicher, können hinfullen. Bald gehen auch diese Erscheinungen vorüber, die Störungen der Respiration und der Herzthätigkeit machen normalen Verhältnissen Platz, die Enge der Pupillen schwindet. Längere Zeit bleibt dann noch ein geringer Kopfschmerz bestehen.

Nach Wochen, Monaten wiederholt sich der Anfall, meist durch eine interkurrente Krankheit, wie z. B. Lungenentzündung oder durch eine traumatische Erschütterung des Körpers veranlasst. Dasselbe Bild entwickelt sich wieder.

Der Process kann wieder rückgängig werden, oder dies Mal oder bei wiederholten Malen den lethalen Ausgang bedingen, der hauptsächlich durch Lähmung der Centren der Respiration und Herzthätigkeit in Folge von Druck und gestörter Blutcirculation bewirkt wird. Dem Tode gehen dann in der Regel lebhafte allgemeine klonische Krampfantälle vorauf.

Je geringer die Blutung an Umfang ist, um so mehr erscheinen diese Symptome in abgeschwächtem Maass.

Fassen wir diese einzeln in das Auge, so steht in erster Linie gleich im Beginn des Anfalls ein äusserst heftiger Kopfschmerz. Dieser wird geringer, dumpfer, wenn der Anfall nachlässt, scheint aber nie mehr vollständig zu schwinden. Mit dem Auftreten eines neuen Anfalls scheint der früher vorhanden gewesene hohe Grad sich noch zu steigern.

wahrscheinlich weil die Raumbeschränkung in der Schädelhöhle in der Zunahme begriffen ist.

Das Bewusstsein wird im Anfall, sobald die Kopfschmerzen eme beträchtliche Höhe erreicht haben, also der Druck durch den Ergus lebhafter geworden ist, aufgehoben. Nach dem Anfall, zu einer Zeit, in welcher die Krampfanfälle aufgehört haben, kehrt es vollständig wieder. Es sind aus dem kindlichen Alter keine Fälle bekannt, in welchen das Sensorium und die intellektuellen Fähigkeiten in den Intervallen zwischen den Anfällen eine wesentliche Behinderung erfahren hätten Erfolgt der Tod in dem Anfall, so kehrt das Bewusstsein vor demselben nicht wieder. Schwankungen in der Benommenheit des Sensorium welche man bei Erwachsenen gefunden hat, scheinen im kindlichen Alter nicht vorzukommen.

Ein sehr werthvolles Symptom für die Raumbeschränkung des Gehirns von seiner Peripherie aus ist die Verengerung der Pupillen. Deselbe scheint in keinem Fall zu fehlen. Im Verlauf der Krankheit gett sie in der Regel in mässige Erweiterung über. Untersuchungen des Augenhintergrundes sind meines Wissens bei dieser Krankheit im kindlichen Alter nicht gemacht worden. Fürstner (l. c. p. 17) macht darauf aufmerksam, dass bei beträchtlichen Blutergüssen nach Massgabe ihres Sitzes einseitig oder in beiden Augen Stauungspapille vorkommt. Er weist aber in drei Beobachtungen nach, dass die Ursache derselben nicht in dem Einpressen von Liquor cerebro-apinalis in der Scheidenraum des Opticus, sondern in einer Ausfüllung desselben durch ergossenes Blut bestanden habe. Bei einseitiger Pachymeningitis befindet sich die Stauungspapille auf der gleichen Seite. Huguenin hat in einem Fall Bluterguss in der Retina beobachtet.

Diesen Beobachtungen stelle ich einen Fall von einem Knaben vos 31 a Jahr zur Seite, der einen Sturz von einer Treppe erlitten und darch die Commotion in Verbindung mit einem beträchtlichen Bluterguss üter der rechten Grosshirnhemisphäre in anderthalb Tagen zu Grunde gegangen war. Die Pupillen waren mittelgross und reagirten gegen einfallendes Licht gar nicht. Die rechte Schachse stand tieter als de linke. Es war Strabismus convergens des linken Auges vorhanden.

In dem von mir beobachteten Fall war Nystagmus zugegen und beide Schachsen etwas nach abwärts gerichtet. Nach Fürstner schin den Fällen, in welchen zugleich Parese einer Körperhälfte vorhandzist, der Nystagmus von der äussersten Richtung dieser Seite his zur Mittellinie schwanken, aber nicht nach der anderen Seite über dieselte hunausgehen. Eine Erklärung hisst sich dafür nicht geben.

Was die Störungen der Motilität betrifft, so haben diese viel sel-

tener eine tonische als klonische Beschaffenheit. In der Regel sind sie doppeltseitig. Die Deviation des Kopfes und der Augschsen nach der einen oder anderen Seite ist im kindlichen Alter nicht beobachtet worden. Ebenso wenig sind nach dem Aufhören der Krämpfe Erscheinungen von Lähmung, wie man sie bei Erwachsenen theils doppeltseitig, theils in der der einseitigen Läsion contralateralen Körperhälfte gefunden hat, gesehen worden. In dem zweiten Fall von B. Wagner ist auffällig, dass die klonischen Krampfanfälle bei doppeltseitiger Pachymeningitis in der Körperhälfte heftiger auftreten, auf deren gleicher Seite sich die Entzündung der Dura stärker entwickelt hatte. Als Vergleich beziehe ich mich auf einen Fall beträchtlicher traumatischer Blutung zwischen Dura und Pia über der rechten Grosshirnhälfte. Hier war ein mässiger Grad von tonischem Krampf aller vier Extremitäten eingetreten und dauerte bis zu dem schnell erfolgenden Tode. Daneben war die dauernde Neigung, den rechten Fuss über den linken zu lagern, vielleicht in Folge linksseitiger Parese.

Ueber Störungen der Sensibilität ist aus dem kindlichen Alter nichts bekannt. Ebenso wenig weiss man etwas über Alterationen in den cortikalen Centren, welche den höheren Sinnen angehören. Fürstner hat bei einem Erwachsenen Aphasie beobachtet, was ganz erklärlich und nur der Seltenheit wegen zu beachten ist.

Fieber pflegt weder durch die primäre Pachymeningitis noch durch die sekundären Blutungen hervorgerufen zu werden. Die terminalen, namentlich abendlichen Steigerungen in dem von mir beobachteten Fall, bis zu 41 am Abend vor dem Tode, sind nicht maassgebend, weil die Krankheit mit chronischem Hydrocephalus complicirt war. Die Respiration war in der letzten Lebenszeit beschleunigt, ebenso der Puls bis zu 150—164, welcher Zustand auf beginnende Lähmung des Centrum der Herzthätigkeit deutet.

Die Dauer dieser Form von Pachymeningitis ist jedenfalls verschieden, lässt sich aber schwer bestimmen, weil der erste Beginn des Processes, ehe Blutung erfolgt ist, kaum diagnosticirt werden kann. Von der ersten Blutung, welche sich bei Kindern immer deutlich durch heftigen Kopfschmerz, Sopor, enge Papillen, Krampfanfälle kennzeichnet, können Tage, Wochen. Monate vergehen, ehe eine neue Blutung eintritt. Es scheint, dass sich diese nur einige Male wiederholen können und dann der Exitus lethalis eintritt. In dem ersten Fall von B. Wagner dauerte das Intervall zwischen dem ersten und dem zweiten tödtlichen Anfall zwischen sieben und acht Wochen. In dem zweiten Fall scheint der Process über zwei Jahre gedauert zu haben. Die klonischen Krampfanfälle waren immer nur einseitig, bis bei der letzten durch Fall be-

dingten Blutung die Convulsionen den gesammten Körper ergriffen, debei aber immer in der ursprünglich afficirten, rechten Körperhälfte betiger auftraten als in der anderen.

Es gehört zu den Seltenheiten, dass Pachymeningitis ohne ingest bezügliche Symptome verlauft. Dass dies aber vorkommen kann, beweist der von Moses publicirte Fall. Das Kind war sieben Mente alt, bot im Leben keinerlei Symptome, welche an eine Krankben is Gehirns oder seiner Häute denken liessen, und starb an Catarrhalpzemonie. Die Sektion ergab eine durch Pachymeningitis entstander Cyste, welche über der vorderen Hälfte der rechten Grosshirnhemisphingelegen war. Durch den Druck war der rechte Ventrikel verengt, ex linke aber erweitert und mit klarem Serum gefüllt.

Diagnose.

Der Beginn dieser Pachymeningitis ist nicht diagnosticirbar. Glad die erste Blutung zeigt sich aber mit den besprochenen, mehr oder mader deutlich ausgeprägten Symptomen der diffusen Raumverengerung welche ihren Angriffspunkt an der Convexität des Gehirus genomes hat. Dabei fehlen alle Symptome einer Heerderkrankung oder eine Processes, welcher die Basis oder die Ventrikel des Gehirns ergnfa Man findet also keine Affektion des Oculomotorius und Abducen wie Ptosis und Strabismus bei gleichzeitig weiter Pupille, keine spende Affektion des Facialis und Hypoglossus. Dabei sind die Convulsionen welche im Anfall auftreten, von allgemeiner Ausbreitung, stets doppelsritig und gehen, wenn sie anfangs auf eine Seite beschränkt waren, auf die andere Seite über. Die Krampfanfälle sind das Zeichen des Reins der motorischen Rindencentren durch den Druck, und da dieser angedehnt ist, so haben auch jene allgemeine Verbreitung. Lähmunge dieser Centren und in Folge davon Paresen in verschiedenen periphere Nervengebieten, die allmählig eine Körperhälfte und dann auch schnuweise die andere einnehmen, sind meines Wissens nur bei Erwachseter beobachtet worden, aber im kindlichen Alter bisher nicht. Sie konnet daher für die Diagnose nicht verwerthet werden.

Charakteristisch für die Pachymeningitis haemorrhagien sind de nuch kurzem Anfall auftretenden ziemlich reinen Intervalle. Diese werden bei keiner anderen Krankheit, welche in diffuser Weise raumbeschränkend auf die Convexität des Gehirns wirkt, gefunden. Ausserdez ist die Wiederkehr der Anfälle bezeichnend für diesen Process.

Es giebt nur zwei Krankheiten, mit denen die hämorrhagische Pechymeningitis im Anfall der Blutung verwechselt werden könnte, des ist die akute Entzündung der Pis an der Convexität der Hemisphäre und eine akute Blutung zwischen Pia und Dura ohne Entzündung der letzteren.

Abgeschen davon, dass für den Fall, dass das Leben erhalten bleibt. schon durch das Schwinden des Anfalla und das folgende freie Intervall die Differentialdiagnose begründet wird, so findet man öfter bei der Entzündung der Pia im Beginn auch Verengerung der Pupillen, doch macht diese sehr schnell einer beträchtlichen und oft ungleichen Erweiterung derselben Platz. Ferner brancht die Entzündung der Pia nicht von Krampfanfällen begleitet zu sein; nur bei akutem lethalem Verlauf pflegen diese im terminalen Stadium nicht leicht zu fehlen. Endlich ist das Bewosstsein bei dieser Krankheit durchaus nicht immer, namentlich nicht im Beginn aufgehoben. Sopor aus dem die Kranken nicht leicht zu erwecken sind, wechselt mit Delirien und oft sind die Kranken erst wenige Stunden vor dem Tode vollkommen betäubt, während sie sich noch vor dieser Zeit auf Verlangen selbstständig aufsetzen und entsprechende Antworten geben können. Der Kopfschmerz ist bei dieser Entzundung der Pia nicht so intensiv und die Verlangsamung des Pulses fehlt gänzlich. Erhöhung der Temperatur fehlt bei der hämorrhagischen Pachymeningitis, kann dagegen bei der Entzündung der Pia betrichtlich oder auch nur angedeutet sein.

Ein akuter Bluterguss zwischen Dura und Pia von irgend beträchtlicher Ausdehnung kann mit den gleichen Erscheinungen beginnen, wie ein Anfall, der durch Blutung bei hämorrhagischer Pachymeningstis ausgelöst wird. Während bei jenem aber die Symptome erst allmählig mit der Resorption des Ergossenen weichen können, findet hier ein schnellerer Nachlass und Eintritt eines freien Intervalles statt. Ausserdem finden bei dem einfachen Bluterguss nicht leicht Recidive statt. Enden beide Processe tödtlich, so können sie intra vitam durch nichts unterschieden werden, wenn bei der hämorrhagischen Pachymeningitis diesem letzten Anfall nicht schon gleiche voraufgegangen sind.

In einem Falle von beträchtlichem Bluterguss über die rechten Grosshirnhemisphären und an der dem Falx entsprechenden Seite derselben in Folge eines Sturzes habe ich Symptome beobachtet, welche sich vor der Hand nicht erklären lassen. Die Pupillen waren nämlich von mittlerer Grösse und ohne jegliche Reaktion, dagegen stand die rechte Schachse entschieden tiefer als die linke und es bestand ausgesprochener Strabismus convergens des linken Auges. Diese Symptome kommen der Pachymeningitis nicht zu.

In dem von mir beobachteten Fall konnte die Diagnose wegen der vorherrschenden Symptome des Hydrocephalus nicht gemacht werden. Indess war eine Erscheinung vorhanden, welche dem Hydrocephalus nicht zukommt, sondern auf die Möglichkeit des Vorhandenseins eine bümorrhagischen Meningitis hinwics. Dies war die dauernde Contraktion der Pupillen, während man bei dem Hydrocephalus das Gegentenhätte erwarten sollen.

Therapie.

Im Beginne kann die Krankheit nicht erkannt, also auch nicht behandelt werden. Da sie sich zu bestehenden Harnkrankheiten hungesellen kann, so behüte man die, welche an solchen leiden, also namenlich hydrocephalische vor direkten Läsionen des Kopfes und auch krachütterungen desselben durch Fall.

Die initialen Kopfschmerzen verlangen die energische Anwendung von Kälte, also Auflegen von Eisbeuteln. Ist bereits ein gleicher Arie voraufgegangen, übersieht man also die Tragweite der initialen benptome, so kann man durch das Anlegen einer hinreichenden Menge wo Blutegeln an den Kopf die Grösse der Blutung zu mindern und dad zet den Anfall zu mässigen suchen. Wie sehr man sich bestrebt, in solche Fällen energisch zu verfahren, geht daraus hervor, dass man bei bwachsenen unter gleichen Verhältnissen eine ergiebige Venäsektion de die Anwendung des Junod'schen Schröpfstiefels empfohlen hat. Ut mit diesen Eingriffen im Beginne der Blutung viel erreicht wird, stem dahin. 1st durch den Druck des ergossenen Blutes bereits Sopor enne treten, so ist jede Blutentziehung nachtheilig, weil sie die Menge de Ergossenen nicht vermindern kann und die Anamie der Hirnrinde nu noch vermehren würde. Man könnte sich nur, wenn der Sopor zu be und zu andauernd wäre, zu einer Blutentziehung veranlasst sehen, w den Blutdruck in der Schädelhöhle zu mässigen. Daneben bleibt at energische Anwendung der Kälte fortbestehen. Ausserdem gebe mat abführende Klystiere, so lange der Kranke bewusstlos ist. Kehrt be Bewusstsein wieder, müssen abführende Mittel: Salze, Fol. Sennac, a Ricini per os gereicht werden. Im freien Intervall muss für zweitmässige Ernährung und grösste Ruhe Sorge getragen werden.

V. Entzündung der Pia mater.

Einer jeden Entzündung der Pia geht Hyperämie derselben vorau Um diesen Vorgang deutlich übersehen zu können, ist ein klarer Ezblick in die anatomischen und physiologischen Verhältnisse der Circulation in der Schädelhöhle nothwendig. In der Hauptsache verweise ich auf die in dem Abschnitt über Hyperämie gemachten Angaben und Auseinandersetzungen und auf die klare Darlegung dieser Verhältnisse durch Huguenin in dem Sammelwerk von v. Ziemssen.

Ich will also nur kurz berühren, dass die Pia aus zwei Blättern besteht, deren eines und zwar das äussere sich glatt über Windungen und Furchen des Gehirns hinzicht und an der Aussenseite mit Pflasterepithel bekleidet ist. Das innere Blatt steigt in die Furchen hinein und kleidet diese vollständig aus, steht also über den Windungen in inniger, und über den Furchen in mehr lockerer Verbindung mit dem äusseren Blatt. Es sind also die Maschen der Pia über den Gyri enger und über den Furchen weiter, so dass in den letzteren sich eine grössere Menge von Flüssigkeit ansammeln kann. Die Pia zieht sich in die Ventrikel hinein und bildet sowohl für die Plexus chorioidei als das Ependym die Decke. Bei ganz jungen Kindern kann sie hier Flimmerepithel zeigen, später trägt sie ein Pflasterepithel. Die Pia geht andererseits direkt in die der Medulla oblongata und des Rückenmarks über. Sie ist unter normalen Verhältnissen nur locker mit der Hirnrinde verbunden und lässt sich ohne wesentliche Verletzung dieser abziehen.

Die Pia stellt mit ihren Maschen und den Ventrikeln des Gehirns einen grossen Lymphsack dar, der dem Aufenthalt und der Bewegung des Liquor cerebrospinalis dient. Der Zusammenhang der s. g. subpialen Räume mit den Ventrikel ist durch das Foramen Magendii in Bezug auf den vierten und in Bezug auf die anderen an mehreren Stellen nachgewiesen worden. Die Schädelkapsel ist bei Kindern, deren Nähte und Fontanellen geschlossen sind, für den momentanen Druck unnachgiebig. Die Hirnmasse ist ebenfalls keiner beträchtlichen Compression fäbig. Ist der auf diese ausgeübte Druck zu stark, wie es bei Hämorrhagie in den Sack zwischen Dura und Pia oder bei hochgradiger Pachymeningitis hacmorrhagica der Fall sein kann, so ist Lähmung des Gehirns die Folge. Das, was in Bezug auf seine Menge im Gehirn dem Wechsel unterliegen kann, ist also nur das Blut und die Lymphe. Nimmt die Blutmenge zu, so fluthet mehr Lymphe in die Maschen der Pia des Rückenmarks ab. Sammelt sich dagegen mehr Lymphe in betreffenden Piaräumen der Schädelhöhle an, so wird die Blutmenge verringert.

Ich muss in Bezug auf diese Circulationsverhältnisse noch erwähnen, dass manche auf Grundlage stattgefundener Experimente einen Zusammenhang zwischen dem Lymphsack der Pia und dem Raum zwischen Pia und Dura annehmen. Huguen in stellt diese Communikation in Abrede, betont dagegen den Zusammenhang des s.g. subduralen Sackes mit der Scheide verschiedener Nerven, namentlich des Opticus, Olfactorius, Acusticus,

Von einigen Seiten wird angenommen, dass die subpialen Räume im Zusammenhang mit den Sinus stehen, so dass Lymphe in diese abfliessen, aber nicht umgekehrt Blut in den Lymphsack treten könne. Mit dem Lymphsack der Pia stehen die perivaskulären Lymphräume in Verbindung, welche sowohl Arterien wie Venen umgeom. Da ihre Aussenwand keiner besonderen Dehnung fühig ist, so liegt auf der Hand, dass grössere Füllung der Gefässe einer geringeren Menge von Lymphe in den perivaskulären Räumen Platz gestattet und umgekehrt. Der Abfluss der Lymphe aus den Piaräumen des Gehirus und Rückenmarks findet durch die betreffenden Bahnen der Lymphgelisse statt.

Die subpialen Räume vereinigen sich an der Basis des Gehmen einigen grösseren, paarigen und unpaarigen Sinus, welche einer groseren Menge von Lymphe den Aufenthalt gestatten.

Tritt nun arterielle Hyperämie ein, so wird der Raum für der Lequor cerebrospinalis verkleinert, derselbe muss, da Schädelkapsel and Gehirn nicht nachgeben, theils durch die abführenden Lymphbaharden Schädel verlassen, zum grösseren Theil wird er aber in die Lymphräume der Rückenmarkspia fluthen und von hier aus ebenfalls in stakerem Maasse abfliessen. Dieser Abfluss steht aber nicht in ausreicher dem Verhältnisse zur arteriellen Blutzufuhr. Sobald diese so bedeutel geworden ist, dass der Liquor nicht mehr ausweichen kann, so nach ein Druck desselben auf die nachgiebigsten Regionen des Gefässsystem auf die Capillaren statt, diese werden mehr oder weniger comprisentes tritt Anämie ein. In Folge der anatomischen Verhältnisse ist der Hirnrinde von diesem Vorgange am ehesten heungesucht.

tergo für den Abfluss des Blutes aus den Venen eine wesentriche Verminderung erfahren. Mit dieser Hand in Hand geht auch ein verweiterter Abfluss von Lymphe aus den perivaskulären Räumen. Zugend wird in Folge von Stauung des Blutes in den Venen mehr Seram udiese transsudiren. Je mehr sich die Circulation staut, je weniger Lymphe abfliesen kann, um so reicher au Wasser wird das Gehirn sem Wie energisch diese Circulationsverhältnisse auf einander wirken, rest der beträchtliche Druck, unter welchen selbst in der Norm, wie nachgewiesen worden ist, der Liquor cerebrospinalis steht.

Es hegt auf der Hand, dass diese Schwankungen in den Verisitnissen der Circulation um so heftiger sein werden, je plötzlicher und p hochgradiger die fluxionäre Hyperämie auftritt.

Wenn diese Hyperämie in Schädeln stattfindet, deren Nühte un Fontanellen noch nicht geschlossen sind, so sind diese Verhältnisse nicht dazu angethan, den Vorgang milder zu gestalten, weil die Schadelkaped dem steigenden Druck nachgeben kann. Dieser Vortheil kommt ber unbedeutenden und rasch vorübergehenden Hyperämieen zu. Im tregen-

theil ist die äusserste Grenze der Nachgiebigkeit bald erreicht und die Hyperämie hat, weil mehr Blut zustiessen konnte, um so grössere Dimensionen ungenommen. Im Anfang der Hyperämie fühlt man die gespannte zum Theil vorgewölbte Fontanelle deutlich pulsiren. Mit dem Eintritt der Anämie in den capillaren Gebieten schwinden diese Erscheinungen.

Fluxionäre Hyperämie kann entstehen durch verstärkte Herzthätigkeit. Diese hat ihren Grund entweder in der hypertrophischen Beschaffenheit der Muskulatur oder in einer Steigerung der Energie derselben. Diese kann bewirkt werden durch stärk re Innervation oder durch die Beschaffenheit des Blutes, z. B. bei Fieber, Aenderungen der Blutmischung bei gewissen Krankheiten, durch gewisse Medikamente.

Fluxionäre Hyperämie kann aber auch die Folge von Erweiterung der Arterien sein, welche entweder durch Lähmung der Nerven, welche die Gefässe verengern oder durch gesteigerte Erregung derer, welche sie erweitern, bedingt wird. Wie weit die Beschaffenheit des Blutes auf diese Verhältnisse von Einfluss ist, lässt sich mit Sicherheit nicht übersehen. Doch sind gewisse Beziehungen, namentlich bei akuten Exanthemen, Infectionskraukheiten nicht in Abrede zu stellen. Dagegen scheint ein Zusammenhang gewisser Organerkraukungen mit diesen Vorgängen zu bestehen. Ich will nur an das nicht seltene Auftreten fluxionärer Hirnbyperämie bei Krankheiten der Darmschleimhaut, namentlich wenn diese mit profusen Entleerungen verknüpft sind, und bei Lungenentzündungen etc. erinnern. Es ist auch bekannt, dass Fälle auf den Kopf solche fluxionäre Hyperämie veranlasst haben.

Die Symptome dieser Hyperamieen gleichen, wenn der Vorgang hochgradig ist, vollständig denen der akuten Entzündung der Pia, der speciell so genaunten Meningitis, besonders der ventrikulären Form derselben oder der Entzündung der Convexität. Die Kinder fangen ohne Prodromalerscheinungen plutzlich an zu fiebern, der Kopt wird heiss, roth, es stellen sich lebhafte Kopfschmerzen ein, worüber ältere Kinder klagen, während man jungere wimmern hört und die Stirn runzeln sieht. Die Pupillen können etwas contrahirt sein, reagiren aber gegen Lichtreiz. Bei jungeren Kindern pulsirt die grosse Fontanelle abhaft, ist gespannt, auch etwas vorgetrieben. Gleich im Beginn können leichtere Störungen im Beginn der Motilität auftreten. Die Kinder schielen oder liegen vor sich hin mit nach oben gerichteten Sehachsen. Es stellt sich dauernd oder sorübergehend Nystagmus ein. Man hört die Kinder mit den Zähnen knirschen und sieht sie Kau- und Leck-Bewegungen machen. Es tritt leichter Tremor, Zuckungen im ganzen Körper oder in einzelnen Theilen auf. Das Sensorium wird allmählig mehr und mehr

benommen, mit dem Eintritt allgemeiner Convulsionen oder schon vorher tritt Sopor ein.

Unter diesen Erscheinungen kann nach wenigen Stunden bis Tagen das lethale Ende erfolgen, oder es kommt unter allmähligem Rückgang der Erscheinungen zur Besserung. Aeltere Kinder hört man dann noch eine Zeit lang öfter über Schwindel klagen. Bei manchen Kindern können sich diese Anfälle im Laufe der Jahre mehrmals wiederholen, sich dass man annehmen möchte, dass individuelte Anlagen für dieselben vorhanden sind. Ich habe diese Erfahrung namentlich in Fammen gemacht, in welchen Anlage zur Lungenphthise vorhanden war.

Als ein instruktives Beispiel dieser tödtlich verlaufenden Howame diene folgender Fall. Ein Knabe von fünf Wochen wird mit inzündung der Conjunctivae und mässigem Intestinalkatarrh in mezze
Spital aufgenommen. Der Katarrh hatte begonnen nachzulassen und uKind sich zu erholen. Am 13. Tage des Spitalaufenthaltes gegen Ateni
plötzlich profuses Erbrechen und Durchfall, rother, heisser Kopf, Pal
140, Respiration 40, während die Temperatur keine Stoigerung zut
Wenige Stunden darauf erfolgten allgemeine Convulsionen, in webers
das Kind starb. Die Sektion ergab: Dura dem Schädeldisch stark ich
härent, die Sinus mit Blut überfüllt. Hochgrädige Hyperamie der Pa
und des Hirns, auf den Durchschnitten des letzteren zahlreiche Batpunkte. Insufficienz der Valvula mitralis, welche einen ausgeziehe
Saum von geringer Breite und Beweglichkeit mit verdickten genander
Rändern darstellt, und beträchtliche Hypertrophie des linken Ventrikei
Katarrh der Schleimhaut, des Magens und der Dünndarme.

Es konnte sich hier nicht um eine verstärkte vis a terge für der Blutbewegung handeln. Die Hypertrophie des linken Ventrikels var nur die Compensation für die Klappeninsufficienz. Man ist genothet einen Zusammenhang zwischen den profusen Entleerungen und der fürzionären Hyperämie in der Schädelhöhle zu statuiren.

Da eine Menge von fluxionären Hyperämieen günstig verlaufes welche in ihren Erscheinungen von einer Entzündung der Pia mest unterschieden werden können, so nehme ich an, dass in den meiste Füllen, in welchen man Heilung einer Meningitis statuirt hat, es sie lediglich um hochgradige Hyperämieen gehandelt hat.

Wann diese Hyperimie in Entzündung übergeht und wodurch diese welche sich hauptsächlich durch die pathologische Veründerung der wieren Gefässhaut, den Austritt von weissen, auch einzelnen rothen Blukörperchen, von Faserstoff und Eiweiss kennzeichnet, zu Wege gebrickt wird, wissen wir nicht.

Wir unterscheiden in der Hauptsache zwei Formen von Meningitzdie einfache und die tuberkulose.

A. Meningitis simplex.

Literatur.

Löbenstein-Löbel. Die Erkenntniss u. Heilung der Gehirnentzundung etc. Leipzig 1813 — Aberdrom bie Anatomical and practical researches on Diseases of the brain p. 52. (ase 10 1839. Inman, Edinburg, med, and surg, journ. 1845. LXIV. p. 311 — Bednar, Krankheiten der Neugeborenen II p. 108 1851. — Barthez u. Rilliet, Handb. der Kinderkrankh. Iteatsch von Hagen. B. I. p. 122 1855. Lambi, Aus dem Franz-Josef-Kinderspitale in Frag. I. p. 18. 1869. — Lösehner, Ibid II. p. 172. — A. Simpson, Verhandlungen der geburtsh Ges. in Edinburgh im Journ. für Kinderkrankh. 1802. 1. p. 140. — Boachut, Jahrb. für Kinderheilk VI. Anal. p. 62. 1863. — L. M. Politzer Jahrb. für Kinderlik VI. p. 40 1863. — Th. Young Thompson, Med. chirurg. Transact. XLVII. 1864. p. 290. — Torci, Journ de Bruxelles 1864. XXXIX. p. 142. Août. — Ch. West, Lectures on the diseases of infancy and childhood. — Brünniche, Joarn. für Kinderkr. 1865. p. 262. — Ritter, Jahresherichte aus der Landesfündelanstalt in Prag 1865. p. 50 u. 1866. p. 62. — Im mer mann u. Heller, Deutsch Arch. für Löbenstein-Löbel. Die Erkenntniss u. Heilung der Gehirnentzandung 1865. 2. p. 262. — Ritter, Jahresherichte aus der Landesfindelanstalt in Prag 1865. p. 50 u. 1866. p. 62. — Immermann u. Heller, Deutsch Arch für kim Med. von Ziemssen u. Zenker B. V. p. 1. 1868. — Henoch, Beiträge zur Kinderheilt 1868. p. 11. — Ritter, Jahrb, für Physiol. u. Pathol. des ersten Kindesalters 1868. p. 53 u. p. 114. — von Schöller, Sitz. Bericht des Vereins der Aerzte in Steiermark 1869. -70. VII. p. 92. — Zini, Ibid. — Ritter, Oestreich, Jahrb für Pädiatrik p. 60 u. f. 1870. — Meigs and Pepper, A practical Treatise on the diseases of children 1870. p. 464. — Sumner Putnam, The med world 1871. Nov. p. 168. — F. W. Jenks, The med. Times. Philadelphia 1871. p. 364. — Peacock, Lancet 1873. 2. p. 415. — A. Ularus, Ueber Aphasia bei Kindern, Inaug-Dissert. Leipzig 1874. — Hock, Archiv für Augen- u. Ohrenheilkunde IV. 2. im Oestreich, Jahrb, für Pädiatr, 1875. Anal p. 150 u. 1874. n. 1. — Reimer, Jahrb, für Kinderhik N. F. Pidnatr. 1875. Anal p. 150 u 1874 p. 1. — Reimer, Jahrb. für Kinderhik N F. XI p. 1. 1877. — John Cross, Ibid. p. 324. — H Parinaud, Gaz. des höpitaux 1877. no. 116. — Demme, Beruht über die Thatigk, des Jenneischen Kinderspitales in Bern 1877. p. 17 — Huguenin. Hanlb. der spec Pathol. u Themp. von v. Ziemssen B. XI. 1. 2. Auft. 1878. — Buchanan Baxter. Centralzeitung für Kinderheilkunde 1878. J. p. 264.

Die einfache Meningitis unterscheidet sich in ihrem Auftreten und Verlauf durch den Ort, an welchem sie zur Entwickelung kommt. Wir theilen sie in Bezug hierauf, je nachdem der Process die Convexität der Hemisphären einnimmt, oder die Ventrikel betrifft, oder sich in dem Theil der Pia entwickelt, welcher die Basis cerebri überzieht. Die Entzündung der Pia der Convexität kann rein verlaufen, aber auch mit Entzündung der Ventrikel verbunden sein und sich in seltenen Fällen über das ganze Cerebrum und Cerebellum verbreiten. Die ventrikuläre Meningitis verlauft in der Regel für sich allein. Die basale Meningitis verbindet sich gern mit der ventrikulären. Trotzdem ist es nothwendig, diese Processe einzeln zu besprechen.

a. Meningitis der Convexităt.

Aetiologie.

Die Ursache dieser Entzündung kann zunächst in einer Verletzung bestehen. Die Verletzung des Schildels kann sich direkt bis auf die Pia erstrecken und diese in den Zustand der Entzündung versetzen. Ceine durch Trauma entstandene Entzündung der Dura kann sich auf Pia verbreiten. Oder die Pia kann einfach durch Stoss, Schlag, auf den Kopf bei unverletztem Schädel und Dura in den Zustand Entzündung gerathen.

Meningitis kann entstehen durch Erkrankung der Kopfkood namentlich in Folge von Caries des Felsenbeins. Es kommen un auch Fälle vor, in welchen eine Otitis interna ohne Affektion de petrosum diese Krankheit veranlasst bat.

Grund zur Meningitis können eiternde Kopfausschlüge, Zeilge entzündungen am Kopt geben. Phlebitis durch Entzündungen Eiterungen im Gesicht und der Kopfhaut, namentlich durch Erysp veranlasst, kann Thrombose von Sinus und Venen der Pia und in zur Linie Meningitis veranlassen.

Pyämische Meningitis kann durch direkte Verbreitung der zündung vom äusseren Zellgewebe des Kopfes oder Gesichtes, wie a in einem Fall von Insektenstich in der Höhe der Nasenwurzel gesthabe, auf das Periost, von hier auf die Dura und Pia zu Wege gebrewerden. Man hat sie auch bei Phiebitis umbihealis beobachtet.

Meningitis kann entstehen in Folge von Pachymeningitis intesowohl der einfachen als der hämorrhagischen Form, durch peripellutergüsse und Abscesse des Gehirus, durch zu heftige Einwirkungentze, namentlich der Sonnenstrahlen auf den Kopf (Demme).

Bei einem 6 Tage alten Mädchen, welches an Trismus und Tastarb, habe ich Meningitis gefunden.

Bei Krankheiten anderer Organe habe ich diese Meningitis am figsten sich im Verlauf von Processen entwickeln sehen, welche in al oder chronischer Weise die Athmungsorgane betrafen, also bei den schiedenen Formen von Lungenentzundung. Ich habe auch in einze Fatlen von Entzündung der Lungenspitzen, welche mit cerebraten scheinungen einherging, sehr deutliche Entzündung der Pia constaktönnen. Ferner habe ich mehrfach einfache Meningitis der Conseim Verlauf von chronischer Tuberkulose der Lunge und anderer Orgheobachtet. In einem Fall von Lungentuberkulose war gleiche Diphtheritis der Tonsillen und des Pharynx, in einem anderen Kellinken Wange zugegen. Auch im Verlauf von Pleuritis, von Echitis, Tussis convulsiva habe ich diesen Process entstehen sehen. Fall von Tussis convulsiva und Bronehitis war noch mit eroupöser zündung des Colon und Rectum compliciert.

Einmal habe ich bei einem einjährigen Knaben Meningitis zu

loider Entartung der Leber, Milz, Nieren, Darmschleimhaut hinzutreten und den lethalen Schluss machen sehen.

Meningitis habe ich öfter im Verlauf akuter Exantheme: Scharlach, Musern, Variolois beobachtet. In bemerke in Bezug auf die Scharlachfälle, dass es sich um ein ganz gründliches Exsudat in den Maschen der Pia gehandelt hat. Ein Fail von Variolois war durch Tuberkulose der Gallengänge, ein Mascrufall bei einem Mädchen durch heerdweise Bronchopneumonie mit Perforation, Pneumothorax und Noma der Genitalien ausgezeichnet. Endlich habe ich bei einem Mädchen von 1 Jahr, welches an Febris recurrens litt, Meningitis beobachtet und durch die Autopsie constatirt. Lüschner hebt das Vorkommen von Meningitis bei Typhus hervor.

Meningitis bei Rheumatismus acutus, Endocarditis ulcerosa ist mir im kindlichen Alter nicht zu Gesicht gekommen. Ritter hat diese Krankbeit mit Endocarditis und Pericarditis, auch mit Peritonitis vergesellschaftet gefunden.

Die convexe Form der Meningitis ist bei Weitem nicht so selten, als man anzunehmen geneigt ist. Namentlich ist sie in der ersten Zeit des Lebens in Emdelhänsern häufiger beobachtet worden, vielleicht nur desshalb, weil dort regelmässig die Sektionen gemacht worden sind. Rutter hatte im Jahr 1865 unter 76 Sektionen 32mal Meningitis gefunden. Unter meinen Fällen befindet sich die Mehrzahl in den ersten drei Lebensjahren. Dann lässt die Zahl der Fälle nach, um sich nach dem siebenten Jahr wieder zu steigern. Geschlecht, Jahreszeit scheinen ohne Einfluss auf das Vorkommen zu sein.

Reimer hat die Krankheit in den ersten Lebensjahren selten, häufiger dagegen von dem vollendeten 5. Lebensjahr an gesehen. Aus seinem Bericht füge ich zu den angegebenen Complikationen noch hinzu den Typhus exanthematicus, Cholera, Nephritis und Purpura haemorrhagica.

Im übrigen giebt es Fälle, in welchen die Meningitis ohne jede erkennbare Ursache in einem gesunden Körper hervorbricht.

Pathologische Anatomie.

Eine Entzündung der Pia an der Convexität der Grosshirnhemisphären hat die grösste Neigung, sich möglichst schnell und weit zu verbreiten. In der Regel ist der Process nur auf die angegebene Region beschränkt, doch findet man nicht selten auch die Fossac Sylvii verklebt und in ganz seltenen Fällen ist die Pia an der Basis des Gehirns, über dem Kleinhirn, der Medulla oblongata und zuweilen über dem gesammten Rückenmark mitergriffen. Zugleich oder auch bei

grösserer Beschränkung des Processes findet man hie und da die Form der ventriculären Entzündung.

Die Pia ist unter diesen Verhältnissen geröthet, verdickt, ihre tiefüsse erweitert. Neben diesen findet man oft schon makroskopisch is Streifenform die ausgewanderten weissen Blutkörperchen gelagert. Dis weitere Aussehen der Entzündung ist nur von dem Produkt derselber abhängig, je nachdem der Erguss mehr eitriger oder seröser Natar at

Im ersten Fall ist die Pia weiss bis gelb, beträchtlich verdickt mehr oder weniger oder vollständig mit Eiter infiltrirt. Dazwisches gewahrt man emzelne erweiterte Gefässe, auch Blutaustritte. In sitenen Fällen liegt eine dünne Schicht von Eiter auf der Aussenflicke der Pia, welche sich mit dem Messer abstreifen lässt. Die mikrostopische Untersuchung weist eine reichliche Emigration von Enterkörperchen in die Maschen der Pia, namentlich neben den Gefässen, und zurh in die oberen Schichten der Hirnrinde nach. Die mit Eiter infiltrite Pia lässt sich wie eine dicke Membran von der Oberfläche des Gehins abziehen, jedoch nicht, ohne schon makroskopisch sichtbare Verletzurgen der Hirnrinde zu veranlassen. Hat sich der Process weiter verbreitet, so findet man die beiden Blätter der Pia in den Fossae Sylve ziemlich fest verklebt. In seltenen Fallen habe ich in der Pia, welchdie der Falx gegenüberliegenden Flächen der Grosshirnhälften bedeckt beträchtliche Eiterung gefunden. Besonders stark entwickelt war de selbe am Rande, wo diese Flüche mit der Convexität zusammenstact lst auch die Pia der Basis, des Cerebellum, der Medulla mitergriffen, e unterscheidet sich ihre Beschaffenheit nicht von der bereits anzerbenen. Ist ventrikuläre Entzündung zugegen, so findet man die \ -trikel, namentlich die seitlichen, mit einem trüben, Eiterkörpereber enthaltenden Erguss mehr oder minder gefüllt. Die Plexus chornods sind oft mit Eiterflocken bedeckt. In seltenen Fällen ist der Ergman den Ventrikeln rein eitriger Natur, pflegt diese dann aber nicht gat auszufüllen, sondern sich mehr auf ein Horn, und namentlich die hintere zu beschränken. Ist der Erguss in den Ventrikeln bedeutend . so wis diese mehr oder weniger ausgedehnt und durch den Druck von laze die Gyri abgetlacht.

Ist das Exsudat in den Maschen der Pia mehr seröser Beschaffeheit und enthalt es verhältnissmässig wenig Eder, so pflegt es auf de Convexität der Hemisphären beschränkt zu bleiben, und zwar um esicherer, je massenhafter es ist. Kleinere Mengen werden auch mit mässigem Erguss in den Ventrikeln vereint gefunden.

Kleine Mengen eines solchen Ergusses lassen die Pia massing erschwellt und getrübt erscheinen. In den in den Furchen benindiges Maschen der Pia sieht man grauweisses, mehr dünnfüssiges oder gelbliches sulziges Exsudat, welches sich aber nicht über die Oberfläche erhebt, so dass diese über der ganzen Pia gleichmässig erscheint. Dies Exsudat pflegt auch nicht überall gleichmässig entwickelt zu sein. Die Gefässe findet man selten von Streifen ausgetretener weisser Blutkörperchen begleitet.

Wenn das Exsudat massenhafter ist, so treibt es, namentlich über den Furchen, die Pia hervor, so dass dieselbe in einzelnen hügeligen Erhebungen die Oberfläche überragt. Zugleich sind durch die Menge des Ergusses die Gyri seitlich comprimirt und die Sulci etwas verbreitert. Dieser Process pflegt gleichmässig entwickelt zu sein. Durch den Druck sind die Hemisphären in gewissem Grade comprimirt, ihre Consistenz derber, der Raum der Ventrikel, in welchen sich kein Erguss befindet, kleiner.

Je hochgradiger die Meningitis, je reichlicher ihr Produkt ist, um so mehr ist die Hirnrinde anämisch geworden. Die oberflächlichen Schichten derselben werden allmählig ödematös.

Hat beträchtliche Verdrängung des Liquor cerebrospinalis in die Maschen der Pia spinalis stattgefunden, so findet nach Herausnahme des Gehirns ein reichlicher Abfluss desselben aus den Lymphräumen der Rückenmarkshäute statt.

Einmal habe ich bei dieser mehr serösen Beschaffenheit des Exandats und sehr reichlicher Menge desselben einen Bluterguss im linken Seitenventrikel gefunden.

Die Sinus sind gewöhnlich mit Blut überfüllt. Abgesehen von Sinusthrombose, die in Folge pathologischer Processe der Entwickelung der Meningitis voraufgegangen sein kann, findet man nicht selten frische, in agone entstandene Thromben sowohl in den Sinus als in Venen der Pis.

Die Hirnmasse bietet, wenn sie durch massiges Exsudat an der Convexität oder durch reichlichen ventrikulären Erguss oder gar von beiden Seiten her dem Druck ausgesetzt war, eine derbere Consistenz als unter normalen Verhältnissen. Bei geringer Menge von Exsudat ist sie entweder von normaler Consistenz oder noch häufiger von weicherer Beschaffenheit, so dass sie leicht dem Fingerdruck nachgiebt und sich leicht zerreissen lässt. Es ist eben mehr Lymphe in der Hirnmasse wegen der Störung der Bluteireulation zurückgeblieben. In vielen Fällen habe ich als Zeichen der Blutstauung auf den Durchschnitten Blutpunkte gesehen und zwar nicht bloss in den Hemisphären, sondern auch in dem Pons, namentlich bei Druck auf deuselben. Diesen, sowie die Medulla oblongata bube ich nicht selten im Gegensatz zur weicheren Consistenz

der Hirnmasse etwas derb und die Strünge der Medulla sehr deuts entwickelt gefunden.

In Bezug auf den anstomischen Befund einer Stauung des I cerebro-spinalis in der Scheide des Opticus liegen aus dem kindhel Alter leider keine genügenden Beobachtungen vor.

Symptome und Verlauf.

Wenn sich die Meningitis in bis dahin gesunden Körpern entwick so pflegen die charakteristischen Erscheinungen sehr schnell aufzutett

Die Kunder werden mürrisch und schläfrig, der Kopf ist beiser gewöhnlich, der Puls beschleunigt, der Appetit schwindet, junge kin haben heissen Mund und wollen die Brust nicht nehmen. Hie und erfolgt Erbrechen, obwohl die Verdauung nicht gestört ist.

Ehe man Zeit hat, die Prodrome genauer zu beobachten, verständigt sich in wenigen Stunden das Bild der Krankheit. Wir wall zunächst den Zustand bei jüngeren Kindern in das Auge fassen.

Der Kopf wird heisser, röther, ganz junge Kinder runzeln die Si und wimmern, ältere klagen über lebhafte Kopfschmerzen, welche in die Stirngegend verlegen. Es hebt sich die grosse Fontanelle pulsirt lebhaft, die Temperatur steigert sich in wenigen Stunden zu trächtlicher Höhe, 40, in ganz seltenen Fällen hat man sie his über steigen sehen. Respiration und Puls sind beschleunigt. Kinder sind, um so schneller pflegt das Bewusstsein zu schwinden. treten Stridor dentium, Kau- und Leckbewegungen ein. Ab und an zeit sich noch Würgebewegungen oder es erfolgt auch noch Erbrechen Pupillen sind meist contrahirt, reagiren aber gegen Lichtreiz; die II der sind, so lange sie Bewusstsem Laben, empfindlich gegen Licht. auch gegen Geräusche. Die Bulbi sind bäufig nach oben gerollt. Lidspalten werden im Schlaf nicht vollständig geschlossen. Die V danung ist in der Regel retardirt, der Leib kann etwas eingesund sein, oder auch nicht. Mit der Aufhebung des Bewusstseins oder schon früher treten Convulsionen ein, welche einzelne Theile des D pers, in der Regel den gesammten Körper ergreifen. Mit dem Auftr dieser Krampfanfälle schwindet das Bewusstsein vollständig. vulsionen können von kurzer Dauer sein, aber auch bis zu 10 und Minuten anhaltend währen. Je rapider der Verlauf der Krank nach um so kürzeren Pausen kehren die Anfalle wieder, um nach lauf weniger Stunden bis wemger Tage das Leben zu beschtiessen. der Regel wird hier eine postmortale Steigerung der Temperatur beachtet.

Fassen wir die einzelnen Symptome näher in das Auge, so kön

diese einem gewissen Wechsel unterliegen. Zunächst kann die Entwickelung der Krankheit eine langsame sein, trotz welcher der Ablauf in der Regel ziemlich schnell vor sich geht.

Das Stadium der erhöhten Keizbarkeit des Nervensystems kann schon einige Tage geda iert haben, ehe sich das Bild der Krankheit deutlicher ausprägt. Die Kranken sind gegen alle äusseren Reize empfänglicher, namentlich was das Sehen und Hören betrifft, auch die Reflexerregbarkeit ist vermehrt. Die Nächte sind unruhig, oft schlaftos. Im Gebiet der Motilität zeigen sich leichte Zuckungen des ganzen Körpers oder einzelner Theile, als ob dieselben durch einen elektrischen Strom erregt würden. Es kann auch leichter und vorübergehender tonischer Krampf einzelner Glieder auftroten. Man sieht die Kinder hie und daschielen, oder den Blick wie im Nachdenken starr auf einen Gegenstand gerichtet. Oft findet man schon mehrere Tage vor dem eigentlichen Ausbruch der Krankheit die Bulbi auch im Wachen nach oben gerollt, als ob die Kinder an der Decke des Zimmers etwas suchen. Ebenso pflegen sie die Augenlider im Schlaf nur halb zu schliessen.

Sehr oft dauert das Erbrechen schon mehrere Tage an, che sich die Meningitis entwickelt. Die Zunge ist dabei rein, die Verdauung normal. Das Erbrechen tritt spontan ein, oder nachdem das Kind etwas genossen hat. Ebenso sind Kan- und Leckbewegungen häufig schon Tage lang Gegenstand der Beobachtung gewesen.

Das Sensorium braucht nicht auf einmal zu schwinden, sondern kann allmählig mehr und mehr benommen werden. Auf der Höhe der Krankheit wird es vollständig aufgehoben, namentlich sobald ein Anfall allgemeiner Convulsionen aufgetreten ist.

lst die Krankheit allmählig oder rapide zu ihrer vollen Entwickelung gelangt, so fehlt Sopor, Störungen der Motilität und Senstbilität, Erbrechen, Stuhlverstopfung, hohes Fieber nicht. Nicht selten hört man die Kinder gellend aufschreien.

Die grösste Verschiedenheit zeigen die Störungen der Motilität.

In der Regel brechen Anfälle von allgemeinen Convulsionen aus. Diese können sich im Beginn und auch bei ganz akut verlaufenden Fällen auf die eine oder andere Extremität beschränken oder abwechselnd die eine, dann die andere Körperhälfte ergreifen oder nachdem die eine gefasst ist, durch Uebergreifen auf die andere die Anfälle zu allgemeinen machen.

Es kommen Fälle vor, in welchen ein gewisser Grad von Tremor, der einzelne Glieder ergreift, die einzige Störung der Motilität bildet, bis terminale Convulsionen folgen.

Zuweilen finden sich die klonischen Krämpfe durch tonische ersetzt,

welche ebenfalls einzelne Regionen einnehmen können. Mit der Aubildung der Kraukheit kann Trismus und Tetanus auftreten. In einem Fall habe ich diesen Zustand während des ganzen Verlaufs der Krankheit, die 8 Tage währte, dauern sehen. Oder klonische Krämpfzufälle wechseln mit Trismus oder mit diesem und Tetanus ab. Den Beschluss machen in der Regel allgemeine Convulsionen.

Auf der Höhe der Krankheit pflegt Stridor dentium nicht mer fehlen.

Wechselnder Strabismus ist nicht selten, namentlich sieht man Strabismus convergens. Zuweilen findet man die Bulbi in tonischen Krampf nach oben gerollt und in dieser Stellung verharren.

Ucber die Beschaffenheit des Augenhintergrundes kann trotz manigfacher Untersuchungen, welche aber nicht genügend sicher aus, keine genaue Auskunft gegeben werden. A priori kann man annehmen, dass in Fällen, in welchen der Process hochgradig entwickelt ist, de Zeichen der Stauungspapille vorhanden sein müssten. In einiger Fällen habe ich diese allerdings constatiren können, doch ist man, so lange die Pupillen eng sind, genöthigt, dieselben behufs der Untersuchung zu atropinisiren. In einem Fall habe ich doppeltseitigen Esophthalmus beobachtet.

Ch. West hat bei einem Kinde von drei Jahren Aphasie gesehen.

Die Temperatur bleibt auf der Höhe des Processes betrüchtlich gesteigert, die Frequenz des Pulses und der Respiration vermehrt. Die letztere kann unregelmässig werden, wenn die Rumpfmuskel mitergrafe werden von klonischen Krampfzufällen. Sind diese Krampfe tomsene: Natur, so wird die für die Respiration nothwendige Veränderung de Thoraxraums durch das Zwerchtell vollführt. In Folge davon ist de Respiration sehr beschleunigt und oberflächlich. Die Unregelmassignet der Respiration bei Tetanus ist selbstverständlich. Je kleiner die kinder sind, um so char findet man die Meningitis von einem tonischen Krampt der Nackenmuskel, Opisthotonus begleitet. Der hopf ist meist so nach hinten gebeugt, dass man die Hand trei hinter dem Nacken durchführen kann. Oft beschränkt sich diese krampfhatte Lordose nicht auf de Halswirhelgegend, sondern nimmt auch den oberen größeren Theil der Brustwirbel ein. In solchen Fallen habe ich Druck auf die Processe spinosi empfindlich und die Respiration hauptsächlich durch das Zwer. fell vermittelt gefunden. Legt man die Hand unter den Kopt, so kan: man den sterfen Rumpf ohne weitere Unterstützung heben.

Die Ursache dieses Opsthotonus liegt zunächst darin, dass die Entzündung sich auf die Pia der Medulla oblongata und weiter abwärte verbreitet hat. Indess kommt dieser Zustand auch bei Beschränkung der Meningitis auf die Convexität der Hemisphären vor und ist dann der Ausdruck dafür, dass die in die Lymphräume der Spinalmeningen zurückgepresste Menge des Liquor cerebro-spinalis unter einem sehr hohen Druck steht und hiedurch reizend auf die Medulla einwirkt. Demgemäss ist dieser Zustand auch von einer mehr oder minder gesteigerten Erregbarkeit der Sensibilität in den Extremitäten begleitet. Da der Opisthotonus also die einfache Folge einer Raumbeschränkung für den Liquor cerebro-spinalis sein kann, so kommt diese Krampf form nicht der Meningitis als solche zu, sondern kann jeden in gleicher Richtung im Schädel wirkenden Process begleiten, also schon bei einer hochgradigen Hyperämie vorhanden sein.

Je nach den im Verlauf der Krankheit im Schädel wechselnden Drackverhältnissen kann auch die Intensität des Opisthotonus einem Wechsel unterliegen.

Ist der Tod nicht auf der Höhe der Meningitis erfolgt, so zicht sich der Ablauf derselben noch etwas hin. Das Kind bleibt dauernd betäubt, die Röthe des Gesichts macht einer mehr lividen Färbung Platz, die Hervortreibung der Fontanelle und das lebhafte Pulsiren schwindet. Die contrahirten Pupillen erweitern sich und reagiren träger gegen Licht. In diesem Stadium könnnen vereinzelte Paralysen und Contrakturen zur Ausbildung gelangen, um so eher, wenn der Process sich auf die Ventrikel oder die basale Pis verbreitet hatte. Ich habe in einem Fall Ptosis des einen oberen Augenlides, Ch. West Paralyse der beiden unteren Extremitäten beobachtet.

Das Fieber bleibt dauernd auf gleicher Höhe oder kann sich noch steigern. Die Krampfzufülle treten in gleicher Intensität auf und in einem solchen erfolgt der Exitus lethalis oder es entwickelt sich ein plötzlicher Collapsus mit nachfolgender allgemeiner Relaxation und Tod.

Bei ülteren gesunden Kindern pflegt die Meningitis, wenn sie nicht durch Insolation oder Verletzung veranlasst wird, sich nicht so rapide zu entwickeln. Tage lang klagen sie über Kopfschmerz, Benommenheit, das Gesicht sieht man wechselnd geröthet, sie werden gleichgiltig, verdriesslich, reizbar. Der Schlaf wird gestört, der Appetit schwindet. Fieber braucht dabei nicht vorhanden zu sein, doch ist die Temperatur des Kopfes erhöht. Der Gang ist zuweilen unsicher, Augen und Ohren werden gegen äussere Eindrücke empfindlicher.

Plotzlich, oft mit einem Schüttelfrost, bricht die Krankheit los. Die Kopfschmerzen steigern sich bedeutend, das Sensorium wird mehr und mehr benommen, leblufte Delirien entwickeln sich, bis vollkommener Sopor eintritt. Das Gesicht, die Conjunctiva bulbi ist geröthet, die Carotiden palsiren lebhaft. Die Pupillen sind kontrahirt, et Stridor dentium, Erbrechen auf, durch welches meist gallige Maseutleert werden. Dabei ist Stuhlverstopfung vorhanden. Das bid ist hochgradig.

Störungen im Gebiet der Motilität pflegen im Beginn der Ertzkung zu fehlen, können aber in gleicher Weise, wie oben angege worden ist, vorkommen. Treten ale erst im Verlauf der Krankhen is so pflegen sie den Anfang vom Ende anzudeuten. Ott genügt dein Anfall, um das Leben zu beschliessen.

Diese Krankheit kann, namentlich je jünger die Kinder and, einigen Stunden ihren tödtlichen Ablauf machen. In der Regel das sie wenige Tage, kann aber auch erst nach ein bis zwei Wochen Tode führen.

Man bült im Allgemeinen diese Krankheit für unheilbar und in Recht. Indess kommen ganz vereinzelte Fälle vor, in welchen man Ueberzeugung, dass man eine solche Meningitis habe zur Heilung bei men sehen, nicht ganz von der Hand weisen kann.

Dahin gehört ein Fall von einem acht Monate alten Kinde, welchem ich consultirt wurde. Der Process war bei völliger Goza heit aus unbekannter Ursache akut entstanden und hatte nach Ausdes behandelnden Arztes alle charakteristischen Erscheinungen die Meningitis gezeigt. Als ich das Kind etwa acht Tage nach Beginn Krankheit sah, war es vollkommen betäubt, die Pupillen etwas dilati die Fontanelle wenig gespanut, der Puls beschleunigt, hie und da regelmässig, mässiges Fieber. In Pausen von mehreren Stunden tre leichte Anfälle allgemeiner Convulsionen aut. Nach mehreren Tai begann das Bewusstsein allmählig klarer zu werden, was man dan entnahm, dass das Kind die gereichte Nahrung besser nahm schluckte. Die Convulsionen hörten auf. Gleichen Schritt unt Wiederherstellung des Sensorium hielt die Wiederkehr des Gehi Das Kind konnte aber auf beiden Augen nicht sehen. Die Unterst ung des Augenhintergrundes erklärte diesen Zustand nicht. Etwa Wochen spitter begann das Kind zu sehen und hat in der Folge bald auf beiden Augen die vollkommene Sehkraft wieder erlangt. schliesse aus dem Verlauf, dass das Kind eine Meningitis der Converdurchgemacht, dass diese ihren Sitz über den Gyrus angularis bei Grosshirnhälften ausgedehnt und die Gyri durch Entwickelung Oedem in Mitleidenschaft gezogen hat. Das Kind war in Folge der seelenblind geworden. Nach Resorption des Oedems war die Thätig! dieser Gyri wiederhergestellt und damit die Perception der durch Opticus entgegengebruchten Bilder wieder möglich geworden.

In einem anderen Fall wurde ich consultirt, in welchem ein Mädchen von vier Jahren zehn Tage vorher an einer Meningitis erkrankt sein sollte. Als ich das Kind sah, hatten die Convulsionen, die überhaupt keinen hohen Grad erreicht hatten, cessirt, das Fieber war müssig, aber das Kind vollständig bewusstlose. Dieser Zustand dauerte noch 5—6 Tage an, während mehrmals täglich warme Bäder mit kalten Uebergiessungen angewendet wurden. Dann kehrte das Bewusstsein allmählig zurück und das Kind genas.

Ch. West hat ein dreijähriges Kind mit Meningitis, Convulsionen, Sopor beobachtet. Nach mehreren Tagen klärte sich das Sensorium allmählig, dagegen war Paralyse der unteren Extremitäten und Aphasic zugegen. Nach einigen Wochen war letztere gehoben, die Paralyse schwand erst nach Monaten, der Gang blieb lange unsicher. Die Geberden und das Wesen des Kindes sind die eines halb Blödsinnigen. Immerhin gehören solche Fälle zu den grössten Seltenheiten.

Traumatische Meningitis pflegt in der Regel schnellen Verlauf zu haben.

In einem von mir im Spital beobachteten Fall war ein Knabe von acht Jahren den Tag vor der Aufnahme vom Wagen gestürzt. Es fand sich tiefer Soper, Erbrechen. Die Pupillen waren ungleichmässig contrahirt und reagirten schwach gegen Licht.

Am zweiten Tige des Spitalaufenthalts ein Anfall von Tetanus. Lebhafter Stridor dentuun, Opisthotonus, Parese der rechten unteren und linken oberen Extremität. Am dritten Tage Zuckungen, welche besonders die rechte Körperhälfte emnahmen und mit allgemeinen Convulsionen abwechselten. Sopor andauernd, Am Abend trat der Exitus lethalis ein.

Die Temperatur hatte 39 nie überschritten, der Puls war am Abend vor dem Todestage verlangsamt, wurde aber am folgenden Tage wieder frequenter. Die Respiration war zeitweise kaum und dann auch nur mässig beschleungt.

Die Sektion ergab ausgedehnte hochgradige eiterige Meningitis der Convexitat und der dem Falx zugekehrten Fläche beider Hein sphären, ferner Entzündung der Pia an der Basis und über der Modulia oblongata, und Entzündung und Verdickung der von Eiter umgebenen Glandula pinealis.

Wenn Meningitis zu Erkrankungen der Kopfknochen, zu Caries ossis petrosi, welche Vorgänge durch Vermittelung der Dura die Pia afficiren, oder zu Otitis interna, Pachymeningitis, Encephalitis hinzutritt, so bedingt sie schnellen tödtlichen Ablauf und kündigt ihren Eintritt durch Delirien, Sopor, hohes Fieber, Convulsionen, welche aber nicht in jedem Fall vorhanden zu sein brauchen, an.

Meningitis, auf der Grundlage von Pyämie entwickelt, beginnt meist mit Schüttelfrost, heftigen Dehrien, denen schliesslich Sopor folgt. Auch hier kann jede Störung im Bereich der Motilität fehlen. Wenn sich Meningitis zu Allgemeinerkrankungen oder pathologischen Processen in gewissen Organen gesellt, so verläuft sie oft em so unscheinbaren Symptomen, dass man dieselben gar nicht gewahr wird, weil sie durch die Erscheinungen der primären Krankheit verdeckt werden. Es ist hervorzuheben, dass unter den Organerkrankungen es ganz besonders die Pneumonie ist, in deren Verlauf sich leicht Meningitis entwickelt.

Meist kundigt sich unter diesen Verhältnissen der Eintritt der Meningitis mit Delirien und Erbrechen an. Letzteres namentlich sehlt selten, geht oft dem Ausbruch der Krankheit mehrere Tage vorher. In einem Fall, der ein Mädchen von 3\frac{3}{4} Jahren betraf, welches an Tusse convulsiva und Bronchopneumonie erkrankt war, zeigten sich mehrere Tage vor dem erkennbaren Auttreten der Meningitis häufige Anfälle von Erbrechen. Dieses konnte nicht vom Keuchhusten abhängig sem, nicht bloss weil dieser bedeutend nachgelassen und das begleitende Erbrechen ziemlich aufgehört hatte, sondern auch, weil es spontan, obzevorhergegangenen Hustenanfall auftrat.

Delirien pflegen ebenfalls nicht zu fehlen, namentlich wenn es erst im terminalen Stadium zum Sopor kommt, oder dieser von Beginn keur gleichmässige Dauer hat und bald kommt und bald schwindet.

Sopor kann vorhanden sein und vollkommen lucide Intervalle haben, so namentlich kurz vor dem Eintritt des Todes. Auch zwisches den Delirien kann das Sensorium vollkommen frei sein.

Bei einem Müdchen von zwei Jahren, welches an Tussie convulsiva. Bronchopnenmonie und croupüser Entzundung des Colon und Rektum litt, zeigte sich mehrere Tage vor dem Ausbruch der Meningitis spintanes häufiges Erbrechen. Plötzlich tritt an einem Tage theilweise Benommenheit des Sensorium und Stridor dentium auf. Am folgenim Vormittag ist das Sensorium frei. Das Kind hält sich selbst am Benrande aufrecht, um sich die Hinterfläche der Lungen untersuchen massen und erklärt, keine Kopfschmerzen zu haben. Am Nachmittag im ziemlich freiem Sensorium Ptosis des linken oberen Augenlides. Trenst des linken Armes, Am Abend einige leichte convulsivische Anthilie. Tod in der Nacht.

Die Sektion ergiebt ausgebreitete eiterige Entzündung der Pin über dem gesammten Grosshirn (auch an der Basis). Cerebellum, Medulla selongsta und Rückenmark. Auffälliger Weise fehlte der Opisthotonia.

Auffülig ist in diesem Fall, dass die jedenfalls von der Entwickslung der Pneumonie abhängige bohe Temperatur der voraufgegangenen Tage (40—40,1) mit dem Eintritt der Meningitis auf zwischen 3° und 39 sinkt und am letzten Lebenstage einiges über 37 beträgt. Die postmortale Mesaung ergab dagegen bald nach dem Tode 40,4, eine Stunde später 40,2. Mit dem Sinken der Temperatur war eine mässige Ver-

minderung der Frequenz des Pulses und der Respiration Hand in Hand gegangen.

Noch bezeichnender für den Umstand, dass das Sensorium im Laufe der Meningitis theriweise frei sein kann, ist folgender Fall

Ein Knabe von 14 Jahren kommt im Mai 1877 Nachmittags in meine Wohnung und wird von mir wegen rechtsseitiger Pleuropneumon.e in das Kinderspital geschickt, welches von mir einea 20-25 Minuten entfernt liegt, und weiche Strecke der Kranke zu Fuss zurücklegt. Am nächsten Morgen das Sensorium zum Theil benommen, leichte Delirien, der Kranke wirft sich him und ber, sucht das Bett zu verlassen, steigt auf Zureden aber wieder hinein und legt sich hin. Auf Befragen giebt er klare und verständige Antworten und erklärt namentlich, keinen Kopfschmerz zu haben. Sich selbst überlassen pflückt er viel mit den Händen, namentlich mit der linken. Kein Echrechen, aber Stridor dentium. Pupillen eng und fast reaktionslos. Stirbt in der folgenden Nacht in einem leichten convulsivischen Anfall.

Die Sektion ergiebt in Agone entstandene frische Thromben in den Sinus und verschiedenen Venen der Pin, frische diffuse Meningitis mit grauweisslichem Exsudat und blutig serösen Ergues in den Ventrikeln.

Die Temperatur schwankte zwischen 38,8 und 39,9, der Puls zwischen 140-150, die Respiration 38-40. Die postmortale Messung ergab 41.2, eine Stunde später 40,7,

Die Motilität hat in diesen Fällen meist wenig Störung erfahren. Selten wird man die Meningitis mit Krampfzufällen einsetzen sehen. Auch im Verlauf sind sind sie nicht häufig, zumal derselbe meist sehr kurz ist, doch pflegen sie das Endstadium zu begleiten und ist ihr Auftreten dann von übler Prognose. Strabismus habe ich mehrmals gesehen. Wenn Convulsionen auftreten, so brauchen sie nicht über den ganzen Körper verbreitet zu sein. In einem Fall, den ich beobachtete, und in welchem gleichzeitig ventrikulärer Erguss vorhanden war, beschränkten sich die Zuckungen hauptsächlich auf den rechten Arm und die rechte Gesichtshälfte. In einzelnen Fällen fehlt jegliche Störung im Bereich der Motilität.

Es ist nicht Regel, dass die eintretende Meningitis das vorhandene Fieber steigert. Dasselbe kann ohne wesentliche Veründerung weiter laufen oder in Ausnahmfällen sogar nachlassen.

Die Dauer dieser Meningitis, welche sich auf Grund und Boden anderer Krankheiten entwickelt, ist in der Regel sehr kurz, Stunden oder ein bis zwei Tage. In einem Fall habe ich einen Verlauf von acht Tagen beobachtet.

Die Prognose ist unter allen Umständen lethal.

Diagnose.

In den Fällen von Meningitis, in welchen sich diese aus unbekanten Ursachen spontan, oder nach Insolation, Verletzungen des Schädels, Krankheiten der Schädelknochen, der Dura, der Hirnmasse entwickelt batte, pflegt sie durch die für sie charakteristischen Symptome: Erbrechen, heftiger Kopfschmerz, Delirien, Sopor, Verengerung der Popillen, hochgradiges Fieber, Störungen im Gebiet der Motilität und Sonsibilität deutlich genug gekennzeichnet zu sein.

Dass sie mit hochgradiger Hyperämie der Pia verwechselt werden und im Fall des Todes nur die Autopsie die Differentialdingnose maches kann, ist oben bereits besprochen. Bleiben die Kranken am Leben, so spricht alle Wahrscheinlichkeit datür, dass wir es nur mit einer Hyperämie zu thun gehabt haben. Für die Meningitis spricht nur die Dauer der Krankheit, wenn diese 1—2 Wochen gewährt hat, und entscheidend für die Diagnose derselben, freilich erst im Ablauf sind die Residuen, welche längere Zeit oder für immer bleiben, also länger dauernde Bewusstlosigkeit mit sehr allmähliger Wiederkehr des Bewusstseins, Selenblindheit, Seelentaubheit, Aphasie, Lähmungen und Contrakturen, ein gewisser Grad von Blödsinn.

Im übrigen kann diese Krankheit, wenn sie nicht mit basuler oder ventrikulärer Meningitis complicirt ist, nur noch mit Processen verwechselt werden, welche eine akute Beengung des Raumes im Schadel mit Druck auf die Convexität der Grosshunhemsphären veranlassen, also Pachymeningitis und akute Hämorrhagien in dem Sack zwisches Dura und Pia oder in die Maschen der letzteren. Bei akutem tödtlichem Verlauf können diese Processe intra vitam nicht unterschieden werden. Für die Meningitis spricht das hochgradige Fieber und die doppeltseitige Verbreitung, während jene Processe auf eine Seite des Schädels beschränkt vorkommen können. Letztere verlaufen in den meisten Fällen langsamer, während gerade dieser Form von Meningitis der akute Ablauf unter dauernder Steigerung der Symptome eigen ist. Diese Gleichmässigkeit des Verlaufes unterscheidet die Meningitis auch under anfallsweise auftretenden Pachymeningitis interna haemorrhagien.

Eine Verwechslung der Meningitis mit der akuten Tuberkubse der Pin kann, so lange dieselbe auf die Conventät der Hemisphären is schränkt bleibt, nicht vorkommen, weil ihr die der letzteren zukommenden Erscheinungen von Seiten der Basis cerebri fehlen. Im übrigen ist die Entwicklung der letzteren stets eine allmählige, wührend erstere immer akut auftritt.

Anders liegen die Verhältnisse der Diagnose, wenn die Mentagnus

sich auf dem Boden von Allgemeinerkrankungen oder Krankheiten einzelner Organe entwickelt. Hier halten die einzelnen diagnostischen Merkmale nicht Stich. Das hohe Fieber ist nicht immer vorhanden, der Kopfschmerz kann gering sein oder fehlen, die Krampfzufälle können schwach sein oder nur im terminalen Stadium auftreten oder auch ganz fehlen. Es giebt nur drei Symptome, welche in solchen Fällen auf die Entwicklung von Meningitis hindenten und nie fehlen: Erbrechen, Störungen des Bewusstseins, (Delirien, Sopor), wenn auch mit Intervallen und Verengerung der Pupillen. Wenn diese Symptome vorhanden sind, wird man der Diagnose der Meningitis immer nahe treten können und sich selten täuschen, wenn auch das Krankheitsbild sonst wenig entsprechend erscheinen sollte.

Die Symptome der Urämie, soweit diese das Gehirn betrifft und namentlich bei Scharlachfieber vorkommt, können keine Meningitis der Convexität vortäuschen. Es tritt schnell Sopor ein, die Pupillen sind nicht contrahirt, Erbrechen ist selten, wenigstens nicht so hartnäckig und es fehlt das andauernde hohe Fieber.

b. Ventrikuläre Meningitis.

Actiologie.

Wie bei der Meningitis der Convexität stehen auch hier Hyperämie der Pia und Entzündung dicht neben einander und können in akuten tödtlichen Fällen mit den gleichen Erscheinungen verlaufen. Wann die erstere in die letztere übergeht, wissen wir nicht.

In den Ventrikeln handelt es sich bei diesen Vorgängen, so lange sie akuten Verlauf haben, nicht um die Wandungen derselben, das Ependym, sondern um die die Plexus chorioidei bekleidende Pia. Erst wenn der Process chronisch geworden ist, wird das Ependym allmählig in Mitleidenschaft gezogen.

Unter normalen Verhältnissen enthalten die Ventrikel eine mit dem Blutdruck wechselnde mässige Menge von Liquor cerebrospinalis. Diese kann plötzlich und bedeutend zunehmen, wenn eine akute fluxionäre Hyperämie durch verstärkte Thätigkeit des Herzens zu Staude kommt und noch mehr, wenn die arteriellen Gefässe bei Relaxation oder aktiver Erweiterung ihres Lumens und Dehnung der Wandungen in den Stand gesetzt werden, eine grössere Menge von Blutserum austreten zu lassen.

Die Ursachen dieser Hyperämie sind bereits ausführlich besprochen. Der Zusammenhang dieser fluxionären Hyperämieen mit manchen, namentlich schmerzhaften Krankheitsprocessen, speciell mit Krankheiten der Verdauungsorgane ist nicht in Abrede zu stellen, doch fehlt uns dafür die Erklärung. Schon ein Magenkatarrh, eine einfache gründliche Stuhlverstopfung scheint die Ursache abgeben zu können.

Die Folge dieser fluxionären Hyperämie ist die Stauung in den Venen und Lymphgetässen. Wenn diese sich entwickelt, so kommt zebenfalls zu einer Vermehrung der Ventrikeltlüssigkeit, theils durch vermehrtes Transsudat aus den Venen, theils durch verminderten Abtiev von Lymphe. Dieser Vorgang kann ausserdem durch Ursachen bedingt werden, welche den Abfluss des Blutes aus den Venen direkt ischindern, also Sinusthrombose, Geschwülste am Halse, welche die Jugularis beengen, und dann namentlich Krankheiten des Herzens und der Athmungsorgane.

Auf diese Weise kann sich die ventrikuläre Flüssigkeit plötzlich oder allmählig in beträchtlichem Grade vermehren, behält aber chemisch und morphologisch die ihr zukommenden Eigenschatten bei, ist namentlich frei von Eiweiss und weissen Blutkörperchen.

Die Entzündung der Pia der Plexus wird am häufigsten in der ersten Lebensjahren beobachtet und um so häufiger, je jünger das Kind ist. Sie ist schon in den ersten Wochen des Lebens keine seltene Erscheinung. In der Mehrzahl der Fälle ist die Ursache nicht nachzeweisen. Es scheint, dass bei Krankheiten, welche mit heftigem Fieber einhergehen, namentlich bei solchen, in welchen die Blutmischung durch ansteckende Stoffe eine bezügliche Veränderung erfahren hat, wie nementlich bei den akuten Exanthemen, eher eine Entzündung der Pavorkommt als unter anderen Verhältnissen.

Ich habe diese Krankheit sich sowohl bei atrophischen als nuch be krättigen Kindern entwickeln sehen. Ich habe sie im Getolge von äusseren Zellgewebsentzundungen am Schädel, Rhachitis, Skrophulce. Brechdurchfall, Febris recurrens, hereditärer Syphilis, einmal bei Ceries des 6-Sten Brustwirbels, Meningitis spinalis und Mychtis beobachtet. Das grösste Contingent scheinen Entzündungen der Lunge und der Luftröhrenverzweigungen zu stellen.

Eine nicht seltene Ursache wird von den verschiedensten Seiten in Erschütterungen des Schädels, welche durch Stoss oder Fall auf den Kopf veranlasst sind, gefunden. Ich kann mich dieser Auffassung nur auschliessen, namentlich in Bezug auf jüngere Kinder. Die Literatur liefert für diesen Vorgang ebenfalls ausreichende Beweise.

Pathologische Anatomia

Die ventrikuläre Entzundung der Pia betrifft im akuten Verlauf der Krankheit nur die Plexus chorioidei, nicht aber das Ependym, welches erst, wenn der Process chronisch geworden ist, in Mitleidenschaft gezogen wird.

Man findet das Ependym also normal. Die Plexus sind stark geröthet und geschwellt, ihre Gefässe erweitert. Man kann die Auswanderung weisser, auch vereinzelter rother Blutkörperchen in ihrem Gewebe nachweisen.

Zuweilen sind die Plexus mit Eiterflocken hie und da belegt.

Je hochgradiger der Process war, um so grössere Ausdehnung haben die Ventrikel und namentlich die seitlichen erfahren. Gewöhnlich ist ihre Ausdehnung auf beiden Seiten gleichmissig. Viel seltener ist der dritte und vierte Ventrikel mitbetroffen. Die sie ausfüllende Flüssigkeit ist trübe, bis weiselich und enthält eine starke Menge von Eiweiss und ausgewanderte weisse Blutkörperchen bald in geringerer, bald in grösserer Menge, wovon die Farbe abhängig ist, ausserdem abgestossene Epithelien.

Durch den auf die Wandungen ausgeübten Druck ist das Gehirn in peripherer Richtung comprimirt, seine Consistenz ist derber, durch den Druck auf die Getässe ist es blutherer geworden. Die Gyri sind abgeflacht, die Sulci verstrichen, die Oberfläche des Gehirns ist ziemlich gleichmässig, die Rinde ist blutheer und trocken.

Die Pia der Convexität und Basis wird in der Regel in normalem Zustande angetroffen, bei hochgradigem Druck des Ergusses wird sie blutleerer und trockener. Zuweilen kann eine von beiden Regionen oder beide in Mitleidenschaft gezogen sein. Dann findet man die betreffenden Stellen geröthet und in den Maschen ein Exsudat, welches Eiterkörperchen in nur geringer Menge enthält.

Die Dura ist normal, die Schädelknochen hyperämisch. Die grosse Fontanelle ist etwas eingesunken, selten noch gespannt.

Wenn der Process chronisch wird, so findet man, wenn der Schädel noch nicht geschlossen war, durch die allmählig wachsende Menge von Flüssigkeit in den Ventrikeln den Kopt vergrößert, die Fontanellen und Nähte erweitert. Letztere können sogar wieder auseinander gewichen sein, wenn der Schädel erst kurze Zeit vor Beginn der Krankheit sich geschlossen hatte. Die Flüssigkeit in den Ventrikeln ist dünner geworden, hat allmählig ihre entzündlichen Eigenschaften mehr eingebüsst. Die Plexus chorioider sind abgeschwellt, die Erweiterung der Gefüsse ist geschwunden. Die Plexus sind blass, uneben, es haben partielle bindegewebige Wucherungen in ihnen stattgefunden. Zuweilen erscheint die Oberfläche wie granulirt oder förmlich höckerig. Oder eine gleichmässige bindegewebige Wucherung hat dem Plexus eine lederartige Beschäftenheit ertheilt. Das Ependym ist in den Zustand chronischer

Entzündung getreten. Es ist verdickt, uneben und un seiner Oberflicht ziemlich gleichmässig mit ganz feinkörnigen oder gröberen Granuktionen bedeckt. Es hat sich ebenfalls eine bindegewebige Wucherung entwickelt.

Die angrenzende Hirnmasse ist anfänglich derb, anämisch. Bei längerer Dauer des Processes und namentlich, je dünner und durchgingiger die von dem Ependym gebildete Wucherung ist, um so eher transudirt Flüssigkeit aus den Ventrikeln in die Hirnmasse, macht dem wasserhaltiger, weicher, so dass das Gehirn schliesslich, wenn man de bei der Autopsie aus dem Schädel entfernt, matsch und zerreisslich in. Die Menge des Ergusses ist sehr variabel und kann altmählig recht wedentend werden, doch hat in diesem Punkt der angeborene Hydrocephalus den Vorrang. Je grösser die Menge, um so mehr atrophirt die Hirnmasse durch den Druck.

Die Form des Schädels entspricht, wenn dieser noch nicht fest reknöchert war, oder Nähte und Fontanellen durch den Druck des zunehmenden Ergusses noch wieder auseinander weichen konnten, der de angeborenen Hydrocephalus. Ist die Schädelkapsel bereits fest geschlossen, so pflegt die durch den andrängenden Erguss in den Venurkeln entstehende Vergrösserung des Kopfes sich nur in geringem Mass auf den Querdurchmesser zu beziehen. Demgemäss erscheint das Gesicht auch nicht so klein im Verhältniss zum übrigen Schädel und der Kopf erhält eine mehr thurmähnliche Form. Das Os occipitis ist beträchtlich entwickelt, die Schläfenbeine steigen senkrecht, das Os frontisschräg von vorn unten nach hinten oben in die Höhe. Der Kopf in seine hauptsächlichste Vergrösserung im grossen Diagonaldurchmesser erfahren.

In dem Fall von Zini erschien der Hirnschädel, welcher die chei besprochene Form erlangt hatte, im Verhältniss zum Gesicht klea-Die Seitenventrikel waren erweitert, mit gelblichem Serum erfüllt, in Ependym verdickt. Das Gehirn war atrophisch und zeichnete sei durch tiefe Windungen aus. Der Fall war noch dadurch complications über jeder Grosshirnhemisphäre, welche muldenförung deprimit war, sich ein mit seröser Flüssigkeit gefüllter Sack als Residuum eise früheren Pachymeningitis haemorrhagien befand.

Wenn eine ventrikuläre Meningitis chronisch wird und durch ein basale Entzundung der Pia complicirt ist, so tindet man die Pia getribt und verdickt, hauptsächlich in ihrer Ausdehnung über dem Pons im zu Chiasma Nn. opticorum hin.

Symptome und Verlauf.

Mit dem Beginn der Entzündung werden die Kinder unruhig und ungeduldig, der Schlaf ist gestört. Sie halten nicht mehr die gewohnte Zeit des Schlafes ein, die einen haben Neigung viel länger zu schlafen, die anderen können nicht zur Ruhe kommen und wachen bei dem geringsten Geräusch wieder auf.

In der Regel tritt Erbrechen auf. Wenn man in dem einzelnen Fall im Säuglingsalter die künstlich zubereitete Nahrung dafür anschuldigen möchte, so fällt dieser Grand für das Erbrechen dort fort, wo das Kind allein durch die Brust einer gesunden Mutter oder Amme ernährt wird. Unter solchen Verhältmissen regt die Symptome, zuweilen auch ein vorübergehender Krampfanfall die Aufmerksamkeit des Arztes an. Das Erbrechen enthält gewöhnlich Reste des Genossenen, dem Galle beigemischt ist.

Der Appetit der Kinder schwindet bald. Der Mund ist heiss, Säuglinge fassen hastig die Warze aus Durst, um sie nach wenigen Zügen wieder loszulassen. Der Stuhlgang wird retardirt und pflegt bei jüngeren Kindern fester zu sein, als er sollte.

Im Beginn der Erkrankung können die Pupillen schon etwas verengt sein, doch reagiren sie meist gut gegen Licht.

Aeltere Kinder klagen oft über Schwindel, so dass sie nicht im Stande sind zu gehen. Die Reflexerregbarkeit ist erhöht, Augen und Gehör sind gegen äussere Reize empfindlich. Aeltere Kinder klagen über lebhafte hopfschuierzen, jüngere verzerren das Gesicht, runzeln die Stirn, fassen sich oft nach dem Kopf, der roth und heiss ist. Zuweilen treten vorübergehende Delirien auf. Bei kleinen Kindern erscheinen Kau- und Leckbewegungen.

Fieber ist in verschiedenem Grade vorhanden, doch hat dasselbe keinen stetigen Gang. Namentlich ist die Respiration beschleunigt.

Unvorhergesehen treten Krampfanfalle auf, welche auf verschiedene Regionen des körpers sich erstrecken können, meist aber allgemeine Verbreitung zeigen. Die Gebiete des Oculomotorius und Facialis werden ergriften. Man findet Strabismus convergens und divergens, beider, auch eines einzelnen Auges, ferner Nystagmus. Die Krämpfe im Gebiet des Facialis sind sehr variabel. Zuweilen erstrecken sich die Krämpfe auf den Nacken und Halsmuskel einer Seite, so dass der Kopf nach derselben gerichtet ist und nur mit Mülie in die normale Stellung gebracht werden kann. Es tritt Stridor dentium auf. Bei einem fünf Monate alten Mädchen, welches in 24 Stunden starb, war andauernder Trismus zugegen. Die Krämpfe können den Rumpf, das Zwerchfell,

27 *

die Extremitäten ergreifen, doch ist ihre Verbreitung sehr variabel. Bald ist der ganze Körper in Mitleidenschaft gezogen. bald erstrecken sie sich nur auf die eine oder die andere Seite, auf eine Extremität, oder nur auf Vorderarm oder Unterschenkel. In seitenen Fällen ist eine gekreuzte Affektion vorhanden, so dass der Arm der einen und das Bein der anderen Seite betroffen ist.

Die Krämpfe sind häufiger klonischer wie tonischer Beschaffenhen, können auch darin abwechseln und man findet auch oft genug beide Formen gleichzeitig bei demselben Kranken vertreten. Die Muskulaus des Rumpfes wird cher von tonischen Krämpfen bevorzugt. Das von Trismus befallene Kind zeigte den Thorax in der Inspirationsstellung fixirt und daneben fanden klonische Krämpfe in den Extremitäten statt.

Mit dem convulsivischen Anfall tritt Sopor ein und bleibt während desselben bestehen. Im Anfall erweitern sich die Pupillen, and reaktionslos, zuweilen von ungleicher Grösse, manchmal oval. Die Respiration ist natürlich äusserst unregelmässig, ebenso wie der frequente Puls. Dass die fieberhafte Temperatur sich im Aufall steigert, ist erklärlich.

Es kann vorkommen, wenngleich es selten ist, dass das Kind gleich im ersten Anfall die Augen schliesst. Es können die Störungen der Respiration und Herzbewegung so beträchtlich sein, dass die Funktion der betreffenden Centra aufgehoben wird. Je jünger die Kinder sind, um so eher kann dieser Vorgang stattfinden. Es ist selbstverständlich, dass bei offenem Schädel der Process schnell grössere Dimensionen annehmen kann als im geschlossenen.

Geht der Anfall vorüber, so kehrt das Bewnsstsein nicht mehr vollständig wieder, sondern wird mehr und mehr benommen, namentlich se öfter ein Anfall sich wiederholt. Je älter das Kind ist, um so länger pflegt das Sensorium erhalten zu bleiben.

Mit der Zunahme des Exandates werden die Kinder betäubt. Die feineren Sinne reagiren kaum mehr, die Sensibilität wird herabgeseitt gefunden. Geräusche, Licht machen keinen Eindruck mehr. Die Pupillen erweitern sich, sind oft von ungleicher Grösse, zuweilen oval, und reaktionslos. Die groese Fontanelle kann sich heben und spannen, der ist dies nicht immer die Regel.

Die Kinder liegen still vor sich hin, oder stöhnen, wimmern und stossen zuweilen gellende Schreie aus. Die Lidspatten sind haltigeschlossen, die Bulbi nach irgend einer Richtung, oft nach verschieslenen krampfhaft fixirt. Hie und da wird Ptosis eines Augenlides, Verstrechensein einer Nasolabialfalte beobachtet. Erbrechen erfolgt zuweilen noch, doch selten.

Im Verlauf der Krankheit tritt, namentlich bei jüngeren Kindern hie und da Opisthotonus ein. Die Bedeutung dieser Erscheinung ist bereits besprochen worden.

Das Fieber, wenn auch auf ziemlicher Höhe, hält keinen bestimmten Gaug ein, bald kann man am Abend, bald am Morgen eine Steigerung desselben nachweisen. Die Respiration ist unregelmässig, weist zuweilen das Cheyne-Stoke'sche Phünomen nach. Auch die Herzthätigkeit ist wechselnd und demgemäss auch die Frequenz des Pulses.

Bei einem Knaben von 6 Jahren. welcher an Caries des 6 – 8ten Brustwirbels und an sekundärer Meningitis spinalis und Myelitis litt, hatte sich in zweiter Linie Entzündung der Pia der Plexus entwickelt. Während der ganzen Dauer der letzteren war ein ziemlich gleichmässiges, sehr unbedeutendes Fieber zugegen.

In der Regel bleibt nun der Sopor constant, doch habe ich Fälle bei älteren Kindern beobachtet, in welchen er von luciden Intervallen unterbrochen war. Das Gesicht ist livide geworden, die Lidspalten halb geschlossen oder krampfhaft geöffnet, oft auf beiden Seiten ungleich. Die Pupillen sind dilatirt, oft ungleich, ohne Reaktion. In seltenen Fällen habe ich sie bis zum Schluss des Lebens contrahirt gefunden.

Die Krampfanfälle, welche früher eine gewisse Regelmässigkeit in der Form ihres Auftretens bewahrten, werden völlig unregelmässig und machen allmählig Lähmungen und Contrakturen Platz, welche sich gewöhnlich auf die Regionen erstrecken, welche am meisten den Krampfanfüllen ausgesetzt waren. In einem Fall habe ich z. B. Contraktur der Flexoren der linken unteren Extremität und beider Handgelenke gesehen. Die Reflexerregbarkeit erlischt.

Die Temperatur hält sich meist auf fieberhafter Höhe, der Puls ist gewöhnlich äusserst frequent, die Respiration unregelmässig.

Entweder erlischt nun das Leben in einem Krampfanfall oder auch ohne einen solchen, nachdem meist vollständige Relaxation eingetreten ist. Meist ergiebt sich postmortale Steigerung der Temperatur.

Die Dauer dieses Processes ist sehr verschieden, weil jeder Krampfanfall tödtlich sein kann. Der Tod kann die Krankheit, wenn sie im höchsten Grade heftig verläuft, nach zwölf Stunden, ein bis zwei Tagen beschliessen. Ist der Verlauf langsamer, so kann er eine Reihe von Tagen bis zu drei Wochen währen. In der bei Weitem grössten Mehrzahl der Fälle ist die Krankheit tödtlich. Man hat indess, nachdem schon mehrfach Convulsionen und auch Sopor aufgetreten war, den Process Halt machen sehen.

Eine vollständige Restitutio in integrum kann nicht stattfinden,

weil der ventrikuläre Erguss nicht resorbirt werden kann. Sobald Wachsthum einen Stillstand erreicht hat, scheint eine gewisse Geröffnung des Gehirns gegen den Druck eintreten zu können.

Die Krampfantälle lassen allmählig nach, sowohl an Intensität Häufigkeit, dass Bewusstsein kehrt allmählig in gewissem Grade weld Die höheren Sinne, namentlich Gesicht und Gehör beginnen nach nach wieder normal zu funktioniren. Immer aber bleiben einige Di fecte zurfick. Die intellektuellen Kräfte können sich vollständig wi derherstellen, das Kind aber sphasisch oder stumm bleiben. teler geistige Thätigkeit bleibt ziemlich erloschen, die Kinder sind blodstri and aussern nur ihre Freude über Essen und Trinken. Die Pupil erreichen gewöhnlich eine mittlere Weite, ihre Reaktion bleibt ab träge, der Ausdruck der Augen behält etwas starres. Senschlität af Reflexerregbarkeit scheinen wieder normale Verhältnisse gewinnen können. Die Motilität erfährt in der Regel nach irgend einer Richtst eine Hemmung. Es bleiben schwankender Gang, Paresen oder rel kommene Lähmungen, Contrakturen einzelner oder mehrerer Glieff zurück. Namentlich hat man Lähmung der beiden unteren Extra täten, in einem Fall Contractur der Flexoren sämmtlicher vier Extra mitäten beobachtet.

Das Kind kann unter diesen defekten Verhältnissen Jahre lang Leben erhalten bleiben. Hie und da wird seine relative Gesundhaber von convulsivischen Anfällen unterbrochen, welche sieh bald millangeren, bald nach kürzeren Pausen wiederholen und freie Intervazwischen sich lassen. Plötzlich tritt Fieber auf, die Krampfanfilwerden heftiger und häufiger und der Kranke geht au einem Meut des ursprünglichen Processes zu Grunde. Oder dieser Zwischenfall micht ein. Dann wird mit den dauernden Wiederholungen der Krankanfälle die Intelligenz mehr und mehr getrübt, die Störungen auf demotorischen Gebiet nehmen zu, es entwickeln sich neue Lähmungen und Contrakturen und der Kranke kann in seinem Blödsinn ein längsteben fristen, wenn er nicht von einer mitleidigen interkurrent Krankheit hingerafft wird.

Als Ausnahme von diesem Verlauf erwähnt Huguen in ein merkwürdigen Falles, über den Riecke im Jahr 1835 berichtet bein Kind von 14 Monaten bekam am 16ten Tage der Krankheit recklichen serösen Ausfluss aus dem rechten Ohr und dann sturke Diure Die Krankheitserscheinungen liessen nach und steigerten sich da wieder. Der seröse Ausfluss aus dem Ohr, die starke Diurese wiede holten sich vom 19 auf den 20sten Tag der Krankheit. Dann in völlige Genesung ein und das Kind konnte auf beiden Ohren gut höre

In diesen chronisch gewordenen Fällen zeichnet sich der Kopf durch keine betrüchtliche Vergrösserung oder Veründerung seiner Form aus.

Es kommt aber auch vor. dass der Kraukheitsprocess in das Stadium des Stillstandes und des allmähligen Rückganges eintritt, weil die Heftigkeit der Entzündung, die Schnelligkeit der Exsudation nachgelassen hat, dass letztere aber allmählig schleichenden Fortgang nimmt. Auch hier lassen die Krankheitserscheinungen in der beschriebenen Weise nach, allmählig tritt aber eine Vergrösserung des Kopfes ein, es bildet sich ein chronischer Hydrocephalus aus. Sind die Nähte und Fontanellen noch nicht geschlossen, so steht einer allmähligen Ausdehnung des Schädels durch den wachsenden Erguss nichts entgegen. Ist der Schluss der Schädelkapsel erst vor kurzem erfolgt, so kann es vorkommen, dass der zunehmende Erguss dieselben wieder auseinandertreibt und von Neuem klaffen macht. In beiden Fällen kann der Schädel allmählig einen beträchtlichen Umfang erreichen und nach Form und Beschaffenheit vollkommen den Verhältnissen entsprechen, welche in dem Abschnitt über den angeborenen Hydrocephalus auseinandergesetzt worden sind.

In dem von Youg Thomson beschriebenen Fall war das 14 Tage alte, vollkommen normale und gesunde Kind gefallen, ohne dass besondere Erscheinungen gefolgt waren. Drei Wochen später bogann der Kopt sich hereits auffällig zu vergrössern. Als das Kind das Alter von drei Monaten erreicht hatte, waren hereits die deutlichen Zeichen eines Hydrocephalus vorhanden. Sechs Wochen später betrug der Kopfumfang 53 Cent. Sieben Monate später war derselbe bis auf 65 gestiegen. Die Tubera frontalia waren stark vorgetrieben, Nähte und Fontanellen fluktuirten, das Kind war nicht im Stande, den Kopf zu halten. Der Kopf liess in der Richtung des Querdurchmessers dahinter gehaltenes Licht durchscheinen. Die inteilektuellen Fähigkeiten schienen nicht getrübt zu sein, dagegen war das Kind mager und schwach geworden.

Wenn der Schädel bereits fest geschlossen, der Erguss nicht mehr im Stande ist, die Nähte und Fontanellen wieder auseinanderzutreiben, dabei aber dauernd wächst, so tritt, freilich langsamer als bei noch nicht geschlossenem Schädel, ebenfalls eine allmählige Vergrösserung desselben ein. Diese unterscheidet sich aber in ihrer Form von der eben besprochenen. Man findet hier nicht ein gleichmässiges Auseinanderdrängen der Kopfknochen, der Schädel behält nicht die im Ganzen kogelige Gestalt. Die Vergrösserung desselben findet hauptsächlich im grossen Diagonaldurchmesser statt. Die Schuppe des Os occipitis wird sehr gross, die Schuppen der Schläfenbeine nehmen eine senk-

rechte Stellung an, das Stirnbein tritt nach oben und hinten zurädens Das Dach der Augenhöhlen ist nicht herab, desshalb die Bulb: un nicht herab und nach vorn gedrängt, sondern letztere haben ihre make Stellung behalten. Die Vergrösserung des Kopfes hat ein thurmförmiges, das Gesicht erscheint nicht so klein im Verhältuss zu Schädel wie bei dem Hydrocephalus, bei welchem die Nähte und kannellen noch dehnbar waren, und während bei letzterem die Tossfrontalia prominent sind, weicht bei jenem das Stirnbein zurück.

Je mehr Mühe der ventrikuläre Erguss hat, den Raum des geschlesenen Schädels auszuweiten, um so stärker ist sein Druck auf das birn. Man begegnet also hier viel eher Defekten der Intelligent höheren Sinne, viel häutiger Stummheit und Aphasie, Lähmungen Contrakturen.

In einem seltenen Fall, über den Zini berichtet hat, war das füjährige Kind vollkommen blödsinnig und starb an interkurrenter I'nd monie und eroupöser Colitis. Die Sektion ergab nicht nur Erweitender Seitenventrikel, welche mit einem gelblichen Serum erfüllt was sondern auch beträchtliche Atrophie des Gehirus. Dieses hatte ribbloss den Druck vom ventrikulären Erguss, sondern auch von einer if peltseitigen Pachymeningitis haemorrhagica ertahren. Als Resider letzteren befand sich über jeder Grossburnhemisphäre in ein muldenförmigen Vertiefung derselben ein grosser mit seröser Flüssigtigefüllter Sack.

Diagnose,

Im Beginn der Erkrankung ist die Meningitis der Plexus von abochgradigen Hyperümie nicht zu unterscheiden. Wenn beide und lethal verlaufen, können ihnen die gleichen Symptome zukommund erst die Autopsie und namentlich die Beschaffenheit des Ergumachen die Diagnose.

Es kann diese Meningitis mit der tuberkulosen Form verwecht werden. Abgeschen davon, dass diese im Durchschnitt kachektes an irgend welchen schleichenden Processen krankende Körper ergubefällt jene in der Regel gesunde Kinder. Die einfache Meningitis wickelt sich in mehr akuter Weise, den mitialen Erscheinungen toll sehr bald Convulsionen und Sopor. Bei der tuberkulosen Form ist Stadium der Prodrome ein viel längeres, Entscheidend für letzt wirde der Nachweis von Chorioidealtuberkulose sem. Im übrigen ein behren wir intra vitam aller Merkmale, welche eine Differentialdiaguzwischen beiden Processen ermöglichen könnte. Genauores ist mit Abschnitt über tuberkulose Meningitis nachzusehen.

Entzündung der Pia der Convexität hat mit der akuten ventrikulären Form die plötzliche Entwickelung gemeinsum. Sie unterscheidet sich von dieser dadurch, dass mit dem Auftreten der Convulsionen das Bewusstsein schwindet, und zwar in der Regel auf die Dauer, nachdem es schon vor diesen Anfällen mehr und mehr gestört gewesen ist. Bei der ventrikulären Form schwindet das Bewusstsein im Krampfanfall, kehrt dann wieder und allmählig mit den wiederholten Anfällen entwickelt sich erst der Sopor, wenn durch den zunehmenden Druck des Ergusses die Hirnrinde anämisch geworden ist. Dann ist er in der Regel auch dauernd vorhanden.

Bei der Meningitis der Convexität ist die Contraktion der Pupillen energischer und andauernder. Bei der Entzündung der Plexuspia ist auch im Beginn Verengerung der Pupillen vorhanden, doch geht diese schueller in Dilatation und Reaktionslosigkeit über.

Die Krampfanfälle pflegen bei der Meningitis der Convexität eher eine allgemeine Verbreitung anzunehmen, während sie bei der ventrikulären Form öfter auf gewisse Regionen beschränkt sind. Dann spricht für diesen Process auch mehr der Wechsel in den krampfhaften Erscheinungen und der Umstand, dass in dieser Weise auch eher Lähmungen und Contrakturen auftreten.

Endlich bewährt das Fieber bei der Meningitis der Convexität einen mehr stetigen Gang. Die Temperatur erreicht schnell eine bedeutende Höhe und steigt wo möglich noch mehr. Puls und Respiration werden entsprechend beschleunigt und bleiben es.

Bei der Eutzündung der Plexuspia pflegt das Fieber nicht so hochgradig zu sein und sich mehr allmählig zu steigern. Im übrigen kann im Verlauf der Krankheit die Temperatur mannigfachen Schwankungen unterliegen, in Ausnahmetüllen sogar nur um ein Geringes die normale Höhe überschreiten. Ebenso pflegt die Pulsfrequenz auf der Höhe der Krankheit zu wechseln, bald lebhafte Beschleunigung, bald ein ebenso plötzlicher Nachlass stattzufinden. Auch die Respiration pflegt ziemliche Unregelmässigkeiten darzubieten.

Schliesslich entscheidet, wenn das Leben erhalten bleibt, der Ablauf. In ganz seltenen Fällen kann die Meningitis der Convexität mit vollständiger Herstellung der Gesindheit endigen. Dagegen hinterlüsst die Entzundung der Plexuspia immer ihre Residuen, entweder in dem Bestehenbleiben einer gewissen Menge von Erguss oder in einer allmähligen Zunahme desselben und der Entwickelung von chronischem Hydrocephalus.

Wenn der letztere in irgend grösserem Maass zur Ausbildung gelangt ist, so kann die Diagnose desselben nicht zweifelhaft sein. Hat er sich erst in einem bereits geschlossenen Schädel entwickelt, so ist eine Verwechselung mit Hirnhypertrophie möglich. In der Hauptsache entscheidet hier die Anamnese. Das Nähere ist in den betreffenden Abschnitten nachzusehen.

c. Basale Meningitis.

Aetiologie.

Die basale Meningitis ist immer mit Entzundung der Plexus chorioidei vergesellschaftet, doch ist nicht nothwendig, dass es zu einem beträchtlicheren Erguss in die Ventrikel kommt. Zuweilen findet mat diese ziemlich leer und nur die Plexus stark geröthet und geschwellt.

Die Ursachen sind in den meisten Fällen dunkel. Man hat dese Krankheit bei ganz gesunden Kindern entstehen sehen.

Sie kann in Folge von Caries ossis petrosi, von Otitis interna m Stande kommen. In beiden Fällen ist sie Begleiterscheinung einer Meningitis der Convexität. Letztere kann ausserdem in gewissen Krackheiten, manchmal auch bei spontaner Entwickelung eine solche Audehnung erlangen, dass sie sich auch auf die Pia der Basis, des Cerebellum, der Medulla oblongata und spinalis verbreitet.

Basale Meningitis habe ich bei chronischen Entzündungen und Eiterungen der Lunge und bei Nephritis beobachtet. Ausserdem habe ich sie einmal im Gefolge von Variola entstehen sehen. In anderes Fällen waren keinerlei Ursachen nachzuweisen.

Ritter hat basale Meningutis im Gefolge von Phlebitis umbilicals beobachtet.

Mun hat sie bei Erwachsenen im Verlauf von Endocarditis antereten sehen. Aus dem kindlichen Alter ist mir über das Verhältnen nichts bekannt.

Ueberhaupt kommt diese Krankheit selten zur Beobachtung. Se kann akut und schleichend auftreten und ebenso ihr Verlauf sein.

Pathologische Anatomie.

Man findet die Entzündung au der Basis hauptsächlich zwischer dem Pons und Chiasma Nv. opticorum. Nicht selten verbreitet sie auch über den Pons auf die Medulla oblongata. Die Pia ist hier auf einem Exsudat infiltrirt, welches bei starkem Eitergehalt geltlich aussieht, und bei geringerem eine mehr gallertartige Beschaffenheit auf grüngelbe Farbe zeigt. In der Regel ist die Basis an diesen Stelles vom Exsudat gunz bedeckt.

Zuwesten zieht die Entzündung in die Fossae Sylvii hinem und ver-

anlasst hier mehr oder minder feste Verlöthung der Blätter der Pia. Die Arter. Foss. Sylvii ist dann häufig von weissen Streifen ausgewanderter weisser Blutkörperchen begrenzt.

Eine Eutzündung der Pia der Plexus ist, den Auffassungen anderer entgegen nicht immer vorhanden. Ritter beschreibt bei einem acht Tage alten Kinde, welches an Phlebitis umbilicalis und Nabelblutung gelitten hatte, den Befund des Hirns und seiner Häute folgendermassen; In den Sinus der Dura mater dickfüssiges, schwarzes Blut. Die Hirnoberfläche abgeplattet. Meningen blutreich, Hirnsubstanz breiig, grauroth, Ventrikel eng, Plexus dunkelroth. Am vorderen Rande des Pons Varolii und in der linken Sylvischen Grube die Meningen von gelblich grünem Exsudat durchsetzt. Ausserdem waren die Befunde von Pleuritis, Pneumonie und Peritonitis zugegen.

Ein anderer von Ritter mitgetheilter Fall weist dagegen die Gegenwart eines ventrikulären Ergusses nach. Dieser betraf einen 20-tägigen Knaben, der ursprünglich an Bronchial- und Intestinulkatarrh und Darmblutungen gelitten hatte. Die Sektion ergab: Wenig Blut im Sinus longitudinalis, Anämie der Meningen, breitge, röthlichweisse Hirnmasse, Plexus geschwollen, von Exsudat durchsetzt, in den Ventrikeln trüber gelblicher Erguss. In der Pia der Basis bräunlich gelbes Exsudat.

Der ventrikuläre Erguss kann eine geringe Zahl von Eiterkörperchen enthalten und dann trübe, grauweiss aussehen. In anderen Fällen kann er rein eiteriger Natur sein, die stark gerötheten und geschwellten Plexus mit einer dännen Schicht beschlagen und in irgend einer Region der Seitenventrikel angesammelt sein. In der akuten Form dieser Krankheit zeigt sich auch hier das Ependym unbetheiligt.

Von Tuberkulose ist natürlich an keiner Stelle die Rede.

Je beträchtlicher der ventrikuläre Erguss ist, um so mehr sind die Zeichen von Compression des Gehirns an der Peripherie vorhanden: Abflachung der Gyri, Anämie der Hirnrinde und Pia.

Eine Meningitis der Convexität ist nur in seltenen Fällen zugegen und gehört nicht zu diesem Krankheitsbild.

In der Regel wird man Stauung des Liquor cerebrospinalis in der Scheide des Opticus finden.

In der Mehrzahl der Fälle habe ich die Milz geschwellt, von derberer Consistenz als in der Norm gesehen. Einmal habe ich sie von käsigen Heerden durchsetzt gefunden neben gleichzeitiger chronischer Pneumonie (Induration nach interstitieller Entzündung) mit käsigen, zum Theil zerfallenden Heerden.

Auch Ritter giebt in einem Fall an, dass die Milz gross gewesen sei. Welche Rolle dieses Organ bei dieser Krankheit spielt, ist Man möchte annehmen, dass die Schwellung desselben der Andafür sei, dass die basilare Meningitis in der Mahrzahl der Fälk Kreis der Infectionskrankheiten gehöre.

Symptome und Verlauf.

Die Symptome im Beginn dieser Krankheit und im Verlau oft wenig für diesen Process charakteristisches. Ich will also mit wenigen Worten eine Krankheitsgeschichte geben, aus welch die Aufeinanderfolge der Symptome ersehen kann.

Ein Madchen von 5 Jahren wird am 1. Juli 1868 im Kindaufgenommen, Sie soll seit acht Tagen krank sein. Senwi besider Körperoberflache. Erbrechen. Klagen über Kopf- und schmeizen, Frost und Hitze Die Untersuchung der Milz erwebt Vergrösserung. Die chemische und mikroskopische Untersuch 1 ims weist reichliche Mengen Eiweiss und Cylinder nach. P. 11 T. 39, 3-39, 1, R. 24-30.

Am 2. Juli: Die Fiebermessungen ergaben: P. 114 -112-

38,9 38,9 40, R, 26 30-58.

In den nüchsten Tagen wenig Acaderung. Es werden durch lich in 24 Stunden 400 C C, mit einem specifischen Gewicht to entbeert. Die Menge des Eiweissgehaltes lässt nach.

Am 7. Juli. Es lässt sich kein Eiwoiss mehr im I'rin an

Das Oedem der Hautdecken nunmt zu

Das Ficher batte seit dem 3. Juli nachgelassen und schwin 112-128, T. #8-38,9, R. 24-40.

Am 7 Juli: Plotzhehes Auftreten von Delivien, mit Neigung zu wechselnd, Seufzende Respiration, Zuckungen der oberen Extra Hochgridige Hyperästhesie, so dass das Kind beim Auführen auf

P. 112-118 120, T. 37.9 38 58,2, R 36 32 28

Am 8, July Dehmen mit Somn denz abwechselnd. Gellend schreien, Pupillen von mittlerer Weite, schlechte Reakton, trocken. Dünnftüssiger Stuhlgang.

P. 114 102 98, T. 37,7-37.6 36.6 R. 24-24 -38,

Am 9, Juli: Dauernder Sopor. Nur bei lauten. Am nien ko-Kind zu sich, um gleich wieder das Bewusstsein zu verheren, contralnet, fast reaktionslos. Opisthotonus. Dünnfüssiger Stan-

P. 100 | 120 | F | 37,5 | 39, R. 24 | 28

Der Tod erfolgte am Nachmittag, ohne Aenderung der Syl Die postmortale Messung ergeb eine Vierteistunde nach dem Tund eine Stunde nach demseiben 30,6.

Die Sektion wies leisdare Meningitis und Meningitis spain ferner Entzündung der Plexus und massigen ventrikularen Eignmisphären abgeplattet, Saler verstrichen, Milz gesehwellt

Die Krankheit kennzeichnet sich zunächst durch ihr plö-Auftreten ohne irgend welche Vorhoten, es sei denn, dass der vorher über Kopfschmerzen geklagt hätten. Ein hervorrageude ptom ist in den meisten Fällen die hochgradige Hyperästhesie. Diese kann so betrüchtlich sein, dass die geringsten Berührungen lebhatte Aeusserungen von Schmerz hervorrufen.

Gleich im Beginn der Krankheit treten lebhafte Delirien aut, welche mit Neigung zum Sopor abwechseln, bis dieser die Oberhand behält. Auf Augenblicke lassen sich die Kranken durch lautes Anrufen zuweilen zum Bewusstsein bringen. Bei kleinen Kindern spannt sich im Verlauf der Krankheit die Fontanelle. Die Pupillen reagiren träge und zuletzt gar nicht. Sie können contrahirt sein. Die ophthalmoskopische Untersuchung ergiebt die Zeichen der Stauungspapille. Der Kopf ist beiss.

Aus dem Bereich der Motilität finde ich in den von mir beobachteten Fällen leichte Zuckungen und Paresen, welche die unteren Extremitäten betrafen, notirt. Anfälle von Convulsionen habe ich nicht beobachtet. Dagegen tritt, wenn die Entzündung die Pia spinalis mitergreift, Opisthotonus auf.

Erbrechen begleitet die Krankheit nicht selten, dagegen keine Obstipation. Im Gegentheil habe ich im angegebenen Fall spontane Durchfülle beobachtet. Meist lässt sich Schwellung der Milz nachweisen.

27

Es wird angegeben, dass die Krankheit von einem intensiven Fieber begleitet werde, dass die Temperatur hoch, der Puls voll und hart sei. Die Zahl der bezüglichen Beobachtungen ist bisher zu gering, nm eine Regel daraus ziehen zu können. Auch ich habe Fälle beobachtet, in welchen die Temperatur zwischen 39 und 40,9, der Puls zwischen 126 und 162 schwankte. Indess stehen auch andere Beobachtungen mir zur Seite, welche durch den Fall vertreten werden, den ich absichtlich an die Spitze dieses Abschnittes gestellt habe. Die Frequenz des Pulses war in demselben nie zu hochgradig (98—120), auch der Puls nicht besonders hart und voll. Die Temperatur schwankte, abgesehen von den beiden ersten Tagen, zwischen 36,6 und 38,9 und erreichte erst wenige Stunden vor dem Tode die Höhe von 39.

Bei hohem Fieber finden meist deutliche Morgenremissionen statt, zuweilen kehrt sich dies Verhältniss um. Zuweilen erreichte das Fieber um die Mittagszeit die höchste Höhe, stand aber dann Abends doch noch immer höher als Morgens. In den von mir beobachteten Fällen trat nach mässigem Fieber eine beträchtliche postmortale Steigerung der Temperatur ein, während dort, wo ein intensives Fieber geherrscht hatte, die Temperatur post mortem um mehrere Grade, oft über 5 sank.

Bei diesem akuten Verlauf kann die Krankheit nur einige Tage bis köchstens eine Woche dauern und endet stets tödtlich.

Dieser Form gegenüber existiren Fälle, in welchen die Krankheit akut einsetzt und dann einen schleichenden Verlauf nimmt. Dieser kann

sich auf Wochen, in seltenen Fällen auf 2-3 Monate hinzichen I sind auch Fälle beobachtet, welche nach einiger Zeit schembar mit He lung endigen und dann recidiviren. Ich führe einen hierher bezüglicht Fall an.

Ein Knabe von 9 Monaten wurde mit den Erscheinungen wat Meningitis im Kinderspital aufgenommen. Schon seit drei Woode er unter den Erscheinungen einer lebhaften Hyperamie der Britisch krank gewesen und dabei von einer Parese der unteren Ettren schefallen worden sein, welche allmählig wieder schwand. Betracht Hyperästhesie, ängstlicher Gesichtsausdruck, Neigung zur Sonnoam. Betracht abrechen nach jedem Getränk. Keine Krankheitserscheinungen im der Mothifät. Die Fiebermessungen in dieser Zeit ergaben is Schwankungen: P. 96-124. T. 36,6-37.9. R. 18-36. Abends fatt mässige Exacerbationen bis zu der angegebenen Höhe statt. In sich ptome schwanden allmählig, nach vierzehn Tagen wurde das Kint scheilt entlassen.

Eine Woche später wurde das Kind von Neuem mit Vanon Ausbruch aufgenommen. P. 136. T. 38. R. 28.

Am zweiten Tage: P. 152-128 T. 38 37,4. R. 24-28

Am dritten Tage: Sopor, die rechte Lidspalte gestfinet, die zi halb geschlossen. Gellendes Aufschreien. Zuckungen des linken Arzeitentkturen der beiden unteren Extremitäten.

P. 120-120-108. T. 38,4 -37-37,2. R. 24-24 -30.

Am vierten Tage Morgens erfolgt der Tod ohne Aenderung der Escheinungen. P. 60. T. 38. R. 44.

Die postmortalen Messungen ergaben eine Viertelstunde nach der Tode 38.4, eine Stunde nach demselben 31.

Sektion: Geringe eiterige Meningitis der Convexität, namentlyk til dem Vorderlappen der linken Grosshirnhemisphäre. Beträchtliches eiteriges Exsudat in der basalen Pia, welches namentlich vor dem Pund an dessen Seiten stark entwickelt ist. Die Blatter der Pia in linken Possa Sylvii sehwach verlöthet. In beiden Seitenventrike's reichlicher, serös elteriger Erguss. Diphtheritis im Kehlkopf. Milt geblass und derb.

Politzer berichtet über ein Kind, welches drei Jahre vorher Meningitis basilaris erkrankt, genesen, aber mager geblieben war Enneue Meningitis basilaris raffte das Kind hin. Die Sektion bestätt das Vorhandensein des neuen Processes und als Residuum des alten altes, obsoletes, schwieliges Exsudat am Pons. Dieser Befund ist kindlichen Alter äusserst selten.

Schliesslich reihe ich folgende Beobachtung an:

Ein Knabe von 5 Jahren wird am 5. Februar 1879 mit Spendelle der Lendenwirbel und Senkungsabsess mit Oeffnung in der huken figungalis im Kinderspital aufgenommen. Reichliche Absonderung Literung, hie und da lebhafte Schmerzen.

Am 25, Marz Ausbruch von Varicellen,

Am 7. April lebhafte, über den ganzen Kopf verbreitete Schmerzen, Lebhaftes Fieber. Tremor der beiden Hände und der Zunge. Die ophthalmoskopische Untersuchung liefert keine Anhaltepunkte für die Diagnose. Pupillen von mittlerer Weite, trilger Reaktion. Urin und Stuhlgang unwillkührlich entleert.

Mehrere Tage hindurch dauerte dieser Zustand unverändert. Nachts

hie und da Delimen.

Am 13. April Nachlass des Fiebers. Pupillen dilatirt, die linke in höherem Grade als die rechte, sehr schwache Reaktion. Puls uuregel-

mässig. Die Kopfschmerzen haben nachgelassen.

Am 20. April. Sensorium seit dem Nachlass des Fiebers dauernd frei. Rubiger Schlaf. Pupillen von mittlerer Weite, träger Reaktion. Urin und Stuhlgang seit mehreren Tagen meist willkührlich entleert. Puls bald beschieunigt und dann ziemlich regeiniässig, bald verlangsamt und unregelmässig. In diesem Zustande ist der Puls bis zur Entlassung des Knaben am 20. Juli geblieben, jedoch mit der Veränderung, dass die Verlangsamung und Unregelmässigkeit immer seltener, dagegen die Beschleunigung die Regel wurde. Steigerungen der Temperatur wurden micht mehr beobschtet. Die mit der Entwickelung der Cerebralerscheinungen auftretenden Fieberbewegungen waren folgende:

Part mentioner and a read part of antice to the control											
		Puls.			Temperatur.			Respiration.			
			M.	М.	A.		M.	A.	M.	М.	A.
d,	. 7.	April:	120		142	38,5		40	26		30
27	8.	29	140	144	150	38,8	39,9	39,6	28	34	34
75	9.	79	136	150	160	38,5	39,5	40,1	32	34	30
	10.	77	140	144	144	38	39,5	39,3	28	32	28
79	11.	9	140	136	148	38	39	39,6	26	36	40
19	12.		128	130	146	37,7	38,5	39,3	26	38	33
	13.	**	120		132	37.4		38,8	30		32

Als die Cerebralerscheinungen auftraten, erwartete ich im Hinblick auf die primäre Krankheit die Entwickelung einer tuberkulösen Meningitis. Nach dem Ablauf kann man den Process nur als eine einfache basilare Meningitis auffassen, deren Residuen reizend und drückend auf den Vagus wirken und die angegebene Beschaffenheit des Pulses be-

dingen.

Fassen wir die Symptome dieser chronischen Form der basalen Meningitis näher in das Auge, so ergiebt sich zunächst als ein hervorstechendes Symptom wiederum eine beträchtliche Hyperästhesie. Der Kopfschmerz ist lebhaft, das Sensorium zeitweise benommen bis zum Sopor, aber nicht immer. Hie und da Dolirien. Erbrechen kann vorkommen und fehlen. Im Gebiet der Motilität hat man Zuckungen, Paresen beobachtet, welche aber nicht von Dauer waren. Auch Opisthotonus kann vorkommen. Irgend lebhaftere convulsivische Anfälle scheinen nicht gesehen worden zu sein. Die Weite der Pupillen ist wechselnd, die Untersuchung des Augenhintergrundes ergiebt Stauungspapille und Neuroretinitis. Hie und da ist Nystagmus beobachtet worden. Im übrigen charakterisirt sich dieser Krankheitsprocess durch

den Wechsel seiner Symptome und bietet noch nach zwei Richtungetwas Auffälliges. Dies besteht zunächst darin, dass, obwohl is de Regel die Krankheit von ventrikulärer Meningitis begleitet ist, der widieser resultirende Erguss nie beträchtliche Druckerscheinungen herviruft. Ferner ist es eigenthümlich, dass bei beträchtlichem basaten Bundat die damit in Berührung tretenden Nerven so wenig constantsproportien.

Die Beobachtungen in Bezog auf diese chronische Form der basil Meningitis sind im kindlichen Alter übrigens sehr sparsam. Es schein diese Fälle bisher alle tödtlich geendet zu haben, wenn auch inzwisch

eine Pause anscheinender Gesundheit gewesen war.

Diagnose.

Die Diagnose der basalen Meningitis ist sehr schwierig, weil ib Erscheinungen so wechselnd sind. Gerade in Bezug hierauf kann oft nicht von tuberkulöser Meningitis unterschieden werden. Die Die gnose der letzteren würde durch das Auffinden von Chorioidealtuber lose gesichert som. Ferner sprechen für diese das lebhaftere Auftret convulsivischer Anfälle, während die einfache Meningitis diese in geringerem Maasse zeigt und eher Neigung hat, tonische Krampfe Lähmungen zu produciren. Endlich kann die einfache Meningitis akuten Fällen schneller verlaufen, als die tuberkulose, und bedingt der Regel Schwellung der Milz, welchen Zustand ich bei der aruf Tuberkulose der Pia äusserst selten beobachtet habe, wenn auch die M ebenfalls in ausreichendem Maass von Tuberkulose befallen war. übrigen kann es genug Fälle geben, in welchen die Differentialdiagne intra vitam nicht gemacht werden kann. Selbst die Anamnese k nicht immer die Diagnose stützen, denn man sieht akute Tuberkull auch bei anscheinend ganz gesunden Kindern auftreten.

Ist die einfache basale Meningitis mit Opisthotonus verbunden, kann sie für Meningitis cerebrospinalis imponiren. Das epidemis Vorkommen dieser Krankheit würde die Diagnose begünstigen, dimuss man im Auge behalten, dass solche Fälle auch sporadisch auftre können.

Einfache basale Meningitis, welche mit lebhaftem Freber emb geht, kann zur Annahme von Typhus verleiten, um so mehr, wenn Mi schweilung und Durchfälle vorhanden sind. Diese Verwechselung indeze nur im Beginn der Erkrankung möglich. Das gleich mässige Fo schreiten des Typhus, die charakteristische Beschaffenheit seiner Ai leerungen, das Auftreten des Typhus-Exanthems sichern den schwank den Erscheinungen der Meningitis gegenüber die Diagnoso. Die chronische Form der basalen Meningitis ist oft sehr schwer von auderen Processen zu unterscheiden. Der dauernde, wenn auch an Intensität wechselnde Kopfschmerz, die hartnäckigen tonischen Krämpfe, namentlich ein längere Zeit bestehender Opisthotonus, das Fehlen oder spätere Eintreten von Lähmungserscheinungen, der fast regelmässige Mangel an Convulsionen machen das Vorhandensein dieses Processes wahrscheinlich und weisen auf die basale Pia als seinen Ort hin. Sind nur einzelne dieser Symptome vorhanden, so kann die Diagnose auch nicht annähernd gemacht werden. Das Vorhandensein aller schliesst nicht aus, dass sie statt von einer basalen Meningitis von anderen Processen, welche an dieser Stelle raumbeengend wirken, abhängig sind. Diese können in der Bildung von Geschwülsten oder von Aneurysmen der basalen Arterien bestehen.

Genauere Angaben über die Differentialdiagnose können bei dem äusserst spärlichen Material der chronischen Form nicht gemacht werden.

Therapie.

In diesem Abschnitt können wir die Behandlung sämmtlicher drei Formen von Meningitis zusammenfassen, weil dieselbe nur wenig Verschiedenheiten darbietet.

Gleich im Beginn der Erkrankung, sobald man nur die Symptome einer hochgradigen Hyperämie vor sich hat, säume man nicht, energisch einzuschreiten. Man wende kalte Umschläge, Eisbeutel auf den Kopf an und sorge energisch für ergiebige Darmentleerungen durch salzige Abführmittel, Infus. Sennae comp. etc. Einfache Hyperämieen schwinden oft ziemlich schuell nach diesen Eingriffen und ergiebige Stuhlgänge können nach wenigen Stunden oder auf den anderen Tag die bedrohlichen Erscheinungen beseitigt haben.

let der Kopfschmerz, das Fieber gleich im Beginn zu hochgradig, oder findet keine Mässigung der Erscheinungen durch die angegebeuen Mittel statt, so verliere man keine Zeit, sondern ordne eine energische Blutentziehung durch Blutegel an. Es ist besser, einmal ein hinreichendes Quantum Blut zu entziehen, als dies wiederholen zu müssen. Man kann indess auch zu der Wiederholung einer Blutentziehung gedrängt werden, wenn nach der ersten kein Nachlass in der Heftigkeit der Symptome eingetreten war, oder diese eine neue Steigerung erfahren hatten. Mit der Anwendung der Kälte muss daueben dauernd fortgefahren werden, bis die Temperatur 39 nicht mehr übersteigt. Geht die Temperatur tiefer, so soll Kälte nur dann noch applicirt werden, wenn die Kopfschmerzen exorbitant sind und durch dieselbe gelindert werden. Von äusseren Mitteln können noch Vesikantien in Anwendung gezogen wer-

den, welche man in nicht zu kleinem Umfang in das Genick legt einige Tage eitern lässt.

Torci hatte bei einem Kinde von acht Monaten Blutegel ohnelfolg setzen lassen. Wegen der dringenden Gefahr öffnete er in grossen Fontauelle den Sinus longitud, super., entzog zuerst 90 Gr. Blund als er Besserung eintreten sah, noch 150 Gr. Dann wurde Wunde geschlossen, die beunruhigenden Symptome waren geschwund das Kind genas vollkommen.

Von inneren Mitteln ist mit Vortiebe Calomel gereicht worden habe von diesem Mittel keine Erfolge bei dieser Krankheit gestwelche mich hinzeichend befriedigt hätten. Ich halte es, um die sudation zu mässigen, für rationeiler, Mittel auzuwenden, welche regend auf die Nerven wirken, welche die Gefüsse verengern. Die Mittel sind das schwefelsaure Chinin und das schwylsaure Natron für reiche, wenn man Erfolg erzielen will, nicht zu kleine Gaben. Vischwefelsauren Chinin mussen kleine Kinder 0,25, vom schwylsaure Natron 0,5 zwei bis vier Mal im Tage nach Maassgabe der Hiftigh der Symptome erhalten. Aeltere Kinder bekommen die doppelte in Diese Mittel gewähren noch ausserdem den Vortheil, dass sie das hif direkt herabsetzen. Sind die Kinder bereits soporös, so kann man die Mittel im Clysma auwenden.

Man kann auch Versuche mit Secale cornutum. Ergotin machen So lange die Kinder noch bei Bewisstsein sind, sorge man für i leichte und passende Ernährung. Tritt erst Bewusstlosigkeit ein, wird diese sehr schwierig, und muss man dann oft seine Hille zu Chmata von Milch, Fleischbrühe, Eigelb nehmen.

Ist bereits Sopor eingetreten, so muss man unt der Anwendt von Blutentziehung und Kälte vorsichtig sein. Man kaun durcht selben den Blutdruck mässigen, doch durten sie nicht mehr benittzt den, wenn man sieht, dass sie erfolglos sind.

Wenn im Beginn der Krankheit es nothwendig war, für sehr giebige Stuhlgänge zu sorgen, so muss man als Regel festhalten, im im weiteren Verlauf der Krankheit der Stuhlgang wenigstens in da nung gehalten werden müsse. Ist das Kind bewusstlos, so wendet weitent Clysmata oder unter Zusatz von Electuarium e Semia of Ochsengalle an,

Der Eintritt von Convulsionen hat auf die bisherige Behandickeinen Einfluss. Zur Milderung der Anfalle versuche man mässige (m. von Castoreum, zu 0,025 bis 0,05, alle 2—3 Stunden. Dies Mittell sich mit in vielen Fällen als eine wirkliche Linderung erwiesen.

Sobald der Druck in der Schädelkapsel die Höhe erreicht hat, de

der Sopor dauernd geworden, Dilatation der Pupillen eingetreten ist, so ist von der Behandlung freilich wenig mehr zu hoffen, doch soll man nicht vor der Zeit die Flinte in das Korn werfen. Warme Bäder von 28° R. mit kalten Uebergiessungen, alle 3-4 Stunden wiederholt, erweisen sich zuweilen noch als hülfreich. Mindestens können sie dazu dienen, die Heftigkeit der Krampfanfälle zu mildern, wofür auch protrahirte warme Bäder recht zweckmässig sind.

Wenn bei der ventrikulären Form chronischer Hydrocephalus eingetreten ist, so soll man nicht die Hände in den Schooss legen, so lange die Grösse des Schädels noch wechseln und abnehmen kann, so lange also Nähte und Fontanellen noch nicht geschlossen sind.

Zunächst hat Henoch in Bezug hierauf einen sehr lehrreichen Fall mitgetheilt, den ich im Auszug wiedergebe.

Ein Knabe von drei Jahren erkrankte an ventrikulärer Meningitis, nachdem eine Zeit tang Schmerzen im Kopf, Genick und den Ohren nebst Otorrhöe voraufgegangen waren. Allmählig stellte sich eine Retroversion des Kopfes. Schmerz der Nackengegend bei Druck und Bewegungsversuchen, anhaltende Schmerzen in der Stirngegend ein. Die Extremitäten sind frei beweglich, doch kann das Kind weder stehen noch gehen. Sensorium frei. Nachmittags mässiges Fieher, welches mit Schweiss endigt. Die Anwendung von Blutegeln und Ung. hydrarg. einer. bewirkte einen Nachlass der Symptome. Eine mit Erbrechen eintretende Steigerung derselben wurde mit Calomel und einem Vesikans am Occiput bekämpft. Nach eingetretener Besserung wurde gegen die typisch auftretenden Fieberanfalle Chinin gegeben, später mit diesem auch Leberthran.

Fünf Wochen später, nachdem das Kind in Behandlung gekommen war, waren Fieber und Schmerzen geschwunden, doch war noch Stublverstopfung und Incontinentia urinae vorhanden. Der Kopf konnte besser bewegt werden, zeigte sich aber vergrössert. Nachdem Nithte und Fontanellen in den ersten Monaten des zweiten Lebensjahres bereits geschlossen gewesen waren, war die Sutura sagittalis und coronalis wieder ausemander gewichen und klafften deutlich. Der Kopfumtang betrug 53 C., der Langsdurchmesser 33, der Queidurchmesser 31. Die Intelhgenz war vollkommen normal, der rechte Arm paretisch, der Puls frequent. Es wurde Ung, hydrarg, einer, und innerlich Calomel c. hb. digital, angewandt. Nach 21 Tagen normaler Zustand. Vier Wochen später fing das Kind an zu laufen und nach abermals vier Wochen war mit Ausnahme der Vergrößerung des Kopfes keine Spur von Krankheit vorhanden. Die Suturen zeigten beginnende Verknöcherung. Zwei Jahre später fanden sich die Nähte vollkommen ossificirt und das Kind vollständig gesund.

Dieser Fall stellt in prägnanter Weise das Bild einer chromschen ventrikulären Meningitis dar. Mit der Zunahme des Ergusses weichen Nähte und Fontanellen, die bereits seit beinahe einem Jahr geschlossen waren, wieder ausemander. Es ist dies ein Vorgang, der schon öfter

beobachtet worden ist, wie die Angaben von Barthez und Rilliet. Gölis, West beweisen. Zu den grössten Seltenheiten gehört aber, dass nach diesem Vorgange der Process einen Stillstand gewinnt, de Nähte und Fontanellen sich wieder schliessen, verknöchern, und das der Kranke vollkommen gesund wird. Man ist hier also genötligt anzunehmen, dass der Reiz, welcher die Zunahme des Ergusses dauernd bedingt hat, allmählig geschwunden ist, und dass, da mit der Abnahme der Entzündung die Beschaftenheit des Ergusses eine mehr seröse wurde, für diesen die allmählige Resorption angebahnt worden ist. Es scheint also in diesem Fall die innere und äussere Behandlung mit Quecksiller, verbunden mit zweckmässiger Ernährung von gutem Erfolg gewesen zu sein.

In dem von Young Thomson beschriebenen Fall wurde de Heilung durch operativen Eingriff bewirkt.

Ein 14 Tage altes Kind war gefallen, hatte eine ventrikuläre Meningitis acquirirt und bot diei Wochen später die deutlichsten Zewoes eines chronischen Hydrorephalus. Oertlich wurde linet, Jodi, inn ims Calomel, spater Kal, jodatum angewen let Nachher wurde phisphorsaures Eisen und Leberthran gereicht. Trotz aller Behandlung nehmen die Dimensionen des Kopfes zu. Starke Delmung der Nichte und bestanellen und Fluktuation derselben. Der Kopt konnte nicht mehr 💝 tragen werden, sondern fiel auf die Schultern. Intellektuelle Pähigke tenormal, aber bedeutende Abmagerung des Körpers. Kopfumfang 65 ten Man entschloss sich zur Punktion, die einen 4 Cent. von der vorderen Fontanelle entfernt auf der linken Seite der Mittellime mit einem Freike ausgeführt wurde. Es wurden etwi 300 tir einer klaren, wasserhaus eiweisslosen Flüssigkeit entternt, und ein Compressiv-Verband von Ibt pflaster gemacht. Am folgenden Tage entleerte . . noch etwas l'hous keit. Am 10. Tage traten heftige Convulsionen in den E treuertaten der rechten Seite auf, welche nach zwei Standen der ist n. Funf Worken spater hatte der Kopf nahezu dieselten Dimensionen wie früher. Einnochmalige Punktion entlearte 60 tr. einer milchigen Pillsogkeit. Koptumfang 61 - 55. Secluft und Secluder, Eisenpraparate und Leberthert kräftigten das Kind. Zwei Jahre später war desselbe gesund, kraftig und intelligent und der Kipf im Verhältniss zum nlingen Körper in bi mehr zu gross.

Es beweist dieser Fall, dass man unter solchen Umständen die Operation nicht unversicht lassen soll. Es liegen die Verhältnisse hier günstiger wie bei dem angeborenen Hydrocephalus, bei welchem durch länger dauernden Druck des Ergusses Atrophie des Gehirns eingetreten oder Atrophie jenem voranfgegangen ist, das Gehirn also einer weiteren Entwickelung nicht mehr fähig ist, und die Schädelknochen durch ursprüngliche Einwirkung des pathologischen Vorganges eine Form und tiestaltung gewonnen haben, welche eine Rückkehr zum Normalen nicht

mehr erwarten lässt. Bei dem post partum in Folge ventrikulärer Meningitis entstandenen chronischen Hydrocephalus ist die Sachlage eine günstigere. Hier ist ein Gehirn, welches normal entwickelt war, durch den Druck des Ergusses in seinem weiteren Wachsthum gehemmt. Zugleich sind ursprünglich normal beschaffene Schädelknochen durch den Erguss auseinander gedrängt. Wenn hier also der Druck durch Punktion und Entleerung des Ergusses aufgehoben wird, so kann das normale Wachsthum des Gehirns und Schädels ungestört seinen weiteren Fortgang nehmen und vollkommene Gesundheit eintreten. Bei beträchtlicher Menge des Ergusses muss man lieber öfter punktiren, als zuviel Flüssigkeit auf einmal entleeren. Durch die dadurch bewirkten Druckschwankungen kann man, da die Schädelknochen sich nicht schnell genug anlegen können, intermeningeale Blutungen und Convulsionen veranlassen.

Zur Punktion nimmt man am besten einen dünnen Troikar, sticht denselben 4-6 Centimeter tief ein. Als Stelle des Einstichs wähle man eine fluktuirende Fontanelle oder Naht, meide aber die Mittellinie des Kopfes um den Sinus nicht zu verletzen. Nachdem eine gewisse Menge des Ergusses entleert ist, muss der Schädel von einem Compressivverband von Heftpflaster umgeben und nach einiger Zeit die Punktion wiederholt werden.

Von einigen ist empfohlen worden, nach Entleerung der Flüssigkeit Injectionen von Lüsungen von Tinct. Jodi oder Jodkalium zu machen. Es ist dies ein gewagter Schritt, weil man alle Flüssigkeit entleeren und die Folgen davon gewärtigen muss, wenn man anders auf die Wandung der Ventrikel und die Plexus mit der Injektion gründlich einwirken will. Nach der Injektion muss man einen Theil der Flüssigkeit wieder abfliessen lassen. In der Mehrzahl der Fälle hat diese Art der Behandlung nur unglückliche Erfolge zu verzeichnen. Nur Turnes cohat wie Hugnen in angiebt, ein zwei Monate altes Kind auf diese Weise hergestellt. Der Stich geschah in der Sutura fronto-parietalis. Der Kopfumfang von 56 Cent. war nach 24 Tagen auf 44 heruntergegungen und blieb so bestehen.

Wenn eine basale Meningitis chronisch geworden ist, kann man versuchen, den Process durch wiederholte Vesikantien, Einreibungen des abgeschorenen Kopfes mit Ung, hydrarg, einer., Salben aus Jodoform oder Bepinselungen mit Tinet. Jodi, innerem Gebrauch von Jodkalium zu beeinflussen. Der Erfolg wird sehr zweifelhaft sein.

B. Meningitis tuberculosa.

Literatur.

R. Whytt, Observations on the most frequent form of the hydrocontain interms viz dropsy of the ventricles of the brain. Works of Robert When edited by his son. Edinb 1708 p. 725 — Fothergill, London med we servations and inquiries, 1771. Vol. IV.—Quin treatise of the dropsy of the brain. Dublin 1780. — Bader, Geschichte der Wassersucht der tienundten 1794. — Cheyne, Essay on hydrocephalus neutus or dropsy in the brain Edinb, 1808. — Löbenstein Löbel, Die Eckenntniss u Heilung der whirmentzindeng, des innerne Wasserkopfes etc. Leipzg 1818.—1. A 17-1.1 Pract. Abhandlungen über die vorzigt Krankh. des kindt Alters B. I. 1. 1 Mit reicht Literatur. Co indet, Memoire sur l'hydrencéphale ou l'esta de interne hydrencephalique Paris et tieneve 1817. - Se n n. Recherche: atatomico-patholog sur la meningite aigue des enfans Paris 1825 - 1. t. H. Huschky, De encephalitide infantum sive hydrocephalo acuto. Jenac 145 — F. M. P. Levrat ame, Aperços theoretiques et pratiques sur les cause la nature et le traitement de l'hydrocephalo ague. Paris 1828 — Jos. Brans. De hydrope ventricul, cerebri acuto. Dissert Berol 1828. — Car. Al. Walts-Dissert, de hydroceph, acuto Halae 1828 - J. Bricheteau, Traité the rique et pratique de l'hydrocephale aigue on fièvre corchrale des enfans Par-1829 - M. D. Charpentier, De la nature et du traitement de la massidite hydrocephale aigne (meningo-cephalite des enfans. Paris 1829 - Paper voine, Gaz hebdomad, 1830, vol. VI. p. 113. — Becquerel, Rechetche cliniques sur la Méningite des enfans. Paris 1838 p. 20 — Schwening: Ceber Tuborculose als die gewähnlichte Ursache des Hydroceph acut. Regesburg 1839. — Rilliet, Archiv de Médée, 1846—1847. Dec. Janv., Fev. Legendre, Recherches anatomiques pathologiques et cliniques sur que maladies de l'enfance. Paris 1846 p. 47 — Barthexu. Rilliet, flant bueb der Kinderkrankheiten doutsch von Hagen B. III. p. 542–1856 mreichlicher Angabe ülterer Literatur. — Faye. Journ. für Kinderkr. 1856 p. 433. — Samuel Wilks, Guy's hospit, reports 1860. Seet. 3. Vol. 6—Henoch, Besträge zur Kinderblk. 1861 p. 8. n. 1868 p. 36. — Ch. Weit Journ. für Kinderkr. 1861. 2. p. 17. — Bokai, Jahrb. für Kinderhlk. V. 186. p. 99. u. VI. p. 186. — Brünniche. Journ. für Kinderkr. 1863. 2. p. 82. a. 1829 - M D Charpentier, De la nature et du traitement de la manie Journ. für Kinderkr. 1861. 2. p. 17

Bøkai, Jahrb. für Kinderkr. 1863. 2 p. 82 a. 1865 2. p. 254. — Brünniche. Journ für Kinderkr. 1863. 2 p. 82 a. 1865 2. p. 254. — Bazin, Journ. für Kinderkr. 1863. 2 p. 82 a. 1865 2. p. 254. — Bazin, Journ. für Kinderkr. 1863. 2 p. 82 a. 1865 2. p. 254. — Bazin, Journ. für Kinderkr. 1863. 2 p. 82 a. 1865 2. p. 273. — 1. M. F. 11 p. 266. 297. 366. 833 904 — Lund, Journ. für Kinderkr. 1865. 1. p. 28. — Bouchut Gaz. des höpit 1868. no. 152. u. 1869. no. 29. — Schultz. Jahrb. für Kinderhik. VIII. 1866. p. 80. — Charlton Bastian, Fd. 2. Jahrb. für Kinderhik. VIII. 1866. p. 80. — Charlton Bastian, Fd. 2. med Journ 1867. B. XII. p. 875. — Brecht, Journ. für Kinderkr. 1869. p. 145. — Steffen, Jahrb. für Kinderhik. N. F. II. 1869. p. 615. J. Parry. The med. Times. Philadelphia. 1870.—1871. p. 323. — Roger. Recherches cliniques sur les maladres de l'enfance. B. I. 1872. — W. S. Churt. S. Barthol. Hospit. Reports V. 1869. p. 164. — Rautenberg, St. Peters. med. Zeitschrift. 1869. H. 4. p. 220. — Meigs and Pepper, A praticite tratise on the diseases of children. Philadelphia. 1870. p. 452. — James P. Mc Ganghey, Philad. med. Times. 1872. p. 195. — H. Power, St. Bartel. Hospital Reports Vol. IX. 1873. — J. A. Waldenström, Doutsche Kins. 1873. 29. — Nixou, The Dublin journ. 1873. 2 p. 335. — H. R. en du. R. cherches cliniques et anatom sar les paralyses liées à la meningite tuberce leuse. Paris 1871. — Joh. Seitz. Die Meningitä tuberculosa. Berlin 1875. — W. A. Hammond, A. treatise on the diseases of the nervous ay-tem. 1875. - W A. Hammond, A treatise on the diseases of the nervous system 1879. p 245. - L. Landousy, Gaz. hebdomad 1876 p 685 Greilett, Land 1876, p. 813. - Bertuiot, Jahrb für Kinderhik N. F. IX. 1876 p. 227 V. P. Gibney, New-York med. Record 366 1877. — Giuseppe Siltestrini, Giorn. Venet. di ac med 1877. Maggio. Jonathan Hutchinson. Ophthalm. hospit. rep. 1877 IX 2. p. 111. — Reginald Southey, But med. Journ. 1877. 1878. — Reimer, Jahrb. für Kinderhik. N. F. B. XI. I.

p. 2. 1877 — Byrow-Bramswell, Lancet 1878), p. 9. — Renoth, Charité-Annalen Jahrg IV 1879 — A Epstein, über Tuberculose im Singlingsalter Prager Vierteljahrschrift B 142 1879 — Sceligmaller, Jahrh, für Kinderhik N. F XIII, 4 p 334 1879.

Die tuberkulose Meningitis kann sich ebenso wie die einfache hauptsächlich entweder auf die Pia der Convexität oder der Ventrikel oder der Basis beschränken. Wir ziehen vor, diese Processe zusammen zu besprechen.

Noch im vorigen Jahrhundert hatte man die einfache und tuberkulose Form für dieselbe Krankheit gehalten und bald die Entzündung
der Pia, bald den ventrikulären Erguss für das wesentliche erklärt.
Senn, Guibert, Guersant waren zu Ende des dritten Jahrzehnt
dieses Jahrhunderts diejenigen, welche zuerst von einer granulösen Form
der Meningitis sprachen und Papavoine legte 1830 zum ersten Mal
diesem Process den Beinamen tuberkulös zu. Diese Auffassung wurde
in anderen Ländern schnell adoptirt und die Krankheit in Bezug auf
pathologische Anatomie, Symptome, Verlauf auf das Genaueste durchforscht. Einen streitigen Punkt bildet noch die Actiologie derselben.

Actiologie.

Die Ursache der tuberkulösen Meningitis ist eine Entwickelung von Tuberkeln in der Pia. In der Regel bewirken diese eine Entzündung der Pia, doch ist diese nicht die nothwendige Folge.

Woher stammen diese Tuberkel? Heutigen Tages stehen sich in Bezug hierauf verschiedene Auffassungen entgegen. Die einen, und dies ist die überwiegende Zahl der Autoren, pflichten der Anschauung von Buhl bei, welcher annimmt, dass irgendwo im Körper ein käsiger zerfallender Heerd vorhanden sei, von welchem aus eine Resorption infektiöser Stoffe stattfinde, welche die Entwickelung von miliaren Tuberkeln zur Folge hätten. Zur Stütze dieser Annahme wird nachgewiesen, dass die Tuberkulose der Pia sehr selten allein auftrete, sondern die Aussaat der infektiösen Stoffe sich in der Regel auf verschiedene Organe erstrecke. Wenn ein käsiger Heerd nicht aufzufinden war, so tröstete man sich mit dem Mangel an Genauigkeit, mit welchem die Sektion gemacht worden war.

In der That sprechen die Sektionen für diese Auffassung. In äusserst seltenen Fällen konnte der Heerd der Infektion nicht nachgewiesen werden. Ebenso selten fand sich die Tuberkulose auf die Pia beschränkt, sondern in der Regel auch auf andere Organe und namentlich auf die Langen verbreitet.

Andere hielten an der Lehre von der Heredität fest. Ueber diese können wir kurz hinweggehen. Angeerbte Tuberkulose giebt es nach unserem Dafürhalten nicht, wohl aber kann eine Anlage, aus weid sich unter begünstigenden Umständen Tuberkulose entwickeln kangeerbt sein. Diese Anlage ist in der Hauptsache die Skrophul von welcher noch später die Rede sein wird.

Einige sind der Meinung, dass die Luft, welche von Personen der geathmet werde, welche in Folge von Lungentuberkuluse der Phthe verfallen sind, anderen, welche dieselbe einathmen, schädlich sein der Tuberkuluse erzeugen könne. Vereinzelte Beispiele sollen dafür schen, man führt die Uebertragung in den Familien, unter Eheleutens doch ermangelt dies alles noch des Beweises.

Endlich wird behauptet, dass die Milch tuberkulöser Personen eperistichtiger Kühe im Stande sei. Tuberkulose zur Entwickelung bringen. Man stätzt sich auf die Versuche bei Thieren, welche im That durch Fütterung mit Milch perlatichtiger Kühe die Entsteht dieser Krankheit zur Folge gehabt haben. Man musste hiernacht nehmen, dass der infektiöse Stoff vom Darmkanal in die Lymph-Blutbahnen übergeführt werde. Die Akten sind hierüber indess in lange nicht geschlossen. Man könnte ebense gut behaupten, dass ungesunde Nahrung eine angeborene Anlage zur Entwickelung gebrahoder in einem gesunden Körper die Entstehung einer solchen Anlage wirkt habe.

Vor der Hand sehen wir uns also immer noch auf die Entstehe weise der Tuberkulose durch Infektion der betreffenden Organe einem käsigen Heerde aus angewiesen.

Die Entwickelung eines küsigen Heerdes im Körper ist durch! setze bedingt, deren Walten wir in dem Namen Skrophulose zusamn fassen. Das Hauptgesetz, welches dieser zu Grunde liegt, ist das. der Körper, wenn er ergendwo von einem entzundlichen Process ergre ist, nicht den Trieb hat, das Produkt durch Resorption oder Organi tion für den Körper möglichst schnell unschädlich zu machen. Im gentheil liegt der Trieb in solchen Körpern, diese Produkte migli langsam umzuwandeln und nicht in einer Weise, wie sie ittr den O nismus noch brauchbar sein können, soudern sie durch zunehmer Mangel an Ernährung eintrocknen zu lassen und dann dem Zerfall gegenzuführen. Die Skrophulose kann als Anlage angeboren oder da unzweckmässige Ernährung in den ersten Monaton und Jahren der bens acquirirt sein. Am hänfigsten findet man diese Krankheit in s Lymphdrüsen vertreten. Irgend eine Krankheit, welche mit Verän rung der Blutmischung einhergeht, irgend ein Reiz, welcher sich de die Lymphgefässe auf die Drüsen verbreitet, ist im Stande, in die einen entzundlichen Process anzufuchen. Derselbe geht in gesund Körpern binnen Kurzem ohne weiteren Nachtheil vorüber, wenn nicht eine Infektion die Ursache war, während in skrophulosen Individuen die Entzündungen der Lymphdrüsen die Neigung haben, chronisch zu werden, in Verkäsung und Zerfall überzugehen. Diese letzteren Vorgänge können durch unzweckmässige Ernährung noch in der Richtung begünstigt werden, dass die aufgenommenen Stoffe, welche der Lymphe beigemischt sind, einen direkten Reiz auf die Drüsen, in welchen die Sättebewegung verlangsamt ist, die Lymphe also eher einen Einfluss entfalten kann, ausübt.

Analoge käsige Processe, wie in den Lymphdrüsen können durch den geeigneten Reiz und die skrophulose Anlage in allen Geweben des Körpers zur Entwickelung kommen.

Wenn nun irgendwo im Körper ein käsiger Heerd vorhanden ist, so fragt es sich, auf welche Weise die Aufnahme von Bestandtheilen desselben in die Säftemasse zu Stande kommt. Es kann sich nur um zwei Wege handeln: die Lymphbahnen und die Blutgefässe. Bei käsigen Lymphdrüsen ist der Zusammenhang ohne Weiteres klar, dagegen ist er unter anderen Verhältnissen nicht immer durchsichtig genug. Wenn man bei encephalitischen käsigen Heerden oder käsigen Platten in der Pia in der nächsten Umgebung miliare Tuberkel entwickelt und auf diesen Ort beschränkt findet, so wird man zu der Annahme gedrängt, dass der infektiöse Stoff seinen Weg durch die nächsten Lymphgefässe genommen haben müsse. Ein gleiches Verhältniss kann man in den Lungen beobachten, wenn sich in nächster Nähe um käsige Heerde Tuberkel gebildet haben. Andererseits muss, wenn Lymphgefässe den infektiösen Stoff aufgenommen und nicht irgendwo bereits abgesetzt haben, deraelbe mit der Lymphe dem Blut beigemischt werden. Es kommen aber auch Fälle vor, in welchen der direkte Uebergang dieses Stoffes in das Blut constatirt worden ist. Man hat nämlich direkte Verbindung käsiger Heerde in der Lunge mit Lungenvenen beobachtet.

Wenn der infektiöse Stoff in den perivasculären Räumen der Plagefässe kreist, so wird er in diesen die Entwickelung miliarer Tuberkel bewirken. Umgekehrt kann dieselbe von dem Endothel der Intima ausgehen, wenn dieser Stoff dem Blut beigemischt ist. Es liegt die Möglichkeit vor, dass kleinste Partikel capillare Embolie (Huguenin) bewirken und auf diese Weise um so sicherer die Entwickelung von Tuberkulose zu Stande bringen können. Für diese Auffassung spricht der Umstand, dass man die Entstehung miliarer Tuberkel in der Pia auf die Umgegend der Verzweigungen einer Arterie und namentlich der linken Art. fossae Sylvii beschrünkt gefunden hat, einem Gefäss, welches bekanntlich durch den Process der Embolie im Gehirn bevorzugt wird.

Wenn der infektiöse Stoff mit dem Blut eireulirt, so kann sich ir den verschiedensten Organen miliare Tuberkulose bilden. In der Regel ist dann die Pia ergiebig mit betroffen, doch ist die Aussaat in dersiten zuweilen so gering, dass keine Entzündung entsteht, und die Symptome der Tuberkulose so unbedeutend sind, dass sie von den Erschemungen desselben Processes in anderen Organen verdeckt werden.

Vor mehreren Jahren erkninkte ein dreijihriges blühendes Michael deren Mutter aus emer Familie stammte in welcher Lungenpett so öfter vorgekommen war, an emem ekklamptischen Anfall, der kurr i t fiberging. Es folgte Mattigkeit. Mangel in Appetit, massiges Fiste Kein Kopfschmerz, kein Erbrechen, Intelligenz ungetritbt. In den tegenden Tagen steigert sich die Athmungsfrequenz und wird albuit ganz excessiv. Die physikalische Untersuchung der Athmungs igen liess ausser kafarrhalischen Erschemungen nichts von der Norm 1weichendes erkennen. In der Mitte der driften Woche stirbt die hab in einer Nacht ganz plötzlich Leider durfte der Kopf nicht godie werden. Die Sektion ergab in den Lungen eine ganz en ruie Meier nuliarer Tunerkel. In Folge der dadurch beschränkten Athmung were such interstitudes and subplearales Emphysem entwickelt. letzteres and die Pleura der hinken Lunge zur Ruptur und lethalen Pneumothiert Wege gebracht. Ich bin der Meinung, dass der ekklamptische Anahier den Vorgang einer geringen Aussaat infekti sen Stoffes in der Pe angedeutet hat.

Nicht immer findet von einem vorhandenen käsigen Heerde, werderselbe nicht seinen Sitz innerhalb der Schädelkapsel hat, eine direkt Uebertragung des infektiösen Stoffes auf die Pia statt. Es kommt vir dass sich erst an anderen Stellen des Körpers in zweiter Reihe entzäreliche Processe oder Tuberkulose mit Ausgang in Verkäsung entwickel und dass die Pia von dieser Erkrankung erst usch Zurücklegung einge Etappen erreicht wird. Es kommen z. B. Fälle von chronischen hachenleiden, namentlich bei Gelenkentzündung vor, in deren Gefolge zu Bronchapneumonie entwickelt. Entweder verkäsen schon die Produkt dieser oder in Folge der Entzündung entwickelt sich ein gleicher Vergang in den Truchenl- und Bronchialdrüsen mit dem Ausgang in Verkäsung. Von hieraus findet dann die Vertreibung des infektiösen Stoffe nach der Pia und anderen Organen statt.

Nicht selten sind die Fälle, in welchen sich in Folge eines chrownischen Bronchialkatarrhs schleichende Entzündung und Verkäuster Bronchialdrüsen etablirt. Es kann von hier aus direkt zur Tueskulose der Pia kommen, oder es entwickeln sich miliare Tuberkeit den Lungen, verkäsen, zerfallen mit ihrer in Entzündung versetzten begebung, oder es entsteht Entzündung des Lungengewebes mit Ausgazin Verkäsung, von wo aus der infektiöse Stoff vertrieben werden kann wenn nicht noch als Zwischenstufe sich in der Nähe der Entzündung-

beerde miliere Tuberkel entwickeln und wieder den Ablauf in Verkäsung und Zerfall machen, ehe es zur Tuberkulose der Pie kommt.

Folgende Krankheitsgeschichte liefert ein Beispiel und zugleich ein Bild dieser vielgestaltigen Krankheit.

Ein Mälchen von 9% Jahren, von jeher körperlich und geistig schwächlich. Hat vor sechs Jahren Masern durchgemacht, seit Jahren viel über Kopfschmerzen geklagt, deren Sitz micht nähet angegeben werden kann. Seit längerer Zeit Bronchidkatarrh. Seit drei Wochen wollen die Eltern Veränderungen in dem Wesen des Kindes beobachtet haben, namentlich soll es oft theilnahmlos gewesen sein, still gesessen und starr vor sich bingeldickt haben. Vor acht Tagen war das Kind aus der Schule gekommen und hatte über Koptschmerzen geklagt, nachdem sie in den vorhergehenden Tagen Gemüthsbewegungen bei dem Unterricht gehabt hatte. Mit den Koptschmerzen trat Erbiechen von Speisen und Getränk und Fieber auf. Am folgenden Tage ierichte Zuckungen des gauzen Körpers. Sie zicht stets eine Seitenlage vor. Am dritten Tage Delirien mit lichten Intervallen, Stuhlverstopfung. Am sechsten Tage Sopor mit habbishten Intervallen, in denen sie sich ihre Kleidung antund auszieht. Urin wird unwilkührlich entleert.

Am 8. Krunkheitstage wird das Kind zum Spital gebracht. Schwitchliches, bleiches Aussehen. Sopor. Sie zieht das Liegen auf der rechten Seite vor und wird unruhig, wenn man sie anfasst, namentlich wenn man sie in die Rückenlage bringt. Mässiger Opisthotonus. Beide Pupillen mittelgross, reognen ziemlich gut. Nystagmus. In beiden Lungen Pfeiten, Schnurien, klingende Rasselgeräusche. Die Untersuchung des Herzens eigebt nichts abnormes. Leib eingesunken, Leber, Milz nicht vergrössert.

P. 64 62, T. 36,5 38, R. 30 40,

Am 9. Tage: Mässige Statungspapille, Blase ausgedehnt, seit gestern Morgen kein Urin entleert, deshalb Katheter eingeführt. Nach einem Clysma reablicher harter Stuhlgang. Sopoi danert figt, Beide Beine flektirt und mit Mühr zu strecken. Opisthotomus gesteigert.

P. 66-68, T. 37-37, R. 20-20,

Am 10 Tage: Sopor mit zeitweise luciden Intervallen. Hat gegessen, auch einige Male "Nein" geantwortet. Im Ganzen ist sie theilnahmlos, liegt dauernd auf der rechten Seite und hält Arme und Beine stark flektirt. Kein Stuhlgang. Urin unwillkührheh entleert.

P. 78 60, T. 38,5-37, R. 20 18.

Am 11. Tage: Vollkommener Sopor, Augen starr nach oben gerollt. Extremitaten flektirt. Aus der Nase fliesst eiteriger Schleim in reichlicher Menge. Etwas Husten. Respiration unregelmässig, theyne-Stoke'sches Phänomen. Pals unregelmässig, nimmt schnell an Frequenz zu. Gesicht blass, hvide.

P. 74 - 140. T. 38-40.2. R. 20 40.

Am 12. Tage: Collapsus. Puls meht zählbar. T. 36, R. 42. Exitus lethalis.

Sektion 30 Stunden post mortem.

Todtenstarre, ziemlich gutes Fettpolster.

Schädelhöle: Dach sehr dunn, Sulziges Exsudat zwischen Bura und Pia. Venen der letzteren sehr gefüllt. Ventrikel, namentlich die seitlichen stark ausgedehnt durch serös-eiteriges Exsudat. An der Bass vom Chiasma Nn. opticorum lus über die Medulla oblongata himd eite-

rige Entzündung der Pia mit reichlichen miliaren Tuberkeln.

Brusthöle: Rachen, Oesophagus bluss, Epithel leicht abstreff at Pleuren frei. Schleimhaut des Kehlkopfes, Truchen, Bronchi gestasen und geröthet. Beide Lungen vorn emphysematis, binten betract im Hypostase. Diffuse Bronchitis mit eiterig schleimigem Sekret. Auf im Durchschnitten käsige, erbsengrosse, gelbe, peribronchiale Heerde, aussidem zählreiche mitiare Tuberkel

Bronchialdritsen stark gowhwellt, zum Theil verkist und pigmentot.

Herz, Herzbeutel, grosse Gefässe normal.

Bauchhöle: Peritonaum Irei. Leber und Milz von normaler Greechen Parenchym, letztere auch in der Kapsel einzelne miliare Tuterse. Hydronephrose rechts, linke Niere normal.

Im lleum zahlreiche tuberkulöse Geschwüre-

Die Mesenterialdrüsen stark vergrössert, theils frisch mark, zschwellt, theils im Stadium der Verkäsung und des centralen Zerfals

In diesem Fall war die chronische Entzündung, Verkäsung und Zerfall der bronchialen und Mesenterial-Drüsen der primäre Process. Daze trat Bronchitis und Peribronchitis auf und nachdem deren Produkt auch bereits verkäst waren, erfolgte die Aussaat der Tuberkulose in verschiedene Organe.

In anderen Fällen können diese Zwischenglieder vollständig fehle.
Ein Knabe von 5 Jahren wird mit chronischer Entzundung und Vesciterung des rechten Kniegelenkes aufgenommen.

Kniegelenk schmerzhaft. Sensorium benommen, Erbrechen, Puls -

regelmassig. Stuhlgang normal

P. 88 94, T. 38 39, R. 20 16.

Am 2, Tage; Zustand unverändert, P. 70--74, T. 38,2 386 L. 18-18.

Am 3, Tage: Erbrechen hat aufgehört, Sensorium benommen, lass rulug vor sich hin und stöhnt fortwahrend. Bewegungen des h por ruten lebhafte Schmerzäusserungen hervor. Zunge trocken, in der Mitterstellen weisslich belegt. Stahlverstopfung, Ulyama,

P. 82 80, T. 38,4 - 38.4, R. 26 28,

Am 4. Tage: Dauernder Sopor, gellendes Aufschreien. Kein Ebrechen. Stublgang normal.

P. 84 96, T. 38-39, R. 28 40,

Am 5. Tage: Status idem.

P. 80-82, T. 38,5-38,4 R 28 36.

Am 6. Tage: Strabismus, Ptosis rechts, Stuhlgang retardiri, P. 100-132, T. 38,4 -38,5, R. 38-36

Am 7. Tage: Sopor und Ptosis dauern fort, l'upillen dilatire, geringe Reaktion. Cat. bronch. Stuhlgang vorhanden.

P. 84 -158, T. 37,8-39,2, R. 32-50

Am 8. Tage: Status idem. Wangen wechselnd geröthet. Parer

der rechten oberen Extremität. Schlucken behindert. Urin, Stuhlgang unwillkührlich entleert seit mehreren Tagen.

P 134-100, T, 38,4-38, R 42 42,

Am 9. Tige: Vollkommoner Sopor, Wechselnde Röthung der Wangen. Reflexerregbarkeit in den unteren Extremitäten vermindert. Contraktur des rechten Kniegelanks. Keine Convulsionen.

Р. 116. Г 38,2. В 44.

Am 10. Tage: Zustand unverändert, Frequenz des Pulses und der Respiration gestesgert.

P 120 110, T. 38.8 -38.8, R. 50-58.

Am 11. Tage früh erfolgte der Exitus lethalis unter einfachen Symptomen von Collapsus.

P. unzählbar, T. 40, R. 60.

Die postmortale Messung betrug eine Viertelstunde nach dem Tode: 40.4, eine Stunde nach demiselben 39.4.

Sektion 26 Stunden nach dem Tode.

Leichenstarre, Mundspalte nach links verzogen.

Schädelhöle: Dura nicht adharent, Sinns stark gefüllt. Grüngelbes reschliches Exsudat in den Maschen der Pia vom Chasma bis an den Pons. Pia der Brücke stark getrübt. Piablatter der Fossas Sylvii auf beiden Seiten verlöthet. Sehr beträchtlicher trüber seröser Erguss in den erweiterten Seitenventrikeln.

Brusthöle: Oesophagus, Larynx, Trachea blass,

Pleuren frei. In beiden Lungen Emphysem. Links hinten Bronchitts cat. R. H. U. beginnende Bronchopneumonie, R. H. O. ein erweichter Heerd.

Tracheal- und Bronchial-Drüsen frisch geschwellt.

Herz, Herzbeutel, grosse Gefässe normal,

Bauchhöle: Peritonnum frei. In Leber, Milz, Nieren, Magen, Gedärmen nichts von der Norm abweichendes.

Im rechten Kniegelank Eiterung, Zerstörung der Knorpel und Caries der Gelenkflachen.

In seltenen Fällen sicht man die akute Tuberkulose der Pia sich ohne nachweisbare Ursache in völlig gesunden und kräftigen Körpern entwickeln. In der Mehrzahl betrifft sie Körper, welche durch chronische Ernährungsstörungen, lang dauernde Krankheiten, akute Processe weschwächt sind.

Man hat akute Tuberkulose der Pia entstehen sehen zunächst bei Krankheiten der Schädelknochen, namentlich nach Periostitis und partieller Nekrose des Schädeldachs, welche einen Theil der Dura blosslegte, ferner bei Caries ossis petrosi. Ausserdem kann sich Tuberkulose der Pia entwickeln bei dem gleichen Process in der Dura, bei käsigen Heerden im Gehirn, namentlich in der Rinde, bei alten käsigen Platten und Schwarten in der Pia, welche selbst von Meningitis tuberculosa stammen und ein Recidiv dieses Processes veranlassen.

Die häufigste Ursache geben chronische Entzündungen und Ver-

käsungen von Lymphdrüsen ab. Ihnen tolgen mit nahezu gleicher figkeit küsige Processe in den Lungen, gleichviel, ob sie von remerl zündung abhängig oder erst die Folge bereits in den Lungen von dener miliarer Tuberkulose sind, ferner alte pleuritische Schwarter küsigen Heerden und Tussis convulsiva mit Bronchopneumonie.

Es folgen Spondylitis mit Caries und Meningitis und Myehtinalis, überhaupt chronische Krankheiten mit Vereiterung, die all Exantheme: Scharlach, Masern, Pocken, ferner Typhus exanthemat Rbachitis. Ausserdem hat man die akute Tuberkulose der Pia kär Ulcerationen in den Gedärmen und chronischer Nephritis folgen a

Einmal habe ich sie bei einem verheerenden Lupus faciei entstehen.

Akute miliare Tuberkulose der Pia hat man schon bei ganz ju Kindern beobuchtet. Die jüngsten unter meinen Fällen waren Snate, bei Barthez und Rilliet 5 Monate alt. Die grösste Zah Erkrankungen fällt nach meinen Listen auf die ersten neun leighre, und unter diesen stellen die ersten drei Jahre das Hauptkogent. Die relativ grösste Zahl liefert bei mir das zweite Jahr. Barthez und Rilliet fällt die grösste Zahl auf das Alter und Jahre und zwar kommt davon auf die ersten beiden Jahre nurkleine Zahl.

Ich glaube, dass im Grossen und Ganzen das Vorkommen d Krankheit ausserordentlich abhängig von den Lebensverhältnisse Bevölkerung ist. In gesunden Gegenden, bei nicht zu knappen Le verhältnissen wird sie seltener vorkommen, als an ungesund liege Orten, Wohnungen, die feucht und kalt sind, bei schlechter Nati und dadurch acquirirter Skrophulose, zumal wenn die Anlage zu solchen von den Aeltern ererbt ist. Im fibrigen kann bei ganz gest Aeltern und im Ganzen günstigen Lebensverhültnissen eine ver Ernährung junger Kinder, namentlich mit mehlhaltigen Substanze skrophulose Anlage oder bereits schleichende Drüsenentzundunge wirken. Es wird sich also über die Häutigkeit des Vorkommens Meningitis schwer ein Urtheil füllen lassen, meist wird sie das Erh grosser Städte sein. Dass die ersten Lebensjahre aber das H kontingent dazu liefern, liegt darin, dass der Körper, je junger um so tiefer von einer unzweckmässigen Ernährung benachtheiligt und um so leichter der Skrophulose anheimfällt. Für das melu Vorkommen von tuberkuloser Meningstis in derselben Familie die Rhuchitis ein Analogon. Dass oft mehrere Kinder in der Familie von dieser Krankheit ergriffen werden, hängt davon ab, da die skrophulöse Anlage und damit die günstige Grundlage zur A

dung käsiger Heerde in irgend einem Organ als Erbschatt mit sich tragen.

Was das Geschlecht anbelangt, so stimmen alle Heobachter darin überein, dass die Knaben in überwiegend grösserer Zahl von dieser Krankheit betroffen werden als Mädchen. Der Grund datür ist nicht bekannt.

Von manchen wird behauptet, dass Winter und Frühling die Entwickelung dieser Krankheit begünstigen. Ich möchte nach meinen Erfahrungen dies gerade für den Frühling behaupten. Der Grund mag darin liegen, dass die feuchte kalte Jahreszeit für Krankheiten der Lymphdrüsen ungünstig ist und ausserdem zu Erkrankungen der Athmungsorgane disponirt.

Wenn sich Tuberkulose der Pia akut entwickelt hat, so wird sie in der Mehrzahl der Fälle eine Entzündung dieses Gewebes zur Folge haben, welche abhängig von dem Sitz der Tuberkel verschiedene Regionen einnehmen und verschiedene Ausbreitung gewinnen kann. War die Zahl der miliaren Tuberkel zu gering, um eine Entzündung zu veranlassen, so können sie induriren, obsoleseiren oder den Process der Verküsung eingehen und in diesem Zustande von Neuem Anlass zur Ausbildung von Tuberkeln geben.

Pathologische Anatomie.

Die Entwickelung der Tuberkel ist überall an den Lauf der Gefässe gebunden. Wie schon ausemandergesetzt ist, wirkt der inficirende Stoff eines käsigen Heerdes entweder von den Lymphbahnen aus auf das Endothel der perivaskulären Räume und bringt hier die Entwickelung der miliaren Tuberkel zu Stande oder diese entstehen auf gleiche Weise von dem Endothel der Intima der Getässe. Der feinere Hau der miliaren Tuberkel weist ein Netzwerk aus feinen Fasern nach, in welchen grössere Zellen von verschiedener Form und lebhaftem Glanz mit einem bis mehreren Kernen und eine grosse Menge kleiner und einkerniger Zellen liegen. Riesenzellen können inzwischen vorhanden sein, doch sind sie kein integrirender Theil eines Tuberkels.

Da diese Tuberkel getässlos sind, so tragen sie das Gesetz des Zertalles in sich. Indem die Struktur der Zellen schwindet, entsteht ein Detritus von schollenförmigen und kleinkörnigen Partikeln, es tritt fettige Entartung des Tuberkels auf und die ursprünglich graue Farbe geht in eine gelbweisse über.

Die makroskopisch sichtbaren Tuberkel bestehen, so klein sie erscheinen mögen, bereits aus einem Conglomerat von mehreren miliaren Knötchen. Mögen sich diese nun in dem Endothel der Gefässe oder der Lymphbahnen entwickeln, so haben sie mit der Bildung grösserer Conglomerate die Tendenz, im ersteren Fall centrifugal in die perwaserlären Räume, im zweiten centripetal in das Gefässlumen hineinzuwuchem. In letzterem Fall können durch diesen Vorgang Thrombosen in Folge der Behinderung der Blutcirculation und auch Blutungen entstehen.

Wenn die Tuberkel eine Entzündung der Pia bediugen, so verlich diese in viel zu kurzer Zeit, als dass jene dazu kommen könnten, in die Stadium der Nekrose und fettigen Entartung einzutreten. Wenn mai in solchen Fällen also neben akuten grauen Tuberkeln gelbe findet. Die kann man sicher sein, dass diese älteren Datums und bis dahin unschädlich verlaufen sind und nun eine neue Ausgabe von Tuberkulose veranstaltet haben.

Die akut entstandenen Tuberkel präsentiren sich makroskopische als graue, oft etwas glänzende Knötchen, die in ihrer Grösse sehr varmen können. Die kleinsten entdeckt man oft nur, wenn man helle Lichtstrahlen über die Pia wegfallen lässt. Da die Knötchen an den Gefässe auf der Innenfläche der Pia sitzen, so muss man, um sie genau betrachten zu können, letztere behutsam abziehen. Wenn die Entwickelung der Tuberkel in grosser Menge vor sich gegangen ist, so sieht man sie oft die Gefüsse in Form gelbweisser Streifen begleiten.

Ist Entzündung der Pia eingetreten, so findet man dieze getrün, verdickt, das Gewebe von einem seröseitrigen, grauweissen Exsudat gefüllt. Ist eine beträchtlichere Menge weisser Blutkörperchen ausgewandert, so ist die Pia, namentlich un der Basis stärker geschwelk, grünlich gelb, bis rein gelb. Zwischen diesem Exsudat befinden sich nicht selten aus bereits besprochenen Gründen kleine Blutaustrite. Die Tuberkel finden sich in der Mehrzahl in dem Exsudat eingebettet.

Die Art der Entwickelung der Tuberkel in der Pin ist sehr wesschieden, demgemäss auch die Stelle der von ihnen abhängigen Weningitis.

Am meisten bevorzugt ist die Pia der Basis, speciell von der Umgegend des Uniama Nv. opticorum bis zum Pons, oft auch über deselben hinweg bis auf das verlängerte Mark und auch tiefer hinab. Die seitliche Ausbreitung dieses basalen Exsudates ist verschieden. In der Regel erstreckt es sich bis in die Fosme Sylvii hinem und bewirkt hie eine mehr oder minder feste Verlöthung der beiden gegenüber Inegenden Blätter der Pia. Wenn man diese Verlöthung behutsam trennt, so ist oft gerade hier der Ort, an dem man sich am schönsten von dem Vinhandensein der Tuberkulose überzengen kann. Zuweilen ist die Pia der ganzon Unterfläche des Gehirns, auch der vorderen Lappen von dem Process betroffen. Ebenso hat man Tuberkulose und Entzündung der

Pia der basalen Fläche des Kleinhirns beobachtet. Nicht selten findet dabei Verlöthung mit der Medulla oblongata statt.

Die an der Basis des Gebirns und aus dem verlängerten Mark austretenden Nerven sind oft mehr oder weniger in das Exsudat eingebettet und von diesem bedeckt. Nur in seltenen Fällen hat man den Nachweis liefern können, dass sie mit in den Process der Entzündung hineingezogen waren; in der Regel findet dies nicht statt.

Die Entzündung der Pia kann in der Hauptsache auf die Basis beschränkt geblieben sein, obwohl in der Regel sich auch vereinzelte Tuberkel in der Pia der Convexität befinden. Ebenso können die Ventrikel von diesem Process gänzlich unberührt geblieben sein, normale Ausdehnung besitzen, normalen Gehalt von Liquor cerebrospinalis führen und die Plexus ebenfalls ganz normal beschaffen sein.

In den meisten Fällen verbindet sich die basale tuberkulose Meningitis mit der ventrikulären Form und dass diese ohne jene vorkommen sollte, ist wohl noch nicht beobachtet worden. Die Plexus sind geschwellt, derber, tiefroth, in ihrer Pia findet man Tuberkel vereinzelt oder in reichlicher Menge. Von der Heftigkeit der Entzündung ist die Menge des ventrikulären Ergusses abhängig. Je grösser der akut entwickelte Erguss, um so grösser ist die Ausdehnung der Ventrikel und die centrifugale Compression des Gehirns. Ist keine Meningitis der Convexität vorhanden, so findet man die Gyri abgeflacht, die Sulei verstrichen, die Hirnrinde anämisch, die hier befindliche Pia ebenfalls anämisch und trocken. Die Beschaffenheit der Pia ist nur abweichend, wenn sie ebenfalls von Entzündung betroffen war. Die Beschaffenheit des ventrikulären Ergusses ist in der Regel mehr serös als eitrig, doch hat man auch eitrigen Niederschlag auf den Plexus und auf den Wänden der Ventrikel beobachtet. Nicht selten findet man dem Erguss Blut beigemischt. Das Ependym scheint weder von der Bildung der Tuberkel noch von dem entzündlichen Process betroffen, doch sind über die Betheiligung desselben die Beobachtungen noch zu vereinzelt, um ein Urtheil fällen zu können.

Ein massenhafter Erguss bedingt ein akutes Oedem des Gehirns. Dies ist an und für sich abhängig von dem geringeren Abfluss von Lymphe in Folge der behinderten Blutcirculation, andererseits von einer Infiltration der Wände und weiteren Umgebung der Ventrikel durch den Erguss. Eine solche Infiltration der Hirnmasse kann hier leichter stattfinden als bei dem chronischen Hydrocephalus, weil hier noch nicht verdicktes Ependym vorhanden ist, welches dem Vorgange ein Hinderniss entgegenzusetzen im Stande wäre. Die Erweichung des Gehirns kann einen solchen Grad erreichen, dass es nach der Herausnahme aus

der Schädelhöhle nach dem Gesetz der Schwere in der Richtung seitlichen Durchmessers auseinanderreisst.

Die ventrikuläre Meningitis betrufft immer die beiden Seitertrikel in gleichem Grade und mit der gleichen Menge des Ergeseltener ist der dritte und noch seltener der vierte Ventrikel mit in Bereich der Erkrankung gezogen, ebenfalls erweitert und mit Ergefüllt.

Die basale Entwickelung der Tuberkel und die eonsekutive Endang der Pia sind oft nicht auf beiden Seiten gleichmüssig entwickelne der Processes. Man findet die einzelnen Lappen mehr oder wennetroffen, und wenn die Entwickelung der Tuberkel ursprünglich auf bolischem Wege zu Stande gekommen ist, so kann der Process nockleinere Regionen beschränkt sein, wie man dies im Gebiet der zweigungen der Art. fossne Sylvii gesehen hat. An der Basis des Elburus hat man den Process zuweilen nur die Pia, welche die ur Partie des Wurms bedeckt, einnehmen sehen. Die Krankbeit kann dann kleine Dimensionen annehmen, wenn sie durch umschriebene phalitische Heerde, welche bis an die Pia reichen, hervorgerufen in

Tuberkulose Meningitis der Convexität kann ohne den glei Process an der Basis und in den Ventrikeln vorkommen, doch is sehr selten. Man findet dann ausser basaler Hyperämie nichts beders und die Ventrikel abgesehen von der normalen geringen Menge Liquor cerebrospinalis leer. Die Meningitis der Convexität kann über beide Hemisphären gleichmässig verbreiten, oder ebenfalls auf Seite oder einem Lappen des Grosshirns stärker oder fast ausschlich entwickelt sein. Die Pia ist geröthet, geschwellt, ihre Grisind erweitert. Meist findet man nur gallertiges trübes Exandat in Maschen der Pia, seltener ist es von mehr eitriger Beschaffenbeit. Process kann sich auch auf die medianen Flächen der Hemisphären breiten. Bei Meningitis der Convexität des Cerebellum sind beide ten ziemlich gleichmässig erkrankt und eher kommt hier em et Exsudat zu Tage. Zuweilen hat man auch das Cerebellum erzgefunden.

Thrombose in einzelnen oder mehreren Venen der Pia wirdt selten beobachtet.

In selteneren Fällen entwickelt sich auch Tuberkulose in der Man hat sie in Form miliarer Knötchen, aber auch als ältere belatten gefunden, welche an diesen Stellen eine Verlöthung mit dazu Woge gebracht hatten. In beiden Formen kommt die Tuberkuler Dura immer nur in beschränkter Verbreitung, aber sowohl über

Convexität des Gehirus, als auch an der Basis des Schädels und an dem Falx vor, bald auf beiden, bald auf einer Seite. Die Sinus sind meist mit Blut überfüllt, beherbergen auch hie und da frische Thromben. Diese küsigen Platten können den Heerd für die neue Aussaat von Tuberkeln abgeben. Sehr selten habe ich zwischen Pia und Dura gallertige Ergüsse gefunden.

Die Hirnrinde kann ebenfalls den Ort für die Entwickelung milierer Tuberkel abgeben. Ausserdem lassen sich in ihr als Folge der Meningitis ausgewanderte weisse Blutkörperchen, auch vereinzelte rothe nachweisen. Es kann auch in der Rinde zu Blutungen kommen. In der Regel tritt allmählig Oedem der Rinde ein.

Tuberkulose der Hirnrinde kann primär ohne Betheiligung der Pia vorkommen. Beweisend dafür sind die tuberkulosen alten gelben käsigen Conglomerate, welche man mit sekundärer Meningitis, aber auch ohne diese antrifft. Das ausreichende Alter dieser Heerde wird oft durch beginnenden centralen Zerfall, manchmal auch durch centrale Blutung dokumentirt. Die Form ist verschieden, rundlich, länglich, knollig, ebenso ihre Gröese. In Folge davon sitzen sie bloss in der Hirnrinde oder reichen auch noch etwas in die weisse Markmasse hinein. Auch in der Oberfläche des Cerebellum sind solche Heerde zur Beobachtung gekommen. Diese käsigen Heerde sind für sich allein ausreichend, um den Stoff für die Aussaat von Tuberkeln abzugeben.

In einem Fall habe ich ein tuberkuloses käsiges Conglomerat im rechten Hirnschenkel beobachtet.

Die Hirnmasse befindet sich in der Regel in einem gewissen Zustunde von Anämie, nur die grösseren Gefüsse sind mit Blut gefüllt. Bei beträchtlichem ventrikulärem Erguss kommt es zu diffusem Oedem und Erweichung, wovon aber die centralen Massen immer stärker betroffen werden als die peripheren.

Eine besondere Besprechung erheischt die Betheiligung des Opticus bei dieser Krankheit. Bekanntlich besteht zwischen diesem Nerven und den Hirnbäuten das Verhältniss, dass er zunächst von einer Hülle der Pia umgeben wird und dass sieh zwischen dieser und dem Nerven zelliges lockeres Gewebe befindet. Die Pia wird dann noch von einem zweiten Mantel, der Dura umschlossen und der zwischen beiden befindliche Raum steht mit dem subduralen in direkter Verbindung, während das zellige Gewebe zwischen Pia und Opticus mit den Maschen der Pia in Zusammenhang steht. Hieraus ergiebt sich, dass, wenn die Entzündung der Pia sich bis auf den Opticus verbreitet, die anatomischen Zeichen einer Neuroretinitis vorhanden sein werden. Ist in Folge erhöhten Druckes auf den Liquor cerebrospinalis eine gewisse Menge in den um

den Opticus befindlichen Raum zwischen Dura und Pia gepresst wol so wird man eine ampulare Erweiterung desselben und im Auge anatomischen Zeichen einer Stanungspapille finden.

Tuberkulose der Chorioidea, auf welche zuerst pathologisch an mische Befunde aufmerksam gemacht haben, und die dann klimschv. Graefe, Frankel u. a. nachgewiesen worden ist, kommt bei als Tuberkulose der Pia selten vor. Ich habe sie in meinem Spital 6mal constatiren können. Sie ist also in keiner Weise eine noth dige Begleiterscheinung der tuberkulosen Meningitis, letztere kei im Gegentheil häufiger ohne jene vor. Das Dasein von Chorondet berkulose beweist aber nicht einmal immer die Existenz einer tube losen Meningitis. Ich habe eine Sektion gemacht, in welcher sich ? rioidealtuberkulose in einem Auge, ferner akute Tuberkulose der La und Milz fand. Dagegen war die Pia vollkommen intakt. Man nur sagen, dass das Vorhandensein von Choroidealtuberkulose bet dass akute Tuberkulose überhaupt in irgend einem anderen Organ Körpers vorhanden ist. Man hat an den Arterien einer oder b Chorioidene gelbliche Knoten bis zu Stecknadelkopfgrösse gefun welche prominiren und die Retina vorwölben. Man hat einen und rere solche Knoten in einem Auge gesehen. Grössere pflegen eher zeln vorzukommen.

Einmal habe ich bei akuter Tuberkulose der Pia den grösstene tralen Theil des Pons in eine tuberkulose käsige Masse verwandelt funden. Es war nur noch ein ganz dünnes peripheres Stratum nord Hirnsubstanz vorhanden. In einem anderen Fall konstatirte ich ir rechten Hälfte des Cerebellum unter der Pia ein Rundzellensarker

Von Erkrankungen der Schädelknochen ist Caries ossis petroeinmal im Pester Kinderspital Nekrose und Exfoliation einzelnertieen des Schädeldaches nach Periostitis und Blosslegung der Duzobachtet worden.

Ausserdem hat man bei Sektionen an tuberkulöser Meningtistorbener als primäre Processe gefunden: Chronische Entzündung Knochen, des Hütt- und Kniegelenks mit Eiterung, Zerstörung Knorpel und Caries der Knochen, der Wirbel mit Caries, sekung Meningitis und Myelitis spinalis. Ferner und zwar mit dem grüt Contingent sekundärer Tuberkulose schleichende Entzündung, käsung, Vereiterung von Bronchial- und Mesenterialdrüsen. Rauberg beschreibt einen Fall, in welchem ein Conglomerat käsiger Ichial- und Mediastinal-Drüsen einen Durchbruch sowohl in den Ophagus als auch in einen Ast der rechten Pulmonalarterie veran hatte. Der Fall zeichnete sich ausserdem durch einen rothen Er

chungsheerd in der rechten Hemisphäre aus, der von der Rinde bis in die Marksubstanz hineinreichte. Gerade an dieser Stelle hatten sich die Tuberkel in der Pia recht reichlich entwickelt. Eine grosse Zahl für die Ausbildung der tuberkulösen Meningitis liefern die schleichenden Processe in den Lungen, also chronische Pneumonie oder Tuberkulöse mit dem Ausgang in Verkäsung. Ferner weist man nach die anatomischen Befunde der akuten Exantheme, Typhus exanthematicus, Rhachitis, Nephritis, chronischen Enteritis mit käsigen Ulcerationen.

Von der Aussaat der Tuberkulose findet man nicht allein die Pia betroffen, sondern zugleich die verschiedensten Organe. Auch hier stehen die Lungen mit in erster Reihe. Dann folgt die Pleura, Milz, welche ich äusserst selten bei diesem Process vergrössert gefunden habe, die Schleimhaut der Gedärme und zwar häufiger der Düun- als der Dickdärme. Auch im Rektum habe ich reichliche Tuberkulose beobachtet. Es folgen Leber, Nieren, Peritonäum, Nebennieren und Pankreas. In der Leber, Milz und Nieren findet man sowohl in der Kapsel wie im Parenchym miliare Tuberkel mehr oder weniger reichlich. Am ersten ist hier die Milz bevorzugt. In der Leber beobachtet man hie und da tuberkulöse käsige Entartungen der Wandungen der Gallengänge. In ganz seltenen Fällen hat man in dem visceralen Blatt des Perikardiums miliare Tuberkel gefunden.

Symptome und Verlauf.

Die Symptome dieser Krankheit variiren hauptsächlich nach dem Ort der Entwickelung derselben. Dieselben werden sich also verschieden gestalten, je nachdem die Meningitis ihren Sitz haupteächlich an der Basis hat, oder die Ventrikel zugleich ergriffen worden sind oder die Pia der Convexität der Entzündung anheimgefallen ist. Es liegt auf der Hand, dass das Krankheitsbild eine Aenderung erfahren muss, wenn die Meningitis sich über sämmtliche drei Regionen verbreitet hat, oder wenn nur basale und ventrikuläre Meningitis zusammen oder letztere mit Meningitis der Convexität zur Entwickelung gekommen ist. Ausserdem werden die Symptome von dem Umstande beeinflusst werden, ob der Process doppelseitig oder hauptsächlich auf der einen Seite oder nur auf einem Lappen oder nur an einer bestimmten Region der einen Seite aufgetreten ist, welche an der Basis austretende Nerven mit in den Bereich der Erkrankung gezogen sind und in welcher Weise dies geschehen ist. Von bestimmtem Einfluss ist auch die Mitbetheiligung der Pia des Cerebellium, der Medulla oblongata und spinalis.

An welcher Stelle der Pia die Krankheit aber auch zur Entwickelung kommen möge, immer sind diesen Vorgängen mit seltenen Ausnahmen gewisse Symptome gemeinsam, welche dem Stadium der Prodrome angehören. Wir sehen bier zunächst von den Fällen ab, in welchen die Meningitis bei anscheinend gesinden Kindern plötzlich mit Sopor oder Convulsionen anhebt. Die Vorboten dieser Krankheit beziehen sich in der Regel auf den Ernährungszustand des Körpers mit auf das Nervensystem.

Die Körper fangen an an Fülle zu verlieren, die Glieder werden schlaff, welk, die Haut trocken, zeigt Neigung zum Abschilfern. Ach das Haar, welches bis dahin bei Skrophulösen eine weiche seidenartis Reschaffenheit hatte, fängt an trocken zu werden. Der Gesichtsan druck wird matt, die Hautfarbe grauoder gelblich. Der Appetit schwadet, bei älteren Kindern wird Heisshunger auf gewisse Speisen beeb achtet. Hie und da tritt Durst auf. Kleine Kinder fassen begren die Brust und lassen sie bald wieder fahren. Der Mund ist beise. 18 Mattigkeit des Körpers veranlasst die Kinder hänfiger zum Liegen oder Stillsitzen. Kleine Kinder legen gern den Kopf an, fassen öfter mit der Hand nach demselben, der etwas heisser als gewöhnlich ist. Griesere klagen hie und da über Kopfweh. Zuweilen findet sich Erbreche nach dem Genuss von Speisen oder Getränk oder namentlich, wenn die Kinder noch nüchtern sind. Der Stuhlgang füngt an unregelmäsur werden und eine ungesunde Beschaffenheit anzunehmen. Je kleiner in Kinder sind, om so öfter wird man sie das Gesicht verzerren, grunseren sehen. Sie kauen öfter mit dem Munde, als wenn Sänglinge a Schlaf Saughewegungen machen, und lecken mit der Zunge, als ob « duratig seren. Nicht selten sieht man sie angestrengt und wiedernell gülmen. Wenn sie schlafen, schliessen sie die Lidspalten nicht rotständig, so dass man bei den nach oben gerichteten Bulbi nur die weise Conjunctivae sight. Im Wachen haben die Kinder die Neigung. Augen nach der Decke zu richten, als ob sie etwas an derzeihen suche Die Pupillen wechseln häufig in ihrer Weite. Schon im Prodrende stadium kommt, ohne dass Opisthotonus da ist, die Neigung, mit des Hinterkopf in das Kissen zu bohren, vor. Je jünger die Kinder, um oher beobachtet man Unregelmässigkeiten in der Respiration und Hade thätigkeit. Abends findet zuweilen eine massige Erhöhung der Topperatur statt.

Die Kinder beginnen sich unter diesen krankhaften Erscheinnerst unbehaglich zu fühlen. Sie werden verdrieselich, mürrisch, emplicht, die einen verhieren ihre Theilnahme an dem, was sich begieht, and an ihnen nahe stehende Personen, andere werden erregt heftig und zementlich ältere sicht man oft ihre Neigung von Dingen oder Persons ab- und neuen mit einer krankhaften Hast und Erregung zuwende.

Die einen hasten von einem Spiel, einer Beschäftigung zur anderen, die anderen lieben es, still zu sitzen und gedankeulos mit auf einen Punkt gerichteten Augen in das Leere hinauszustarren. Manche Kinder haben vermehrte Neigung zum Schlaf, andere wälzen sich stundenlang schlaflos umber.

Bei älteren Kindern gewahrt man zuweilen schon Störungen in ihren intellektuellen Fähigkeiten. Sie fassen zu langsam oder nicht richtig auf, combiniren nicht richtig, verwechseln öfter Ausdrücke für bestimmte Begriffe, bleiben mitten im gesprochenen Satz stecken etc.

Auch schwache Störungen in der Motilität können sich bereits melden durch unsicheren, schwankenden Gang, Mangel an Kraft und Ausdauer in den Bewegungen.

Das Stadium dieser Prodrome kann eine Reihe von Tagen und Wochen dauern und macht darauf aufmerksam, dass sich auf schleichender Grundlage eine akute Erkrankung der Nervencentra entwickeln wird. Die Symptome werden durch die Entwickelung der Tuberkel bedingt und deuten schon von Weitem auf den Sitz der Aussaat hin. Frühzeitige Störung der intellektuellen Fähigkeiten lässt mehr an die Entwickelung der Tuberkulose an der Convexität denken, während Störungen in den an der Basis austretenden Nerven, namentlich im Oculomotorius und Facialis den basalen Process stärker in den Vordergrund treten lassen.

Nach dieser unheimlichen Zeit bricht auf einmal der Sturm los.

Zur Veranschaulichung der Entstehung und des Verlaufes dieses Krankheitsprocesses mögen folgende Berichte dienen.

Ein Mädchen von 4 Jahren wird am 19. Juni 1867 wegen Conjunctivitis und Keratitis und Ofitis interna chronica auf beiden Seiten im Spital aufgenommen. Das Kind ist wohlgenahrt und weist ausser den angegebenen Befunden nur eine geringe Dämpfung in der rechten Lungenspitze und an dieser Stelle einige feuchte Rasseigeräusche nach.

Anfang August steigert sich unter lebhatten Fiebererscheinungen die Otitis. Die Schmerzen im rechten Ohr sind heftiger, die Eiterabsonderung aus diesem vermehrt. Zu gleicher Zeit tritt Lähmung des Facialis dieser Seite auf. M.t dem Aufflackern des Fiebers hatte sich ein allgemeines Oedem des Körpers entwickelt, welches nach wenigen Tagenschwand, ohne dass ein bestummter Grund, namentlich eine auf dasselbe bezügliche Organerkrankung hätte nachgewiesen werden können. Nach Ablauf von drei Wochen war die Otitis auf ihren früheren Standpunkt zurückgetreten und das Fieber geschwunden. Die Paralyse des Facialis geblieben.

Hatte schon dieser Zwischenfall die Ernährung des Körpers wesentlich beeinträchtigt, so machte die Abmagerung nachher um so schnellere Fortschritte. Das Gewicht des Körpers war seit der Aufnahme, wo es 48 K. 15 L. betrug, bis zum 24. August auf 38 K. 5 L. berunterge-

gangen und sank in der folgenden Zeit noch mehr.

Neben dieser auffälligen Abmagerung stellten sich die Prodremaierscheinungen der tuberkutten Meningitis ein. Der Schlaf war unruhg das Benehmen des Kindes verdriesslich, leicht erregbar. Der Appent hess nach, hie und da trat Erbrechen auf. Kau- und Lock-Bewegungen, der starre Blick, das Suchen mit den Augen an der Decke des Zummerstellten sich ein. Der Stuhlgang wurde retardirt. Es zeigten sich leichte Fieberbewegungen.

Am 30. August: P. 100-100, T. 38 38.5, R. 24-27.

100-112, 38 35.5, 24 -28.

110-100, 39-38.4, 34-30.

Am 2. Sept. ist plötzlich Sopor eingetreten, aus welchem das Kad durch Anrufen zu erwecken ist. Das Kind zieht die Lagre auf der imze Seite vor. Schwache Convulsionen des ganzen Körpers. Aus dem rechte Ohr entleert sich dicker übelriechender Eiter, während aus dem inste dünnerer Eiter von weniger üblem Geruch fliesst. Beide Bulbi sind und oben gerollt und verharren in dieser Stellung. Urin unwillkührlich entleert.

P. 100-106, T. 38-38, R. 24-24.

Am 3.: Sopor weniger tief. Kein Stuhlgang. Leib kahnförmig en gesunken. Kau- und Leckbewegungen. Im übrigen der Zustand unverändert.

P. 104-104, T. 38.6-38.5, R. 20-34,

Am 4.: Sopor vermelirt. Das Kind magert zuschends ab.

Die mit den Fingern aufgehobenen Hauffalten bleiben stehen. Schwaballgemeine Zuckungen.

P. 106-112, T. 38-38,5, R. 24-28.

Am 5.: Sopor mit halbluciden Intervallen wechselnd. Beide Bart in tomschem Krampf nach links gerichtet. Normaler Stuhlgang, Street dentium. Umschriebene Röthe bald auf der einen, bald auf der anders Wange, auch plötzliche Röthe des ganzen Kopfes, welche ebenso seine wieder schwindet. Häufiges Aufseutzen.

P. 100-102, T. 38-38,5, R. 38-32

Am 6.: Tiefer Sopor, gellendes Außehreien. Bulbi dauernd and rechts gerichtet. Pupillen von mittlerer Grösse, von träger Reaktion P. 88-110. T. 37-38. R. 24-38.

Am 7.: Dauernder Sopor, geltendes Außebreien. Bulbi nach rechund oben gerichtet. Pupillen reaktionslos. Am Abend Erbrechen

P. 100-80, T. 37,5-38, R. 28-24,

Am 8.: Tiefer Sopor. Die Pupillen contrahirt. Die links reart in mässigem Grade. In Folge des mangelnden Schlusses der recate Lidspalte hat sich allmählig Entzündung im unteren Segment der Comentwickelt. Fester Stuhlgang nach einem Clysma. Leib dauernd kantörnig eingesunken.

P. 68-90, T. 38-37,3, R. 22-38,

Am 9.: Sopor unverändert, wie auch die übrigen Symptome dem Ausbruch der Krankheit keine consulsivischen Anfalle.

P. 76-80, T. 37-39,5, R. 24-40,

Am 10.: Status idem, Linke Pupille stärker contrahirt, wie die rechte. Collapsus, 'Tod am Nachmittag.

P. 52, T. 41, R. 50.

Eine Stunde nach dem Tode betrug die Temperatur 37.

Sektion 20 Stunden nach dem Tode.

Kopfhöhle: Dura mässig adhärent. Sinus mit dünnflüssigem Blut gefüllt. Dura über dem Os petros, dextrum, dem Clivus und der Sella turcica etwas verdickt und missfarbig. Caries des rechten Os petrosum.

Auf der ganzen Basis des Gehirns befindet sich in der Pia ein eiteriges Exsudat in solcher Menge, dass die Pia dadurch verdickt und geschwellt ist. Dies Exsudat erstreckt sich auch hinein in die Fossae Sylvii. In der basalen Pia unter der linken Hennsphäre eine mässige Hämorrhagie. Im Exsudat eingebettet eine Unmasse miliarer Tuberkel. Die basale Pia des Cerebellum ebenfalls mit einem starken eiterigen Exsudat geställt und eine grosse Zahl miliarer Tuberkel enthaltend. Von gleicher Beschaffenheit war die Pia auf der unteren Seite der Medulla oblongata. Die Seitenventrikel erweitert und mit einem früben serös-eiterigen Erguss geställt. Die Wandungen etwas erweicht. Die Hirnwindungen abgestacht, die Sulei verstrichen. Die Venen der Pia ziemlich gestüllt. In den Maschen der Pia der Convexität ein sulziges eiteriges Exsudat in mässiger Menge. Das Gehum ziemlich anämisch, die Consistenz etwas derber als in der Norm.

Brusthühle: In der sechten Lungenspitze ein alter käsiger Heerd. In beiden Lungen eine grosse Menge miliarer grauer Tuberkel. In den hinteren Partieen beider ein geringer Grad von Hypostase. Die Pleuren frei. Im Larynx, Trachea, Bronchi nichts abnormes. Bronchialdrüsen stark geschwellt und verkäst.

Herz, Herzheutel, grosse Geffisse normal,

Im übrigen ist nur noch die starke Schwellung und Verkäsung der Mesentemaldrüsen zu erwähnen.

Die Untersuchung des rechten Os petrosum ergab, dass die untere Wand der Paukenhöhle von Caries ergriffen war. Das Trommelfell war zum grössten Theil zerstört, der Steigbtigel sass noch in der Fenestra, die anderen Knöchelchen waren ausgefallen.

Die Entstehung der miliaren Tuberkulose konnte hier von zwei Heerden aus erfolgen, von den verkästen Lymphdrüsen und der Otitis interna. Wenn die verkästen Bronchialdrüsen die Aussaat von Tuberkeln in den Lungen bewirkt haben, so gub die Otitis den Heerd für die Tuberkulose der Pia ab. Nach der letzten Steigerung der Otitis begannen die Prodrome der Meningitis tuberculosa. Am 2. September meldet sich die Ausbildung des entzündlichen Processes mit dem plötzlich auftretenden Sopor. Am 7. beginnen die Druckerscheinungen mit der Verlangsamung des Pulses. Der Tod ist erfolgt, ehe das Centrum der Herzthätigkeit in das Stadium der Lähmung eingetreten ist, bei noch beträchtlich verlangsamtem Pulse. Die Störungen der Motilität waren, abgesehen von dem Gebiet des Oculomotorius und Facialis, sehr gering.

Ein Müdchen, 1 Jahr 4 Monate alt, wird wegen Husten und Erbrechen, was schon acht Tage gewährt haben soll, im Spital aufgenommen.

1. Tag. Wohlgenthrtes Kind. Etwas heisser Kopf, Unruhe, starre Ausdruck in den Augen. Zunge belegt. Stuhlgung retardirt. Weier Appetit, noch Durst, Mehrnals Erbrechen, theils spontan, theils nich Getrank. Es besteht die Neigung, das Occiput in das Kissen zu boere, ohne dass Opisthotonus zugegen ist. Schwache fiebrige Erscheinungen welche sehon seit mehreren Tagen vorhanden sein sollen. Die Untersuchung des Körpers ergiebt im übrigen, abgeseben von einem schwaczen verbreiteten Bronchialkaturch nichts krankhaftes.

Puls 80, T. 37,4, R. 26,

2. Tag. Unruhige Nucht. Sensorium hie und da benommen. E-brechen dauert fort. Stuhlgang durch Clysma erzielt. Sonst keine Verlinderung.

P. 80-74. T. 87-37.5. R. 26-30.

3. Tag. Sopor, von hablichten intervallen unterbrochen. Groee Fontanelle wechselt in ihrer Höhe, eine Zeit hindurch hobt sie sich etwa dann senkt sie sich wieder. Strabismus divergens. Pupillen contraire ohne jegliche Reaktion. Kau- und Leckbewegungen. Zweimal Erbische. Leib kahnförmig eingesunken. Puls unregelmassig.

P. 80 64 64, T. 37,5-38-37, R. 16-20 30,

4. Tag. Sopor mehr andauernd. Erbrechen. Bulbi dauernd az: oben gerollt, kein Strabismus. Pupillen contrahirt, ohne Reaktion. Zo stand sonst unverändert,

P. 80-88-104, T. 36,1-36.8-37,4, R. 22 40-36.

- 5. Tag. Gestern Abend Convulsionen, welche ohne Unterbrechuse eine Stunde dauerten. Darnach tiefer, andauernder Sopor, Fontangespannt. Lebhafte Kau- und Leckbewegungen. Stridor dentium. Warselnde Röthe der Wangen, welche schnell einem vollständigen Erbiecks-Platz macht.
 - P. 104-100-114, T. 37,2-37-37,4, B. 20-22-30.
- 6. Tag. Dauernder Sopor. Schwach und kurz dauernde Anfizvon Convulsioen. Zustand sonst unverändert.

P. 100 112-108, T. 37-37-37,6, R. 36 -24 -22,

7 Tag. Häufige Zuckungen des genzen Körpers. Rechte Liderate geöffnet, Pupillen contrahirt, ohne Reaktion. Soust derselbe Zustand

P 112 - 100 - 122, T. 87 - 37 - 38,5, R. 24 - 22 - 44,

8. Tag. Dauernder tiefer Sopor. Spannung der Fontanelle hat natgelassen. Während der ganzen Dauer der Krankheit sind die Inkrsuchungen auf Hirnblasen von negativem Erfolg gewesen. Bubb der ernd nach oben gerollt. Rechte Lidspalte wie gestern. Schlucken umöglich, desshalb nährende Klystiere.

P. 100-104-100, T. 37,5-36,5-37,8, R. 28-20 32,

9. Tag. Strabismus convergens. Pupillen mittelgross, ohne Beaktis Fontanelle nicht gespannt. Bauch dauernd kahnformig eingesuzere Contrakturen, die schnell auftreten und wieder schwinden und ohne legelmässigkeit die verschiedenen Extremitäten betreffen.

P. 120-132-122, T. 40-38,7-37,8, R. 58-28-26,

10. Tag. Pupillen eng. Lidspalten gleich, Fontanelle eingesunken. Keine Contrakturen, dagegen heftige und sich häufig wiederholende Aufälle von allgemeinen Convulsionen.

P. 76 -118 92. T. 37.6-37.5 37.9. R. 32-28-42.

11. Tag. Die Convulsionen laben die ganze Nacht hindurch ohne längere Pause gedauert. Heute früh nach einem solchen Anfall trat der Tod ein.

2 Uhr Nachts: P. 76, T. 35,4, R. 32, 5 _ _ _ _ 60, _ 33,6, _ 30,

Die postmortale Messung ergab eine Viertelstunde nach dem um 5½, Uhr erfolgten Tode 34, eine Stunde nach demselben 33. Soktion 30 Stunden nach dem Tode.

Kopfhöhle: Schädelknochen dünn, die weichen Bedeckungen blass, das Periost bläulich.

Die Dura dem Schädeldach, namentlich an der Stelle der grossen Fontanelle fest adhärent. In den Sinus viel dünnflüssiges Blut. Venen der Pia stark gefühlt. Gyrt abgeplattet, Suler verstrichen, Hirminde anämisch. Das Gehum weich, auf den Durchschnitten zahlreiche Blutpunkte.

Beträchtliches eiteriges Exsudat in der Pin der unteren Fläche des Cerebellum und über dem Pous. An der Basis des Geburns ist dieser Process in geringerem Maass entwickelt und das Exsudat von mehr seröser Beschaffenheit. An allen diesen Stellen eine reichliche Entwickelung grauer Tuberkel. Entzündung der Plexus, welche ebeutalls einzelne graue Tuberkel enthalten und hie und da eitrig beschlagen sind. In den ausgedehnten Ventrikeln ein seröser, blutig getürbter Erguss.

Aus dem übrigen Sektionsbefund ist anzuführen: Frische pleuritische Verlöthung der Basis der rechten Lunge mit der Zwerchfellpleura. Im Centrum des rechten unteren Lappens ein alter, anscheinend abgekapseiter käsiger Heerd von 1,5 Centim Durchmesser. Trachen- und Bronchial-Drüsen geschwellt und zum Theil verkäst. Reichliche Entwickelung von miliaren Tuberkeln in der Kapsel der Milz, welche nicht vergrössert ist.

Im Gegensatz zur ersten Krankheitsgeschichte, in welcher die tuberkulöse Meningitis ihren wesentlichsten Sitz an der Basis hatte, handelt es sich in dieser hauptsächlich nur um die ventrikuläre Entzündung. Der Process in der basalen Pia des Gehirns ist nur schwach entwickelt, beträchtlicher dagegen an der Untertläche des Gerebellum. Die Pia der Convexität ist ganz intakt geblieben. Heerde für die Aussaat der Tuberkel sind hier die Tracheal- und Bronchial-Drüsen und der küsige Heerd im rechten unteren Lungenlappen. Nicht einmal die Lungen sind von Tuberkulose ergriffen, sondern nur noch die Kapsel der Milz.

Ein Knabe, 31/2 Jahre alt, wird wegen chronischer Pneumonie und Blephantis in das Spital gebracht.

Mittel gut genührtes Kind, viel Husten. Die Untersuchung der Lungen ergiebt Dampfung R. O. und über der ganzen linken Lunge. Man hört bier Rasselgeräusche, welche zum Theil klingend sind, verschärftes, zum

Theil bronchiales Athmen, der Stimmdurchschlag ist verstärkt. Faier

ist nicht vorhanden, Appetit gut, Stuhlgang normal.

Nach wennen Tagen stellt sich wässeriger Stuhlgang ein, dem weisliche Flocken beigemischt sind. Die mikroskopische Untersuchung derselben weist eine reichliche Menge von Eiterkörperchen nach. Zugieontwickelt sich ein mässiges Fieber. Das Kind verliert den Appetit und

beginnt mager zu werden.

Am 7. Mai 1872 steigert sich das Fieber. Das Kind hat keine Lost mehr, das Bett zu verlassen, ist verdriesslich und unlustig. Es fass sich öfter nach dem heissen und gerötheten Kopf und klagt über Schmerzen in demselben. Es ist empfindlich gegen äussere Einflüsse und scheit namentlich das Licht. Appetit ist wenig, dagegen Durst. Der Stahgang ist nahezn normal geworden, aber etwas retardirt. In dieser Weise verlief die Krankhort eine Woche hindurch unverändert. Nur machte der Process in den Langen nachweisbare Fortschritte.

Die Fiebertabelle wies nach:

	Pu	ls.	Temp	eratur.	Respiration.		
	M.	A.	M.	A,	M.	A.	
Am 7. Mai:	132	134	39.2	40,4	24	28	
" 8. "	136	140	39	40,5	40	40	
" 9. "	120	136	39,4	39,7	36	34	
, 10. ,	144	124	39,5	39,6	52	40	
, 11. ,	132	132	39,4	89.9	44	32	
n 12. u	132	152	38,9	40,2	52	74	
, 18. ,	140	140	39,1	39,7	56	64	
, 14. ,	136	150	38,5	40	44	52	

Am 15 Mai beginnt das Kind theilnabmleser zu werden und mezr Neigung zu zeigen, still für sieh hin zu liegen. Die Pupillen sind von mittlerer Weite, reagiren aber träge.

P. 132-148, T. 39-40,3, R. 56-68.

In den folgenden Tagen wird das Kind mehr und mehr unbesmitich, schluckt schwer, entleert Urm und Stublgang unwillkührlich.

Am 20, Mai ist, nachdem in den letzten Tagen das Sensorium mehr und mehr benommen wurde, Sopor eingetreten, aus dem das Kind absauf kurze Zoit erweckt werden kann. Es ist plötzlich Paralyse beider Beine aufgetreten, Bewegung und achon Berührung derselben ist itt das Kind Russerst schmerzhaft. Die Abinagerung hat in rapider Websteigenommen.

P. 130-140, T. 39.7-89.3, B. 50-50.

Am 21, Mai ist die Lithmung der Beine geschwunden, auch sind dieselben nicht mehr so empfindlich. Dagegen treten Anfalle von abstruction Convulsionen auf, welche aber überwiegend die rechte Kepelaste betreffen. Dauernder Sopor,

P. 130-130, T. 39,4-39,4, R. 38-20,

Am 22. Mai Zustand unverlindert Hitufige Anfille von allgemeinen Convulsionen. Reichlicher Ausbruch von Miharia. Tiefer und dauernder Sopor.

P. 110-144, T. 39,8-39,8, R. 44-40,

Am 23. Mai. Dauernde Bewusstlosigkeit. Häufige Anfalle von Convulsionen, welche fortwährend die rechte Körperhälfte bevorzugen.

P. 142 140, T. 38,4-40,9, R. 40 50,

Am 24. Mai Zustand unverändert. Nachmittags 3 Uhr tritt der Exitus lethalis ein.

P. 140, T. 40,3, R. 36,

Die postmortale Messung ergab eine Viertelstunde nach dem Fode 42, eine Viertelstunde nach demselben 41,4.

Sektion am 26. Mai Vormittags,

Kopf höhle: Dura den Schädelknochen mässig adhärent. In der Pia der Convexität beider Grossbirnhemisphären reichliches, bald mehr eiteriges, bald mehr sulziges Exsudat, welches namentlich die Sulci ausfüllt und eine Menge von miliaren Tuberkeln bedeckt. Der Process ist über den vorderen und seitlichen lappen des Gehirns stätker entwickelt, als über den hinteren. Ebenso ist die Convexität der rechten Hemisphäre durch den höheren Grad der Erkrankung bevorzugt. Die Tuberkel stehen theils in Gruppen, theils folgen sie in Form von weissgelblichen Streifen dem Verlauf der Gefässe. Die basale Pia ist von dem Process nicht mitbetroffen, die Ventrikel sind leer und in den Plexus weder Tuberkel noch Entzündung.

Aus dem übrigen Befund der Sektion hebe ich hervor: Trachealund Bronchial-Drüsen geschwellt und verkast. In den vorderen Partieen
beider Lungen Emphysem. Im rechten oberen Lappen chronische interstitielle Pneumonie mit dem Uebergange in Cirrhose und Bronchiektasieen. In der unteren Partie desselben eine, mit eiterigen und käsigen
Massen gefüllte Caverne. Ausserdem in der ganzen rechten Lunge reichtiche Entwickelung von miliaren Tuberkeln. In der linken Lunge chronische Pneumonie mit stellenweisem Uebergange in Verkäsung. Dazwischen
eine Menge von miliaren Tuberkeln. An der Leber fanden sich die Portaldrüsen geschwellt und verkäst. Die Milz war vergrössert und zeigte
auf den Durchschnitten vereinzelte gelb-käsige kleine Knötchen. Die
Kapsel war verdickt und getrübt. In der Kapsel der linken Niere einzelne käsige Knötchen. Im Colon und Rektum einzelne rundliche Substanzverluste mit eiterigem Grunde.

Es zeichnet sich dieser Fall vor den beiden vorhergehenden dadurch aus, dass weder die basale Pia noch die Plexus erkrankt waren, sondern dass sich der tuberkulöse und entzündliche Process lediglich auf die Pia der Convexität beschränkte. Heerde für die Entwickelung der Tuberkulose bildeten hier die ohronische Pneumonie mit ihren käsigen Stellen und die verkästen Tracheal- und Bronchial-Drüsen.

Ich will noch in aller Kürze einen Fall anreihen, welcher ein Bild von der Fieberkurve bei der tuberkulösen Meningitis, wie man dasselbe für die meisten Fälle aufstellt, bietet. Ein Knabe von 3 Jahren wird am 2. Februar 1874 im Kinderputst wegen Mastdarmvorfall aufgenommen. Allmählig entwickelt sich unter fiebrigen Erscheinungen, welche Ende Mai wieder cessiren, chronische Pneumonie in beiden Lungen. Am 10. Juli tritt plötzlich wieder Freier auf, Kopfschmerzen, Erbrechen. Der Zustand bleibt in den folgenden Tagen unverändert.

Am 13. Juli noch immer Erbrechen. Sensorium etwas benommen.

Verlangsamter Puls.

Am 14. Status idem. Dilatation der Pupillen.

Am 15. Juli: Mehrere Male Anfülle von allgemeinen Convulsionen, welche in der linken Körperhülfte stärker auftraten. Während des Anfalls ist das Bewusstsein vollkommen aufgehoben, nach demselben wird es wieder etwas klarer. Kein Erbrechen.

Am 16. Juli: Leise allgememe Zuckungen. Grosse Theilnahmiseg-

keit. Der verlangsamte Puls ist unregelmässig.

Am 17. Juli war das Sensorium wieder freier. Im Laufe des estrigen Abends war bereits Beschleunigung des Pulses eingetreten.

Am 18. Juli: Lebhaftes Fieber. Studer dentium. Allgemeiner Tranor, namentlich der Hände. Umschriebene intensive Röttung beset Handflächen.

Am 19, Juli: Status idem. Das Kind kann den Urin nicht et-

Am 20. Juli: Tiefer Sopor. Beginnende Trübung beider Cornes, besonders rechts. Miliaria am Halse. Der gestern künstlich entierte Urin enthielt Eiweiss und Gallenfarbstoff. Der Tod erfolgte Nachts II Uhr ohne voraufgegangenen Krampfanfall.

Fiebertabelle

Frederice.											
			Puls.			Temperatur.			Respiration		
			M.	M.	A.	M.	M.	Α.	М.	M.	A
Am	10.	Juli:			128.			39.8.			40.
	11.	η	100.	116.	116.	38,9.	89,4.	39,9.	44.	32.	48.
19	12,	98	108.	100.	88.	38,5,	39,6.	38,7.	28.	36.	48.
11	13.	72	68.	68.	56.	38,5.	38,6.	88,1.	82.	36.	36.
27	14.	vi.	58.	60.	60.	37,6.	38,2,	88.4.	36.	36.	
27	15.	TT	60.	72.	88.	37.9.	38,3.	88,1.	44.	34.	390
7	16.	77	84.	96.	100.	37,7.	39,1.	39.4.	40	44.	40
T.	17.	T	112.	128.	124.	39,5.	39.	39,4.	56.	36.	4()
99	18.	77	124.	148.	152.	39.4.	39.3.	39.2.	40.	32.	26,
	19.	Bq	156.	164.	168.	38,8,	38.7.	39,9,	36.	32.	40.
PL	20.	n	164.	164.	168.	38,8.	39.	39,9.	40.	36.	72.

Die postmortale Messung betrug eine Viertelstunde nach dem Tode

41,9, fünfzehn Minuten spilter 40.4.

Zum Beweis, welche Abmagerung durch diesen Krankheitsprotest und in wie kurzer Zeit dieselbe zu Wege gebracht wird, dient, dass im Kind am 10. Juli noch ein Gewicht von 38 K. 25 L. hatte und dies bis zum 17. Juli auf 32 K 5 L, herabgegangen war.

Sektion are 22, Juli Vormittags,

Kopfhöhle: Dura dem Schädeldach fest adhärent, namentlich in det Gegend des linken Tuber parietale. Die Schädelknochen dunn, die groot Fontanelle noch meht geschlossen. Sinus leer, Sowohl an der Convezität als an der Busis sulziges eiteriges Exsudat in massiger Menze, welches hauptstehlich in den in den Furchen befindinden Maschen der Pia angesammelt ist. In der Pia grane miliare Tuberkel, welche ziemlich verstreut liegen. Plexus geröthet und geschwellt, reichlicher Erguss in beiden Seitenventrikeln. Oedem des Gehirns, Consistenz desselben matsch.

Im übrigen ist anzuführen; Schwellung und theilweise Verkäsung der Bronchialdrüsen. In beiden Lungen chronische Pneumonie und frischere käsige Peribronchitis. Tuberkel älteren und jüngeren Datums. Tuberkulose der Pleuren und des Perikardium. Miliare graue Knötchen in der Leber und käsige Infiltration einzelner Abschnitte der Gallengänge. Gelbe käsige Conglomerate in der etwas geschwellten Milz. Tuberkulöse Ulceration im Colon descendens.

Ohne Zweifel haben die käsigen Bronchialdrüsen hier den Heerd für die Entwickelung der Tuberkel abgegeben. Es ist dann zuerst zur Aussat in die Lungen gekommen, und erst in zweiter Reihe ist die Pia erfasst worden. Dieser Fall ist ausserdem durch den kurzen Ablauf in 11 Tagen und die geringen Störungen auf motorischem Gebiet bemerkenswerth.

Die vorstehenden Krankheitsgeschichten ergeben, dass die tuberkulöse Meningitis ein verschiedenes Bild zeigt, je nachdem sie an der
Convexität, der Basis oder den Plexus zur Entwickelung gekommen ist.
Trotz der verschiedenen Erscheinungen haben diese drei Krankheitsbilder gewisse Symptome gemeinsam. Die Differenz in den Erscheinungen ist aber nicht allein von dem Ort der Entwickelung abhängig,
sondern sie wird auch von der individuellen Beschaffenheit des Körpers,
dem Alter, den primären, den Heerd für die Tuberkulose bildenden
Krankheiten, den Complikationen beeinflusst, so dass es schwer hält, ein
Krankheitsbild zu geben, welches eine einigermassen gültige Grundlage für die Beurtheilung der tuberkulösen Meningitis abgiebt.

Am sichersten hält man sich an die von Traube betonte Eintheilung dieser Krankheit in die bekannten drei Stadien. Man unterscheidet:

1. Das Stadium des Reizes. Die Kinder fiebern in verschiedenem Grade. Zuweilen leitet ein einmaliger Anfall von Convulsionen den Zustand ein, doch können diese ebenso gut fehlen, als sie sich mehrmals wiederholen können. Das Nervensystem ist krankhaft erregt, die Kinder scheuen das Licht, zeigen an einzelnen Stellen des Körpers oder überall den Zustand der Hyperästhesie. Die Reitexerregbarkeit ist vermehrt. Bei älteren Kindern treten Delirien auf. Zugleich sinkt der Bauch kahnförmig ein, es findet sich Stuhlverstopfung und zwei Erscheinungen, welche sehr selten fehlen, sind Kopfschmerzen und wiederholtes Erbrechen. Es sind dies Erscheinungen, welche wir berechtigt

sind, sowohl auf die Meningitis der Convexität, wie der Basis zu beziehen. Je mehr und je früher die Intelligenz und das Sensorium alternt werden, um so eher kann man den Sitz der Krankheit an die Convexität und in zweiter Reihe in die Hirnrinde verlegen, während dieselben bei rener basaler Meningitis länger intakt bleiben. Die Dauer dieses Stadiumbeträgt durchschnittlich eine Woche.

- 2. Das Stadium des Druckes. Dies kommt in ausgeprägter Wese nur vor, wenn ein ventrikulärer Erguss hinzutritt. Wenn dieser fehlt oder in geringer Menge vorhanden ist, so können die Zeichen dieses Stadium sehr schwach sein, dieses sogar zu fehlen scheinen oder sub mit den Symptomen der anderen beiden Stadien bis zur Unkenntlichkeit vermischen. Es zeichnet sich dies Stadium namentlich durch den lebhaften Wechsel der Erscheinungen aus, so dass das Krankheitsbild in Bezug auf gewisse Symptome, besonders im Gebiet der Mottlität an folgenden Tage ganz anders aussehen kann als am vorhergehenden. sogar im Ablauf mehrerer Stunden wesentliche Veränderungen eingebes kann. Die Symptome des s. g. Druckes bestehen hauptsächlich in den Sopor, dem verlangsamten, oft unregelmässigen Pulse, der unregelmissigen Respiration, constanten oder wechselnden Veränderungen der Papillen, Zeichen der Stauungspapille, auch der Neuroretinitis. Stuhlverstopfung, Kahnbauch sind aus dem ersten Stadium mit hinnbergenommen. Erbrechen kommt noch vor, aber selten und nicht in alle Fällen. Eine Haupterscheinung in diesem Stadium bieten die Altertionen im Gebiet der Motilität. Man sieht tonische und klonische Krämpfe in verschiedener Intensität. Aus der Reihe der ersteren fehlt der Opisthothonus nur selten und zeichnet sich vor den anderen durch ein mehr gleichmässiges Bestehen aus, wenn gleich auch seine Intenstät Schwankungen unterliegt. Contrakturen treten auf und verschwaden. Tonische Krämpfe und Contrakturen beherrschen nur einzelne Regionen, während die klonischen Krämpfe den ganzen Körper in Anspruch nehmen können. Vor allem ist aber diesem Stadium ein lebhafter Wechsel der Krampfformen, oft bei vollständigem Schwinder der voraufgegangenen eigen. Auch tritt die Mitleidenschaft der basalen Nerven in diesem Stadium mehr in den Vordergrund. Dieses Stadnuz wührt in der Regel ebenfalls eine Woche.
- 3. Das dritte Stadium weist Relaxation auf allen Gebieten nach Es meldet sich die annähernde Ruhe des Todes, der Krankheitsprocessteuert auf die Lähmung der in der Medulla oblongata befindlichen tentren der Herzthätigkeit und Respiration hin. Sopor ist tief und abdauernd. Der im zweiten Stadium verlangsamte Puls wird wegen almähliger Lähmung des Hemmungsnerven des Herzens sehr beschler-

nigt, auch unregelmässig. Im Gebiet der Motilität schwinden die Krämpfe und machen Erschlaffungen und Paralysen Platz. In der Mehrzahl der Fälle steigt die Temperatur, auch die Frequenz der Respiration ante mortem bedeutend.

Die Dauer dieses Zeitraumes kann zwischen einigen Tagen und wenigen Stunden schwanken.

Wir wollen nun das Stadium der Prodrome und die drei folgenden Stadien der eigentlichen Krankheit näher betrachten und die Symptome und die Verschiedenheit ihres Auftretens besprechen.

Das Stadium der Prodrome wird von manchen in Abrede gestellt. Der Grund hiervon scheint darin zu liegen, dass man entweder in den einzelnen Fällen nicht Gelegenheit gehabt hat, dasselbe zu beobachten. oder dass man nicht daran gedacht hat, die vorhandenen und sich allmählig mehrenden Symptome zu einem Hilde zu sammeln, welches auf die in der Entwickelung begriffene Krankheit bätte aufmerksam machen können. Es ist nicht gesagt, dass in jedem Fall sämmtliche angeführte Symptome vorhanden sein müssen. Oft findet man sie nur ganz vereinzelt, und selbst wenn sich die Mehrzahl derselben darbietet, so kann man noch nicht einmal mit Sicherheit darauf rechnen, eine tuberkulöse Meningitis nachfolgen zu sehen. Man kann eine hochgradige Hyperämie der Pia vor sich haben, mit deren Aufhören auch die bewussten Erscheinungen schwinden. In einigen Fällen indess, in welchen die hauptsächlichsten und meisten Symptome zu einem Bilde vereinigt waren. und ich mit einiger Sicherheit auf die Ausbildung einer tuberkulösen Meningitis wartete, habe ich diese Symptome schwinden und einen ganz einfachen und regelmässigen Typhus abdominalis, freilich mit bevorzugter Affektion des Nervensystems folgen sehen. Es scheint, dass das Stadium prodromorum sich bei kleinen Kindern deutlicher kund giebt als bei älteren. Erbrechen kommt bei beiden vor, nur brechen jüngere leichter, je weniger der Fundus ventriculi ausgebildet ist. Auffällig ist immer, wenn Erbrechen auftritt, ohne dass die Kinder etwas genossen haben, also besonders in der frühen Morgenzeit. Man achte bei kleinen Kindern auf Störungen im Gebiet des Oculomotorius, Facialis, Hypoglossus. Eine Reihe von Tagen, che sich die Krankheit manifestirt, sicht man die Kinder hie und da in verschiedener Weise schielen und die Lidspalten im Schlaf nur halb schliessen. Sie grimassiren öfter und zeigen auch die bekannten Kau- und Leck-Bewegungen. Manche Kinder haben auch schon frühzeitig die Neigung, mit dem Occiput in das Kissen zu bohren. Ebenso pflegt Stuhlverstopfung frühzeitig einzutreten.

Wenn mehrere der genannten Symptome zusammen auftreten, so Band, d. Kinderkrankbeiten, V. 2. II. 30 sei man auf seiner Hut und taxire den Zustand nicht für zu leicht. Gehen die Erscheinungen zurück und tritt Genesung ein, so kann man durch eine einfache lebhafte Hyperämie getäuscht sein. Man behalte aber im Auge, dass auch eine Aussaut von Tuberkeln geschehen sein kann, die für dies Mal zu gering war, um Meningitis hervorzurufen. Dieselben können dann allerdings induriren und unschädlich werden oder auch in den Zustand fettiger Entartung übergehen und dann spieterhin sicher den Heerd für die Bildung neuer Tuberkel abgeben, wihrend der käsige Heerd, welcher der erste Hebelthäter war, noch vorhanden und bereit ist, infektiösen Stoff wiederum zu liefern.

Es kommen indess wirklich Fälle vor, in welchen von den produmalen Erscheinungen trotz bester Aufmerksamkeit nichts hat konstaut
werden können. Dies sind allerdings die grössten Ausnahmen. Ich
habe ein Kind von neun Monaten an tuberkulöser Meningitis erkranken,
die drei Stadien durchmachen und sterben sehen, welches anschement
ganz gesund war und die beste Nahrung an der Brust seiner gesundes
Mutter hatte. An einem schönen Frühlingstage ging das Kindsmädches
mit dem Kinde wie gewöhnlich in den an das Wohnhaus stossenden geschützten Garten. Das Kind schlief dort zur ungewohnten Zeit ein meh
kam bis zum Ende seines Lebens aus diesem Sopor nicht mehr herzu.
Eine skrophulöse Anlage war in dieser Familie nicht vorhanden. Die
Autopsie ist leider nicht gemacht worden.

Ebenso werden jedem beschäftigten Arzt Fälle in die Hand gekommen sein, in welchen anscheinend gesunde und kräftige Kinder plötztes mit einem Aufall von Convulsionen erkranken, hiermit in den Processer Menungstes eintreten und im Verlauf desselben ihr Leben schliesen.

Immerhin gehört das Hervorbrechen der Meningitis ohne Vorboten zu den entschiedenen Seltenheiten. Man muss desshalb bei Erkrankungen kleiner Kinder die Augen nach allen Seiten offen halten, im nicht, wie es nicht selten geschieht, unter dem unscheinbaren Base einer Verdauungsstörung von dieser Meningitis überrascht zu werden.

Mit dem Beginn des ersten Stadium deklarirt sich die Meningus. Ob dieselbe einfacher oder tuberkulöser Natur sei, kann man nur annähernd bestimmen, wenn man die Prodrome hat beobachten könne, und wenn Skrophulose oder andere Krankheiten im Körper walten welche geeignet sind, einen Heerd für die Bildung von Tuberkeln megehen. Neben den Drüsenentzündungen muss man besonders die Astmerksamkeit auf etwa vorhandene chronische Krankheiten der Aumungsorgane richten.

Das erste Stadium kennzeichnet sich durch den Auftritt von sedauerndem Fieber, während leichte Fiebererschemungen, die gewechen

haben und namentlich in der Abendzeit aufgetreten sind, dem Stadium der Vorboten eigen sein können. In der Regel ist das Fieber nicht hochgradig, erreicht nicht 40, wenn nicht die primäre Krankheit, namentlich schnell fortschreitende Vereiterung und Zerfall des Lungengewebes ein höheres Fieber bedingt. Gewöhnlich ist die Temperatur am Abend höher wie am Morgen, selten ist das umgekehrte der Fall. Zuweilen erreicht die Temperatur um die Mittagszeit das Maximum. sinkt dann zum Abend und steht am nächsten Morgen noch tiefer, um wieder zur Mittagszeit zu steigen. Der Puls ist frequent und hält meist in der Regel gleichen Schritt mit den Schwankungen der Temperatur, aber nicht immer. Die Herzthätigkeit pflegt im Verhältniss zur Temperatur in grösserem Maasse gesteigert zu sein. Die Frequenz der Respiration richtet sich bald mehr nach der des Pulses bald mehr nach dem Wechsel der Temperatur. Man sieht am Fieber in diesem Stadium schon das Schwankende und den Mangel des Gesetzmässigen in den Erscheinungen.

Erbrechen pflegt sich in diesem Studium noch mehrmals zu wiederholen und kann oft recht hartnäckig sein. Ausserdem sind Kopfschmerzen vorhanden, deren Sitz die Kinder meist in die Stirn verlegen, seltener in den Hinterkopf, und die um so heftiger sind, wenn die Meningitis ihren Sitz an der Convexität der Hemisphären hat. Die Kinder klagen und stöhnen, der Kopf ist geröthet, heiss, jüngere Kinder fassen sich öfter mit der Hand nach dem Kopf und herühren immer dieselbe Stelle, oft ist auch die Stirn gerunzelt, namentlich im Schlaf. Der Kopfschmerz ist entschieden geringer, wenn der Process nur die Basis und die Plexus betrifft.

Jüngere Kinder zeigen meist mehr Neigung zum Schlaf, sind schwer aus demselben zu erwecken, während ältere schwer einschlafen, öfter aufwachen und schlaflos da liegen.

Wenn die grosse Fontanelle noch offen ist, so erscheint sie in diesem Stadium gespannt und lebhaft pulsirend.

Appetit ist nicht vorhanden, aber Durst. Trinken die Kranken hastig, aber zu viel auf einmal, so erfolgt Erbrechen. Der Stuhlgang ist retardirt, oft ist hartnäckige Verstopfung zugegen. Wird diese vortbergehend durch ein Clysma behoben, so sind die Fäces fester, scheinen aber sonst von normaler Beschaffenheit zu sein. Ueber die Boschaffenheit des Urins fehlt uns leider die nöthige Zuhl von Untersuchungen, um auch nur ein einigermaassen gültiges Urtheil fällen zu können. Die vorhandenen Beobachtungen sind zum grossen Theil widersprechend.

In vielen Fällen findet man die vordere Bauchwand kahnförmig eingesunken. Von vielen Autoren und Aerzten wird dies Symptom als charakteristisch für diese Krankheit angesehen. Ich kann versichern dass es in den von mir beobachteten Fällen, deren Zahl reichlich genut ist, ebenso oft gefehlt hat, als es vorhanden gewesen ist. Die Grache dieses Symptoms ist nicht aufgeklärt. Es handelt sich nicht um eine tonischen Krampf der Bauchdecken, eine tetanische Starre der Reci bietet ein ganz anderes Bild. Andererseits ist man oft genug in der Lage, bei ganz atrophischen klemen Kindern die äusserst verdünden Bauchdecken ganz erschlafft zu finden, so dass man die Haut in Falte erheben kann, die stehen bleiben. Dabei sieht man die large der er zelnen Durmpartieen durch Furchen und Erhabenheiten deutlich in 🐗 Bauchwand angegeben. Bei der Meningitis tuberculosa liegen die Verhültnisse anders. Es muss sich hier um eine Parese der Darmwandugen handeln, welche dieselben zusammensinken macht und ausserie Ursache der hartnäckigen Verstopfung ist. Church hat in enter Fall nicht nur kein Einsinken der Bauchwand sondern Meteorisme beobachtet, der mit Leibschmerzen verknüpft war.

Das Nervensystem ist krankhaft erregt. Die Kinder sind äusert empfindlich gegen äussere Eindrücke. Jede Anrede, jede Bewegung inhuen unbequem, namentlich mögen sie den Kopf nicht rithren. Der Reflexerregbarkeit ist gesteigert, oft ist allgemeine Hyperästhesie regegen, so dass die Kinder bei Berührung aufschreien.

Die geistige Thätigkeit zeigt entschiedene Störungen. Je kleuer die Kinder sind, um so eher sind sie somnolent. In seltenen Fällen kam man dies Stadium sogar mit vollkommenem Sopor beginnen und denseben auch andauern sehen. Aeltere Kinder deliriren, sind dazwischen betäubt, haben aber auch ziemlich lichte oder vollkommen freie Intervalle. Es giebt sogar Kinder, welche in diesem Stadium knum ent Spur geistiger Störung, abgesehen von krankhafter Erregbarkeit zeigen. In solchen Fällen ist die Pia der Convexität wenig oder gar nicht in den Bereich der Erkrankung gezogen, dagegen entwickelt sich der Proces an der Basis und den Plexus. Je jünger die Kinder sind, um so der bleibt der Grad der Betäubung sich gleich. Bei ülteren Kindern ist auch hier der Wechsel der Erscheinungen charakteristisch.

Im Gebiet der Motilität gewahrt man in diesem Stadium schon de verschiedensten Veränderungen. Wenn sich diese besonders in der Gebiet der basalen Nerven zeigen, so kann man annehmen, dass es sich in der Hauptsache um die basale Entwickelung des Krankheitsprocesse handelt.

In selteneren Fällen zeigt ein Anfall von allgemeinen Convulsionen des Eintritt in dies Stadium an. Im Anfall ist das Bewusstsein aufgehebedie Pupillen erweitert, oft auch Strider dentium verhanden. Er pergi kurz zu sein, kann aber auch eine halbe bis Stunden dauern. Sobald er aufgehört hat, kehrt das Bewusstsein nach kurzer Zeit oder allmählig nach Stunden wieder. Er kommt gewöhnlich in diesem Stadium nicht wieder, und wenn es der Fall sein sollte, entweder nicht mit gleicher Heftigkeit oder nicht in gleicher Ausbreitung. Dagegen treten nicht selten schwache, allgemeine oder auf einzelne Regionen des Körpers beschränkte Zuckungen oder Tremor auf. Beherrschen diese Motilitätsstörungen dauernd nur oder überwiegend eine Körperhälfte, so kann man mit Sicherheit annehmen, dass die Entwickelung der tuberkulösen Meningitis nur oder überwiegend über der contralateralen Grosshirnhemisphäre stattfindet.

Namentlich bei jüngeren Kindern ist die ausgesprochene Neigung vorhanden, den Hinterkopf in das Kissen zu bohren. Opisthotonus kann sich in diesem Stadium schon entwickeln, doch ist dies selten.

Störungen im Gebiet der Gesichtsnerven fehlen wohl in keinem Fall. Wesshalb sie bald auf der einen, bald auf der anderen Seite stärker ausgeprägt sind, lässt sich nicht erklären.

Auffällig ist bei älteren Kindern die Veränderung des Gesichtsausdruckes beim spontanen Aufsetzen oder Steigen aus dem Bett.

Sowohl ültere wie jüngere Kinder sieht man viel grimassiren, wobei die Bewegungen beider Gesichtshälften nicht immer gleich sind. Die Kau- und Leck-Bewegungen, namentlich bei jüngeren bestehen fort und steigern sich, oder treten auf, wenn sie nicht bereits vorhanden waren. Stridor dentium ist in diesem Stadium selten. Dagegen sieht man ältere zuweilen um sich schnappen und beissen. Oefter wird krampfhaftes, übermässiges Gähnen beobachtet. Die Kinder schlafen mit halboffener Lidspalte. Die Stellung der Augen erfährt Veränderungen, welche wechselnd sind und nicht bei beiden die gleichen zu sein brauchen. Am häufigsten findet man die Kinder mit nach oben gerollten Bulbi liegen oder sie starren mit parallel gestellten Sehachsen in die Leere. Es kommen aber auch krampfhafte Stellungen eines Auges, oder beider und zwar nach verschiedenen Richtungen vor. Es kann sich Strabismus sowohl convergens als divergens entwickeln. Diese Verhültnisse können sich innerhalb weniger Stunden vollkommen umandern. Die Pupillen sind in der Regel verengt, oft die eine mehr wie die andere. Ihre Reaktion kann noch normal, aber auch schon träge sein.

Bouch nt hat in einem Fall vollständige Aphasie auftreten sehen, welche indess nach kurzer Zeit wieder schwand. Auch in einem Fall, den Seelig müller beschrieben hat, ist Aphasie zur Beobachtung gekommen. Dieser Fall ist noch dadurch ausgezeichnet, dass, nachdem

der Hjährige Knabe plötzlich unter Krümpfen erkrunkt war, welch hauptsächlich die linke Körperhälfte in Anspruch genommen hatten am anderen Tage Lähmung der linken oberen Extremität sowohl für Motilität als für Sensibilität eingetreten war. Die Krampfantälle winderholen sich mehrfach, immer mit vollständigem Aufgehobensen die Bewusstseins. Es betreffen die Zuckungen nur hauptsächlich den linke Arm und die Gesichtsmuskel, doch werden auch die anderen Gieder wechselnd davon erfasst. In den Pausen ist das Sensorium vollkommei frei. Der Knabe hat mit Vorliebe auf der linken Seite gelegen und Dekubitus am linken Ohr davon getragen. (In analoger Weise hatt Reimer die untere Hälfte des einen Ohrs durch Gangrün bei einem a Meningitis tuberculosa leidenden Knaben zerstört gesehen.) Allmäblig entwickelt sich das Stadium des Druckes, es kommt Opisthotonus, der Pupillen dilatiren sich und der Kranke geht nach Ablauf einer Wocht zu Grunde.

Man misst diesem Stadium durchschnittlich die Dauer einer Wach zu. In vielen Fällen lässt es sich nicht deutlich von dem folgenden trennen. Im übrigen kann es wenige Tage und auch zwei Wochn währen.

Das zweite Stadium charakterisirt sich durch die sog. Dructer scheinungen. In den Fällen basilarer Meningitis und Entzündung der Plexus kommt es zum ventrikulären Erguss, der allmählig durch exceptrischen Druck auf das Gehirn die Rinde und die zugehörige Pis and misch macht. Oder in Folge der Meningitis der Convexität entstellen wanderung von weissen Blutkörperchen in die Hirnrinde und mählig Anämie und Oedem derselben. In beiden Fällen wird, mag der Bewusstsein noch ganz oder theilweise frei gewesen sein, dasselbe vollständig aufgehoben. Aber auch diese Erscheinung kann einem Werbunterliegen. Der Sopor kann mit halblichten oder ganz freien Intervallen abwechseln.

Dagegen giebt es zwei Zeichen, welche ganz speciell durch in ventrikulären Erguss bedingt werden. Dies ist die Verlangsamung in Pulses und die Erweiterung der Pupillen. Ist dies Stadium in der Waren Entwickelung gekommen, dass es als solches erkunnt werden kans opflegen diese beiden Symptome nicht zu fehlen. Die Erweiterunder Pupillen kann auch bei Meningitis der Convexität vorkommen. Die gegen ist der verlangsamte Puls unter den vorliegenden Verhaltmein sicheres Zeichen für den ventrikulären Erguss.

Die Verlangsamung des Pulses kann plötzlich auftreten oder allmählig im Lauf von 1-2 Tagen entwickeln, indem die Freques neben der Verlangsamung noch immer wieder etwas steigt, bis die Verlangsamung noch immer wieder etwas etwas steigt, bis die Verlangsamung noch immer wieder etwas steigt, bis die Verlangsamung noch immer wieder etwas steigt, bis die Verlangsamung noch immer wieder etwas etwas

langsamung eine dauernde, wenn auch nicht gleichmässige geworden ist. Die Ursache der Verlangsamung ist der pathologisch gesteigerte Reizzustand des Vagus. Der Puls kann von einer Frequenz von 120 und mehr auf 60—50 heruntergehen. Dabei ist er meist etwas gespannt, dikrot und zwischen den einzelnen Schlägen existiren keine gleichen Intervalle. Je jünger die Kinder sind, um so seltener wird man den Puls verlangsamt finden. Es hängt dies von der noch mangelhaften Ausbildung des Hemmungsnerven des Herzens ab. Weder Temperatur soch Frequenz der Respiration halten gleichen Schritt mit den Veränderungen des Pulses. Die Temperatur überwiegt das Normale um etwas, oder bewegt sich im Bereich desselben. Sie ist mit der Verlangsamung des Pulses gesunken, folgt aber jetzt nicht überall seinen Schwankungen. Die Frequenz der Respiration ist in diesem Stadium bald vermehrt, bald vermindert. Man beobachtet sowohl Aufseufzen, als das Cheyne-Stoke'sche Respirations-Phänomen.

Die im ersten Stadium gewöhnlich verengten Pupillen erweitern sich allmählig, oft ad maximum. Dabei ist ihre Reaktion sehr träge oder bereits aufgehoben. Oft differiren beide Augen in Bezug auf diese Symptome. Von einigen ist angegeben worden, dass die Pupille sich auf der Seite stärker dilatirt, auf welche man den Kranken legt. Die ophthalmoskopische Untersachung des Augenhintergrundes, welche unter diesen Umständen und bei dem Sopor des Kranken leicht zu machen ist, ergiebt die Zeichen der Stauungspapille und oft schon der beginnenden Neuroretinitis.

Wenn Chorioidealtuberkulose vorhanden ist, so findet man sie in diesem Stadium sieher ausreichend entwickelt. In der Regel kann man sie schon im ersten Stadium konstatiren, sogar im Stadium der Prodrome hat man sie schon gefunden, so dass man durch diese Erscheinung in den Stand gesetzt ist, frühzeitig die Differential-Diagnose zu machen. Ehe Dilatation der Pupillen zugegen ist, ist die Untersuchung der Augen in Bezug auf diese Tuberkel schwierig. Man muss einen möglichst grossen Umkreis des Augenbintergrundes zu Gesicht bekommen, da die Tuberkel oft ziemlich excentrisch liegen, und ist desshalb genöthigt, die Augen zu atropinisiren, zumal die Pupillen oft contrahirt sind. Die Untersuchung wird, so lange die Kinder nicht soporös sind, auch durch die grosse Unruhe derselben erschwert. Man beachte übrigens, dass, wenn man Kinder bei Meningitis tuberculosa atropinisirt, die darauf erfolgte Dilatation gewöhnlich nicht mehr rückgängig wird, sondern meist in ihrem ganzen Umfang bestehen bleibt.

Das klinische Bild der Chorioidealtuberkulose gestaltet sich folgendermassen: Der vorher normale oder meist blasse Augengrund wird allmählig mehr und mehr hyperämisch. Der Tuberkel erscheint renächst klein, mit scharf umschriebenem Rande. Mit dem zunehmenden Wachsthum, welches langsamer oder schneller vor sich gehen kann, wird der Rand mehr und mehr verwaschen. Je mehr der Tuberkel zu Grösse zunimmt, um so mehr erkennt man seine Fläche als deutlich vorgewölbt. Im Bilde erscheinen die Tuberkel von der Grösse eines Stecknadelkopfes bis einer Linse. Die Farbe ist anfangs gelbweisslich und wird mit dem Wachsthum des Tuberkels immer gelber. Zuweilen geschieht das Wachsthum so schnell, dass man am nächsten Tage ein Fortschreiten desselben wahrnehmen kann. Die Tuberkulose ergreift nicht immer beide Augen, vielleicht häufiger nur das eine. Die Zahl der Teberkel ist sehr variabel. Man hat in einem Auge 1—12 beobachtet.

Das Interesse an der Untersuchung der Augen auf Tuberkel bit sehr nachgelassen, nachdem man sich von dem unzuverlässigen Werth dieses Befundes überzeugt hat. Zunächst kann die hochgradigste Meningitis tuberculosa vorhanden sein, ohne dass die Aderhaut der Auges einen einzigen Tuberkel enthält. Kann man Chorioidealtuberkulose nachweisen und treten Erscheinungen von Meningitis auf, so darf men sicher annehmen, dass diese durch Entwickelung unliarer Tuberkel u der Pia zu Stande gekommen sei. Sind dagegen Chorioidealtuberkel ohre Erscheinungen, welche auf Meningstis deuten, vorhanden, so darf man schliessen, dass in irgend einem Organ des Körpers sich akute milme Tuberkulose entwickelt. Ich habe einen Fall beobachtet, in welchen post mortem die Tuberkulose der Chorioidea, ganz normales Hirn mit seinen Häuten und im übrigen Körper neben Verküsung der Bronchusdrüsen nur akute miliare Tuberkulose der Langen nuchgewiesen werden konnte. Chorioidealtuberkulose ohne akute Entwickelung von miliaren Tuberkeln in einem anderen Organ ist bisher nicht beobachtet worden.

Wenn sich die Entzündung auf die Convexität der Pia beschränkt und kein ventrikulärer Erguss stattfindet, so beobachtet man keine Verlangsamung des Pulses. Eine Erweiterung der Pupillen kann schan vorkommen, doch wird sie nie den hohen Grad erreichen, wie bei der ventrikulären Erguss. Fehlt der letztere, so wird sich das Stadium höchstens durch den Sopor und lebhaften Wechsel der Motilitätsstörungen, vielleicht, wenn diese beiden Symptome schon im ersten Stadium auftreten, auch gar nicht bemerkbar machen und das erste Stadium direkt in das dritte übergehen.

Wenn die grosse Fontanelle noch offen ist, so bemerkt man, das ihre lebhafte Pulsation nachgelassen hat und dass sie durch den exomtrischen Druck des ventrikulären Ergusses mehr oder weniger vorgewolkt ist. Wenn das Kind noch lichte Intervalle hat, so klagt es im zweiten

Stadium noch über Kopfschmerzen. Erbrechen kommt nicht mehr vor, gehört wenigstens zu den grössten Seltenheiten. Der Schluckreflex ist noch vorhanden, aber schon vermindert. Wennsich Kahnbauch entwickelt hatte, so ist er bestehen geblieben, ebenso die hartnäckige Stuhlverstopfung. Dickinson hat in einem Fall Diabetes insipidus beobachtet.

Schon im vorigen Stadium vereinzelt, mit besonderer Vorliebe aber in diesem zeigen sich fluxionäre Erscheinungen im Gesicht und der Kopfbaut, welche von den Gefässnerven abhängig sind. Diese bestehen zunächst darin, dass der Kopf plötzlich roth bis tiefroth wird, und ebenso schnell wieder erblasst. Dieser Vorgang pflegt den Eintritt von Krämpfen oder von grösserer Unruhe anzudeuten. Ausserdem tritt umschriebene Röthe auf einer Wange auf und schwindet binnen Kurzem. Dann wiederholt sich derselbe Vorgang auf der anderen Wange und umgekehrt.

Je kleiner die Kinder sind, um so eher und um so hochgradiger ist Opisthotonus vorhanden. Sucht man den Kopf nach vorn zu legen oder den Körper zu heben, indem man die Hand unter das Occiput legt, so geben die Kinder oft Aeusserungen des Schmerzes von sich.

In diesem Stadium und namentlich bei jüngeren Kindern hört man öfter ein gellendes Aufschreien, den s. g. hydrocephalischen Schrei. Er ist dieser Krankheit nicht besonders eigen, kommt aber doch hier häufiger als bei anderen Krankheitsprocessen vor. Er ist weniger ein Ausdruck bewussten Schmerzes als eine Reflexthätigkeit, welche über die Bahnen der Corpora quadrigemina ihren Weg nimmt.

Das zweite Stadium zeichnet sich besonders durch die Heftigkeit und den Wechsel der Störungen im Gebiet der Motilität aus. Eine grössere Constanz dieser Erscheinungen, namentlich in Bezug auf die eine Körperhälfte oder auf eine einzelne Extremität weist darauf hin, dass die tuberkulose Meningitis überwiegend auf der contralateralen Convexität zur Entwickelung gekommen ist und gewisse Centren der Hirnrinde in Mitleidenschaft gezogen hat. In dem Fall von Seelig müller war nach dem ersten Krampfanfall die linke obere Extremität gelähmt, später wurde auch die untere und die linke Gesichtshäfte von der Lähmung ergriffen. Ausserdem zeichnete sich hier die halbseitige Affektion dadurch aus, dass nach einem wiederholten Krampfanfall, in welchem hauptsächlich die rechtsseitigen Extremitäten heimgesucht wurden, ein profuser Schweissausbruch erfolgte, der sich aber lediglich auf die rechte Körperhälfte beschränkte. Die Sektion ergab tuberkulöse Meningitis über beiden Grosshirnhemisphären, über der rechten aber entschieden hochgradiger entwickelt, Entzündung der Plexus und ventzikulären Erguss.

Kau- und Leckbewegungen, Stridor dentium, Beissen und Schnap-

Aeltere Kinder sieht man mit den Händen Bewegungen machen, als ob sie greifen oder pflücken wollten.

Der Wechsel der Krampferscheinungen ist ausserordentlich, namentlich je mehr dieselben auf einzelne Glieder beschränkt sind. Bald
sieht man Zuckungen in einer Extremität und tonische Krämpfe in den
Flexoren oder Extensoren der anderen. Nach wenigen Stunden findet
man dies Verhältniss umgekehrt. Oder die Erscheinungen betreffen nur
eine Hand oder einen Fuss. Zuweilen beschränken sich die Zufälle zeitweise nur auf das Gesicht, bald nur auf eine Seite desselben, dann folgt
wieder in wechselnder Reihe die Affektion der Extremitäten. Duzwischen spielen allgemeine Zuckungen oder mehr oder minder heftige Anfälle von allgemeinen Convulsionen. Zuweilen ist Trismus, auch zeitweiliges krampfhaftes Hinüberziehen des Kopfes nach einer Seite beobachtet worden.

Opisthotonus pflegt in diesem Stadium nicht vermiset zu werden. Ausnahmsweise zeigt diese Krampfform in diesem Stadium eine grosse Beständigkeit und wechselt böchstens in der Intensität.

Zuweilen sieht man nach Krämpten, welche einzelne Extremitäten betroffen haben, vorübergehende Paralysen derselben eintreten. In solchen Fällen pflegt auch die Sensibilität dieser Glieder zeitweilig aufgehoben zu sein.

Untersucht man in diesem wie im ersten Stadium die Muskel mittelst des elektrischen, constanten oder inducirten Stromes, so findet man die Erregbarkeit derselben dauernd normal.

Ein Beispiel für den Wechsel der Krampferscheinungen liefert in kurzen Zügen die folgende Krankheitsgeschichte.

Em Madchen von 4 Jahren wird mit bereits vollständig entwickelter Meningitis tuberculosa im Kinderspital aufgenommen.

1. Tag: Abgemagertes Kind, soll schon seit diei Wochen verdriesslich und theilnahmlos gewesen sein und wenig Lust zum Gehen und wenig Appetit gezeigt haben. Es liegt apathisch auf dem Rücken mit auf beiden Seiten gleichmässig gerötheten Backen. Rechts Ptosis, die linke Lidspalte steht halb offen, die Cornea ist mit Schleim bedeckt. Der rechte Mundwinkel hängt etwas herab. Gestern Abend hat krumpfhafte Flexion sämmtlicher Extremitäten bestanden. Heute ist der rechte Arm zum Koff erhoben, sucht man die Lage zu ändern, so entsteht Tremor. Der linke Arm und das Bein derselben Seite sind krampfhaft flektirt. Die Reflexenregbarkeit der linken Seite scheint erhöht. Die rechte Pupille ist erweitert, verzogen, reaktionslos. Mund halb offen, kein Strider dentium. In den Lungen gross- und kleinblasige Russelgeräusche, öfter Husten. Urm nicht entleort. Stuhlgang verstopft.

P. 102 T. 38 R. 26.

2. Tag: Tiefer Sopor. Schlucken erschwert. Der linke Arm und beide untere Extremitäten krampfhaft flektirt. Die Reflexerregbarkeit

pen sind in diesem Stadium an Tagesordnung. Es werden im Gebiet des Facialia, selten auf diesen beschränkt, meist mit Convulsionen der gleichen Körperhältte verbunden oder diesen folgend oder vorhergebend klonische Krämpfe beobachtet. Zuweilen folgt Parese, welche aber von keiner Dauer ist. Die in dem einen oben von mir beschriebenen Krautheitsfall angegebene dauernde Paralyse des rechten Facialis war von der gleichseitigen Otitis interna abhängig.

Störungen im Gebiet des Oculomotorius kennzeichnen sich durch das plötzliche Auftreten von Ptosis, die ich immer nur einseitig, aber wechselnd gesehen habe. Ferner treten tonische und klomsche Krämpfe der Augenmuskel, auch im Gebiet des Trochlearis und Abducens auf. Es tindet sich sowohl Nystagmus, wie vorübergehender Strabismus hald eines, bald beider Augen. Oder beide Augen sind dauernd und gleutmässig in einer bestimmten Richtung fixirt.

Am Rumpf und den Extremitäten treten tonische und klonische Krämpfe in verschiedener Heftigkeit mit dem lebhaftesten Wechsel auf. Zuweilen scheint eine gewisse Gesetzmässigkeit in dem Auftreten der Krämpfe zu herrschen, wenn sie in beiden unteren Extremitäten der auf einer Seite beginnen und schrittweise sich nach oben bis in das tiesicht verbreiten. Man beobachtet auch, dass sich dieselbe Krampifer Stunden und Tage in gleicher Weise und oft nach ziemlich gleichen Pausen wiederholt. So sah ich z. B. bei einem jungen Kunde in völuligem Sopor an einem Tage den Kopt, welcher auf der linken Genchtshalfte lag, unter einem Aufschrei lungsam nach rechts gedreht werden Dann legte die Drehung den Weg in gleichem Tempo zurück, um ad mach wenigen Augenblicken zu wiederholen. Gleichzeitig mit der Drehung usch rechts wurden die beiden Arme in mässiger Flexion gehobet und sanken, wenn der Kopf die rechte Grenze erreicht hatte, schlaff se-Am folgenden Tage waren diese Erscheinungen verschwande und hatten allgemeinen Convulsionen Platz gemacht.

Ausserdem ist eine Krampfform bemerkenswerth, weil sie die Wilkfihr der Bewegung vortäuschen kann. Ich habe sie ebenfulls bei kleme Kindern und nur in diesem Stadium beobachtet. Dieser Krampf besteht darin, dass der eine Arm flektirt, mit flacher oder geballter Handerhoben, in das Gesicht, also auf die Stirn, Gegend der Augen oder Backe geführt, ziemlich fest dagegen gepresst und wieder herunter gezogen wird, worauf der Arm erschlafft und einige Sekunden oder Minutes liegen bleibt, um genau dieselbe Bewegung wieder auszuführen. Die oft Stunden lang dauernde Wiederholung genau der selben Bewegung und der fortwährende Sopor schutzen vor Irribum.

Aeltere Kinder sieht man mit den Händen Bewegungen machen, als ob sie greifen oder pflücken wollten.

Der Wechsel der Krampferscheinungen ist ausserordentlich, namentlich je mehr dieselben auf einzelne Glieder beschränkt sind. Bald
sieht man Zuckungen in einer Extremität und tonische Krämpfe in den
Flexoren oder Extensoren der anderen. Nach wenigen Stunden findet
man dies Verhältniss umgekehrt. Oder die Erscheinungen betreffen nur
eine Hand oder einen Fuss. Zuweilen beschränken sich die Zufälle zeitweise nur auf das Gesicht, bald nur auf eine Seite desselben, dann folgt
wieder in wechselnder Reihe die Affektion der Extremitäten. Dazwischen spielen allgemeine Zuckungen oder mehr oder minder heftige Anfälle von allgemeinen Convulsionen. Zuweilen ist Trismus, auch zeitweiliges krampfhaftes Hinüberziehen des Kopfes nach einer Seite beobachtet worden.

Opisthotonus pflegt in diesem Stadium nicht vermiset zu werden. Ansnahmsweise zeigt diese Krampfform in diesem Stadium eine grosse Beständigkeit und wechselt höchstens in der Intensität.

Zuweilen sieht man nach Krämpten, welche einzelne Extremitäten betroffen haben, vorübergehende Paralysen derselben eintreten. In solchen Fällen pflegt auch die Sensibilität dieser Glieder zeitweilig aufgehoben zu sein.

Untersucht man in diesem wie im ersten Stadium die Muskel mittelst des elektrischen, constanten oder inducirten Stromes, so findet man die Erregbarkeit derselben dauernd normal,

Ein Beispiel für den Wechsel der Krampferscheinungen liefert in kurzen Zügen die folgende Krankheitsgeschichte.

Em Mädchen von 4 Jahren wird mit bereits vollstandig entwickelter Meningitis tuberculosa im Kinderspital aufgenommen.

1. Tag: Abgemagertes Kind, soll schon seit drei Wochen verdriesslich und theilnahmlos gewesen sein und wenig Lust zum Gehen und wenig Appetit gezeigt haben. Es liegt apathisch auf dem Rücken mit auf beiden Seiten gleichmässig gerötheten Backen. Rechts Ptosis, die linke Lidspalte steht halb offen, die Cornea ist mit Schleim bedeckt. Der rechte Mundwinkel hängt etwas herab. Gestein Abend hat krampthafte Flexion sämmtlicher Extremitäten bestanden, lieute ist der rechte Arm zum Kopf erhoben, sucht man die Lage zu ändern, so entsteht Tremor. Der inke Arm und das Bein derselben Seite sind krampfhaft flektirt. Die Reflexerregbarkeit der linken Seite scheint erhöht. Die rechte Pupille ist erweitert, versogen, reaktionslos. Mund halb offen, kein Strider dentium. In den Lungen gross- und kleinblasige Rasselgeräusche, öfter Husten. Urin nicht entleert. Stuhlgang verstopft.

P. 102 T. 38 R. 26.

2. Tag: Tiefer Sopor. Schlucken erschwert. Der linke Arm und beide untere Extremitäten krampfhaft flektirt. Die Reflexerregbarkeit

links entschieden geringer als rechts Ptosis rechts, Dilatation der rechten Pupille, linke Lidspalte halb offen. Kein Anfall von Convulsionen. Oefter laute Hustenstösse. Kein Stuhlgang, wenig Urin.

P. 118 -120, T 38,3 37,9, R. 36-38

3. Tag: Dauernder Sopor, öfter Aufseufzen. Ab und au Stridor dentium. Im ührigen Status idem.

P. 126-114. T. 88.4-88.3. R 32-26.

4. Tag: Seit acht Uhr Morgens sämmtliche Extremitäten krampfhaft gestrockt, aber etwas leichter zu bewegen als bei den Plexionen der vergangenen Tage. Beide Lidspalten annähernd gleich. Linke Puplle enger wie die rechte, doch ist auch diese mehr contrahirt wie in den vergangenen Tagen. Schluckreflex aufgehoben. Cheyne-Stoke sches Bespirations-Phänomen. Weder Stuhlgang noch Urin.

Tod ohne Aenderung der Symptome Mittags 1% Uhr.

Die postmortale Messung ergab eine Viertelstunde nach dem Tole 38,3 und eine Stunde später 36,5.

Sektion 22 Stunden post mortem.

Kopfhöhle: Schädeldach ziemlich dünn. Dura mater stark adhärent. Windungen des Gehirns abgeflacht, Sulei verstrichen. Grüngelbes eitriges Exsudat in den Maschen der mit reichlichen grauen Tuberkeln versebenen basalen Pia Beträchtlicher seröser Erguss in den erweiterten Seitesventrikeln. Hochgradiges Oedem des Gehirns.

Im übrigen ist zu erwähnen Beträchtliche Schwellung und thei-

weise Verklaung der Mesenterialdrüsen.

Man nimmt an, dass das zweite Stadium in der Regel ebenso wie das erste die Dauer von einer Woche habe. Indess ist dies sehr variabel. In selteneren Fällen kann es auf vier und zwanzig Stunden bes einige Tage beschränkt sein. Dass es, wenn kein ventrikulärer Ergus vorhanden ist, ganz fehlen kann, wird durch die dritte von mir in diesem Abschnitt angegebene Krankheitsgeschichte bewiesen.

Wenn dies Stadium aber auch vorhanden ist, so kann es doch marcherlei abweichendes von dem eben entworfenen Bilde darbieten. Der Sopor, der möglicherweise schon aus dem ersten Stadium übernommer war, kann klaren Intervallen Piatz machen, die Stunden und Tage dauern, so dass man bei dem Fehlen gewisser anderer Symptome an der Diagnose zweifelhaft wird. Der Puls kann dauernd beträchtlich beschleunigt bleiben und die Temperatur ihre im ersten Stadium acquirite Höhe bewahren. Es kommen trotz eines ventrikulären Ergusses Aunahmefälle, welche bisher nicht näher begründet sind, vor, in welchen in diesem Stadium keine Dilatation der Pupillen eingetreten ist, deselben vielmehr contrahirt geblieben sind. Einen Beweis liefern die beiden ersten von meinen Krankheitsgeschichten, in welchen dies Stadium darch die Verlangsamung des Pulses hinreichend gekennzeichnet war. Endlich giebt es Fälle mit ventrikulärem Erguss, welche de Mehrzahl der für dieses Stadium charakteristischen Symptome darbeten.

unter welchen aber die Convulsionen und überhaupt Krümpfe der Extremitäten vollständig feblen. Es können die Störungen der Motilität sich lediglich im Gebiet der basalen Gehirnnerven, namentlich des Oculomotorius abspielen.

Wenn man neben den Verschiedenheiten, welche die Symptome in diesem Stadium bieten können, festhält, dass das Krankheitsbild wesentlich durch den Process, welcher der Entwickelung der Tuberkulose zu Grunde lag, oder durch gleichzeitige akute miliare Tuberkulose in anderen Organen beeinflusst werden kann, so liegt es auf der Hand, dass es Fälle von tuberkulöser Meningitis geben wird, in welchen von diesem zweiten Stadium als solchem eigentlich keine Rede sein kunn.

In der Mehrzahl der Fälle geht das zweite Stadium in das dritte über, aber nicht immer. Es kommt vor, dass der durch den ventrikulären Erguss verursachte Druck und die davon abhängige Circulationsstörung so bedeutend ist, dass plötzlich Lähmung der Centren der Medulta oblongata eintritt und damit Athmung und Herzthätigkeit aufhört. Dem Tode geht dann keine Beschleunigung der Pulsfrequenz vorauf, wenngleich lebhafte terminale Convulsionen stattgefunden haben können. Man beobachtet in diesen Fällen keine postmortale Steigerung der Temperatur. Die verlangsamte Circulation des Blutes scheint für diesen Vorgang ein Hinderniss zu sein.

Es giebt im übrigen Fälle, in welchen kurz vor dem Tode die Temperatur und die Frequenz der Respiration eine ganz beträchtliche Steigerung erfährt, wogegen der Puls verlangsamt bleibt.

Die Symptome des dritten Stadium sind Zeichen allgemeiner Relaxation und Lähmung.

Die Hirnrinde funktionirt schon nicht mehr in Folge der dauernden Anämie, der Sopor ist tief und gleichmässig. Die fluxionären Erscheinungen am Kopf und namentlich an den Wangen sind geschwunden, dafür ist Blässe oder ein gewisser Livor des Gesichts eingetreten. Das Kauen und Lecken, der Stridor dentium ist nicht mehr vorhanden. Erbrechen kommt nicht mehr vor. Die Obstipation ist nicht mehr so hartnäckig, Stuhlgang und Urin werden unwillkührlich entleert. Wenn eine kahnförmige Einsinkung der vorderen Bauchwand vorhanden war, so pflegt diese nachzulassen. Die Dilatation der Pupillen ist durchschnittlich einer mittleren Weite gewichen. Von einer Reaktion derselben ist keine Rede mehr. Der Schluckreflex ist aufgehoben, man muss die Kranken durch Clysmata ernähren.

Der gesteigerte Reizzustand der Centren der Mcdulla oblongata macht einer zunehmenden Lähmung Platz, der Vagus beginnt seine Funktion zu versagen. In Folge davon tritt an Stelle der Verlangsamung des Pulses eine lebhafte Beschleunigung, die zuweilen ganz ercessiv ist. Ich habe in einem Fall 200 Schläge in der Minute aute mortem beobachtet. Die Frequenz scheint zuzunehmen, je mehr ach der Exitus lethalis naht. Auch die Frequenz der Respiration wird gesteigert, doch im Verhältniss nicht so betrüchtlich, wie die des Pulses. Dieser ist gewöhnlich regelmässig, während jene die verschiedensten Unregelmässigkeiten bieten kann. Die Temperatur kann auf mäsiger Fieberhöhe, zwischen 38—39 stehen bleiben, sogar normal, selbst subnormal sein. Nicht selten erfährt aber auch sie eine Steigerung, so dass sie kurz vor dem Tode 40 und darüber betragen kann.

Die Fontanelle, welche im zweiten Stadium durch den Druck vorgewölht war, hat die Spannung verloren und beginnt einzusinken.

Nicht selten findet sich auf einer oder beiden Hornhäuten Entzündung und Erweichung. Gewöhnlich wird von diesem Process das untere Segment betroffen. Die Ursache ist in dem mangelnden Schutz der Augen zu suchen. Die Kinder haben seit Beginn der Krankheit oder doch im zweiten Stadium mit halb geschlossenen Lidspalten gelegen, auch im Schlaf sind dieselben mehr oder weniger offen geblieben. Demit sind die Corneae den äusseren Einflüssen, namentlich dem Staute dauernd preisgegeben. Besonders ungünstig gestaltet sich dies Verhültniss, wenn auf einer Seite Parese des Facialis gewesen und die Ladspalte dadurch noch vergrössert worden ist.

Die Reflexthätigkeit ist aufgehoben, überhaupt die Sensibilität erloschen.

Auf dem Gebiet der Motilität ist der frühere Reizzustand, welcher sich durch die mannigfachsten Krampfformen dokumentirte, in Erschlaffung übergegangen. Der Opisthotonus ist geschwunden. Vorhandene Lähmungen sind geblieben. Man kann Ptosis und Lähmung des Facialis finden. Die Extremitäten sind vollkommen schlaff und bewegungslos.

Unter den Zeichen allseitiger zunehmender Lähmung erfolgt der Tod allmählig oder plötzlich, nachdem noch einmal partielle oder allgemeine Convulsionen aufgetreten waren. In letzterem Fall ist es Regel, dass eine mehr oder minder beträchtliche postmortale Steigerung der Temperatur stattfindet. Ich habe sie bis auf 42 hinaufgehen sehezuweiten gehen dem Tode mehrere Tage hindurch profuse Schweize vorauf.

Dies Stadium kann in 24 Stunden, auch kürzer ablaufen, aber and einige Tage währen. Je lebhafter seine Erscheinungen sind, namestlich je schneller die Frequenz des Pulses zunimmt, um so kürzer püert seine Dauer zu sein.

Aber auch dieses Stadium kann in seinen Symptomen mannigfache Verschiedenheiten darbieten.

Der Sopor ist nicht in allen Fällen tief und andauernd; namentlich kommen bei älteren Kindern hierin Ausnahmen vor. Man beobachtet zuweilen halblichte oder ganz freie Intervalle. Ich habe z. B. ein zwölfjähriges Mädchen, welches nicht mehr im Stande war zu sprechen, noch am Tage vor ihrem Tode nach einer vorgebaltenen ihr und einem Licht blicken und den Bewegungen beider mit den Augen folgen sehen.

Es kann das Stadium, wenn es mehrere Tage dauerte, von einem gleichmässigen lebhaften Fieber begleitet sein, so dass also die Steigerung der Temperatur mit der Zunahme der Frequenz des Pulses und der Respiration gleichen Schritt hält. In der Mehrzahl der Fälle hängt das Fieber von einem anderen Krankheitsprocess, namentlich in den Lungen ab und kann zumal bei Abwesenheit eines ventrikulären Ergusses, in Folge wovon die Verlangsamung des Pulses ausliel, zur Geltung kommen.

Es giebt Fälle, in welchen man nicht nur terminale Convulsionen beobschtete, sondern diese wiederholentlich auftraten. Unter solchen Umständen können keine klareren Intervalle eintreten, sondern der Sopor bleibt andauernd tief. Die Wiederholung der Convulsionen hat den schnelleren Ablauf dieses Stadium zur Folge.

Die ganze Dauer des Processes der tuberkulösen Meningitis beläuft sich abgesehen von dem Stadium der Prodrome, dessen Zeit sich nicht taxiren lässt, in der Regel auf 2 bis 2½ Woche. Es kommt vor, dass dieser ganze Zeitraum von Krampfanfällen beherrscht wird. In seltenen Fällen habe ich die Krankheit in einer Woche, sogar nach wenigen Tagen ablaufen sehen. Diese Verschiedenheit ist von der Intensität und Ausbreitung der Entzündung, und diese von der Menge der Tuberteel abhängig. Eine heftige Meningitis der Convexität wird schnelleren Verlauf bedingen, während eine mässige Entzündung der Pia der Plexus eine langsamere Entwickelung von ventrikulärem Erguss und damit einen mehr allmähligen Fortschritt des Processes zur Folge hat. Man hat unter diesen Umständen die Krankheit drei und vier Wochen dauern sehen.

Wenn sich bereits Meningitis auf Grund und Boden der Tuberkel entwickelt hat, wenn man also aus der weiteren Entwickelung der Krankheit hinreichenden Grund hat, das Vorhandensein von Tuberkeln in der Pia anzunehmen, so wird man mit ganz seltenen Ausnahmen von vorneherein feststellen können, dass die Krankheit tödtlich endigen wird.

Zu diesen seltenen und mit Sicherheit constatirten Ausnahmen gehört folgender von Bókai publicirter Fall. Ein angeblich gesundes Mädchen von vier Jahren erkrankt unter Convulsionen. Es folgen alle Zeichen einer Meningitus: lebhaftes Fieber, Sopor, gellendes Aufschreien. Ausserdem wird Pleuritus links und Prec-monie rechts konstatirt. Die Convulsionen wiederholten sich, der Sopor nahm zu, die Pupillen wurden beträchtlich dilatirt, ihre Reakton sein träge, der Puls sehr frequent bei mässig erhöhter Temperatur. Nachdem 21. Tage schien der Sopor etwas nachzulassen und einem mehr ruhsgen Schlaf Platz zu machen. In den folgenden Tagen wurde das Seinerum freier, doch blieb rechtsseitige Hemiplegie und eine Erschwerzunder Sprache. Allmähig sehwanden die Symptome der Meningitus und die der Pleuropneumonie traten mehr in den Vordergrund. Dann kamer erschöpfende Durchfälle, Fieber mit übendlichen Exacerbationen, Oedena namentlieb an der rechten Körperhälfte binzu und das Kind erlag 3 Monate nach Beginn der Krankheit. Seit der Besserung der Meningster war es für das Kind immer schwer geblieben, den Kopf zu halten.

Die Sektion ergab: Die Pia blutarm, in den Maschen klares Seruz. In der Pia sowohl an der Coavexität beiderseits als an der Basis und in den Fossac Sylvit stecknadelkopfgrosse rundliche, gelblich gefärtet weiche Granulationen. An den Stellen, an welchen die Knötchen ungrösserer Zahl vorhanden waren, war die Pia verdiekt, gelblich-weist derber als normal. Beide Seitenventrikel erweitert und mit trübem Strum gefüllt, in welchem weissliche Flocken schwammen. Hirmmasse Meinatös erweicht. Die Pia der Plexus getrübt und gesehwellt. Das Gerebellum ödematös, die linke Hemisphäre schmutzig-röthlich, weich, weich

verwaschener Struktur.

Aus dem übrigen Befund ist hervorzuheben: Doppeltseitige Premonie, links mit käsigen Heerden. Links die Pleurablatter verbitet. Bronchmidrüsen verkäst. Miliare gelbliche Knötchen in Leber und Mit-Tuberkulöse Ulcerationen in den Gedärmen. Mesenterialdrüsen verkast.

Es war also in diesem Fall eine tuberkulöse Meningitis der Corvexität, der Plexus mit ventrikulärem Erguss in geringerem Grade and an der Basis entstanden. Heerde für die Entwickelung der Tuberkulboten die käsigen Bronchial- und Mesenterial-Drüsen. Daneben hatt sich Pleuropneumonie gebildet. Nachdem die wesentlichsten Zeichen des Druckes bereits vorhanden gewesen waren, unter welchen nur der Verlangsamung des Pulses fehlte, trat nach dreiwöchentlicher Dane der Krankheit allmählig Besserung und dann relative Genesung en Das Kind wurde soweit gesund, nur konnte es den Kopf nicht recht halten, die Sprache war erschwert, die rechtsseitige Hemiplegie gebieben. Die chronische Pneumonie und die profusen Darmentleerungen rafften das Kind in der Folge hin. Wäre das Leben erhalten gebieben so hätte das Kind aus den käsigen Residuen der Piatuberkulose gussicher die Entwickelung einer neuen miliaren Tuberkulose der Pia mat folgender Meningitis und tödtlichem Ausgang zu erwarten gehabt.

Diagnose.

Wenn sich das Stadium der Prodrome deutlich übersehen lässt, so behütet dies von vorneherein vor Verwechselung mit anderen Krankheiten. In der Regel unterscheidet dies also die tuberkulöse Meningitis von der einfachen, mit welcher sie die grösste Achnlichkeit hat. Diese ist der langsamen Entwickelung jener gegenüber durch ihr akutes Auftreten ausgezeichnet. Sind bei der tuberkulösen Form die drei Stadien in der Hauptsache deutlich genug ausgeprägt, so sichert auch dieser Umstand die Diagnose. Für tuberkulöse Meningitis spricht der lebhafte Wechsel der Symptome im zweiten Stadium, namentlich im Gebiet der Motilität. Ein entscheidendes Symptom ist ferner das Vorhandensein von Chorioidealtuberkulose. Ausserdem ist dieser Form eigen, dass das sie begleitende Fieber, wenn es nicht von complicirenden Processen abhängt, mässig ist, namentlich in Bezug auf die Temperatur. Endlich zeichnet sich diese Form durch den in den meisten Fällen stattfindenden langsameren Verlauf aus.

Findet der Process nur in der Pia der Convexität statt, so können beide Arten von Meningitis oft nicht unterschieden werden. Wenn die Meningitis tuberculosa ohne oder wenigstens ohne beobachtete Prodrome hettig einsetzt und einen rapiden Verlauf hat, so können beide Krankheiten vollkommen gleich erscheinen. Für die einfache Meningitis spricht der heftigere Koptschmerz, lebhafte Delirien, das schnellere Erlöschen des Bewusstseins, das hohe Fieber, die rasche stetige Entwickelung des Processes.

Dass die Entzundung der Pia oder überhaupt wenigstens ein ernstlicher l'rocess an der Basis stattfindet, wird gekennzeichnet durch die Reizung und Lähmung verschiedener Gesichtsnerven bald auf der einen, baid auf der anderen Seite, namentlich Lähmung des Facialis und Oculomotorius in ihren gesammten Verzweigungen. Ausserdem soll die Entwickelung von Neuroretinitis für akute basale Meningitis beweisend sein. Es ist sehr schwierig, hier zwischen der einfachen und tuberkulösen Form zu unterscheiden. Abgeschen von den Anhaltepunkten, welche das prodromale Stadium für die Tuberkulose der Pia geben kann, würde die akute Form der einfachen basalen Meningstis sich mehr durch tonische und andauernde Krämpfe und Schwellung der Milz auszeichnen, während die tuberkulöse l'orm dieser Krankheit mit heftigen vielfach wechselnden Convulsionen einhergeht und nur ausnahmsweise mit Schwellung der Milz verbunden ist. Die chronische Form der einfachen basalen Meningitis kann mit der tuberkulösen gar nicht verwechselt werden.

Die tuberkulöse ventrikuläre Meningitis ist, wenn meht die Prodrome, Tuberkulose der Chorioidea und der Verlauf für sie sprechen, von der einfachen Form nicht zu unterscheiden.

Tuberkulöse Meningitis kann, wenn der Opisthotonus hinreichend entwickelt ist, mit Meningitis cerebrospinalis epidemica verwechselt werden. Für jene sprechen die Prodrome, für diese das akute und epidemische Auftreten. Letztere wird ausserdem charakterisirt durch die heftigeren Kopfschmerzen. Schwellung der Milk, Hautausschlage, wie Herpes im Gesicht, Miliaria, Urticaria und namentlich Roseolafiecke, endlich durch die lebhafte Hypeiästhesie, welche namentlich die unteren Extremitäten betrifft, und die gesteigerte Reifexerregburkeit. Die besiden letzten Symptome können sich aber auch in ziemlich hohem tiralbei der tuberkulösen Meningitis finden.

Schwieriger wird die Diagnose, wenn die Symptome der tubertelösen Meningitis, namentlich im Gebiet der Motilität nicht den interesellen, sondern in Bezug auf denselben eine gewisse Stetigkeit zeigen. Wesshalb dieser Wechsel in der Regel stattfindet, kann nicht nachze wiesen werden. Die Ursache muss darin liegen, dass der Druck der ventrikulären Ergusses nicht auf alle Regionen gleichmüssig wirden kann und dass er ausserdem einem Schwanken ausgesetzt ist. z. B. der durch, dass sein Wachsthum nicht stetig vor sich geht, oder durch fie wegungen des Körpers, wofür die Beobachtung spricht, dass sich die Pupille der Seite, auf welche man den Kranken legt, mehr dilatirt wiedie andere.

Wenn also die Symptome dieser Krankheit mehr auf einen bestimmten Heerd hinweisen, so muss man annehmen, dass die Entwicke lung der Tuberkulose und der folgenden Entzündung auf eine bestimmt Region beschränkt geolieben ist, oder doch hier ihre überwiegende hat wickelung gefunden habe. Bildet sich die tuberkulöse Meningitis to an der Convexität einer Grosshirnhemisphare oder hauptsächlich an 🐯 selben aus, so können die Alterationen der Motilität und Senste. vollständnz auf die contralateralen Extremitaten beschränkt sein, et sich überwiegend in diesen abspielen. Es wird dann grosse Schwiere keiten darbieten, diesen Process von gewissen Heerderkrankungen Gehirus zu unterscheiden. Bricht die Meningitis plotzlich und beide berein, so kann man zu Antang an das Eintreten einer intracerchraid Blutung denken. Indess entscheidet dann bald der weitere Verlanf and namentlich die andauernde Lähmung. Entwickelt sich die tuberace Meningitis in three gewöhnlichen allmähligen Weise, aber nut habseitigen Erscheinungen oder entschiedenen Heerdsymptomen, z. B. et de licher Lahmung einer Extremität, so muss man an das mogliche he

handensein einer chronischen Encephalitis mit Abscessbildung oder an die Entwickelung von Tumoren denken.

Noch schwieriger gestalten sich die Verhältnisse der Diagnose. wenn die Tuberkulose auf embolischem Wege zu Stande gekommen ist und wirklich eine Heerderkrankung veranlasst hat, wie man dies z. B. in der Art. fossae Sylvii sin, beobachtet hat. Es können dann plötzlich halbseitige Alterationen der Motilität und auch Aphasie eintreten. Ebenso kann die tuberkulöse Meningitis Heerderscheinungen machen, wenn sie ihren Ursprung von einer umschriebenen Erkrankung der Kopfknochen, namentlich von Caries oss, petrosi genommen hat. Die Differentialdiagnose kann unter solchen Umständen nur auf einer sorgfältigen und eingehenden Erwägung der Beschaffenheit des gesammten Körpers und der voranfgegangenen pathologischen Processe beruhen. Für tuberkulöse Embolie würde der Mangel sonstiger embolischer Quellen und das Vorhandensein von Skrophulose oder käsigen Processen im Körper sprechen. Man wird zwischen tuberkulöser Meningitis und intracerebraler Himorrhagie oder Embolie, oder heerdweiser Encephalitie zu entscheiden haben und oft nicht im Stande sein, die Diagnose zu machen, ehe der Krankheitsprocess nicht in weiteren Verlauf gerathen ist.

Tuberkulöse Meningitis kann mit Typhus verwechselt werden. Das Prodromalstadium kann für beide Processe vollkommen gleich aussehen. Typhus kennzeichnet sich durch die Beschaffenheit der Zunge, die charakteristischen Durchfälle, das Exanthem, die Schwellung der Milz. Beiden Krankheitsprocessen können gleichmässig zukommen die Störungen des Bewusstseins, Delirien, krampfhatte Erscheinungen. Auch Dilatation der Pupillen kann bei Typhus vorkommen, wogegen sich bei tuberkulöser Meningitis zuweilen auch Schwellung der Milz findet. Im Typhus haben die Erscheinungen aber mehr einen gesetzmässigen Gang, während sie bei der Meningstis zum Theil völlig regellos aufzutreten scheinen. Dann kommen beim Typhus die ausgeprägten Symptome einer basalen Erkrankung, die Druckerscheinungen eines ventrikulären Ergusses nicht vor. Endlich beobachtet man die Störungen der Motilität beim Typhus nicht in der Intensität und in dem lebhaften Wechsel wie bei der Meningitis. Wenn das zweite Stadium der letzteren sich deutlich ausprägt, so entscheidet die Fieberkurve zwischen beiden Krankheiten. Bei jeder Differentialdingnose wird das Vorhandensein von Chorioidcaltuberkulose eine sichere Stütze bieten. Wenn die Symptome einer Meningitis der Convexität zu deutlich bei Typhus nusgeprägt sind, so liegt der Verdacht einer Complikation beider Krankheiten nahe. Im übrigen entscheidet ein günstiger Verlauf mit der

seltensten Ausnahmen für Typhus.

Endlich können Verwechselungen der tuberkulösen Meningets mit Septicämie stattfinden, namentlich dann, wenn letztere in Folge akuter septicämischer Periostitis oder Osteomyelitis entstanden ist. In der Regel sichert der Nachweis der örtlichen primären Erkrankung vor institum. Es wird also namentlich die Anamnese im Stande sein, die nöttigen Stützpunkte für die Diagnose zu bieten. Wenn jene fehlt, at kann man vollkommener Täuschung ausgesetzt sein.

Prognose.

Die Prognose der tuberkulösen Meningitis ist im Grossen und Ganzen lethal, aus dem einfachen Grunde, weil man die Ursache der Entzündung, die miliaren Tuberkel nicht beseitigen kann.

Ohne Zweifel liegt die Sache so, dass nicht jede Aussaat von Teberkel in der Pia Entzündung veranlassen muss. Ihre Auzahl kan sehr gering sein, sie können induriren, obsolesciren und ihre Resides als unschildlicher Gegenstand bestehen bleiben. In solchen Fällen fehlt aber jede Handhabe für die Diagnose, man hat intra vitam kein Urtheli über den Vorgang, sondern nur die Sektionen geben Nachricht.

Wenn die Tuberkulose eine Entzündung der Pia zu Wege gebracht hat, so endet die Krankheit mit ganz wenigen Ausnahmen in einem Letraum von wenigen Tagen bis 3 und 4 Wochen lethal. Es kommen aber ganz seltene Fälle vor, in welchen die Heilung ganz sicher constatut ist. Es sind dies Fälle, wie z. B. der von Bokai publicarte, in welche die tuberkulöse Meningitis diagnosticirt war. Die Krankheit lauft fan von den hauptsächlichsten ihrer Symptome begleitet bis auf ihren Höbepunkt und bleibt auf diesem emige Tage bis eine Woche unter wechselnden Erscheinungen stehen. Allmählig vermindert sich die Inter sität der letzteren, ein Symptom nach dem anderen schwindet, das bei sorium wird klar und langsam stellt sich eine relative Genesung In der Regel bleiben Residuen in Bezug auf die Intelligenz und Motelität zurfick. Solche Kinder bleiben nun nicht lange um Leben, wo dern gehen an einem Process, der die tuberkulöse Meningitis bereit compliciet, z. B. chronische Pneumonie, oder un einer interkurrente Krankheit oder einer zweiten Auflage von Meningitis tuberculus . Grunde. In den beiden ersten Füllen findet man die Tuberkel od grössere Conglomerate derselben im Stadium fettiger Entartung und Verkäsung. Ihre Farbe ist mehr oder weniger gelb. Die Pia ist al den Stellen, welche hauptsächlich von den Tuberkeln eingenommen aud, verdickt und getrübt. Im zweiten Fall sieht man neben den Rengue

der ersten Tuberkulose und Meningitis die Aussaat neuer miliarer grauer Tuberkel und frische Entzündung der Pia.

Die scheinbare Genesung von tuberkulöser Meningitis bezeichnet also nur ein Aufhören des entzündlichen Processes und den Beginn einer regressiven Metamorphose der Tuberkel, aber keine Heilung. Eine solche ist unmöglich und die Frist bis zum Eintritt des Exitus lethalis hat nur eine kurze Verlängerung orfahren.

Je reichlicher die Aussaat der Tuberkel, um so heftiger die Entwickelung der Entzündung, um so lebhafter die Symptome. Unter solchen Umständen ist eher ein rapider als ein protrahirter Verlauf der Krankheit wahrscheinlich. Je tiefer der Sopor ist, je stärker, anhaltender und häufiger die Convulsionen auftreten, je ausgeprägter die Symptome des Druckes üherhaupt sind, um so schneller geht der Kranke zu Grunde. Ebenso lässt ein hochgradiges Fieber mit folgender betrüchtlicher Verlangsamung des Pulses und wiederum schnellem und sehr hohem Ansteigen desselben, sowie frühzeitig bedeutende Unordnungen in der Respiration einen schnellen Ablauf des Processes erwarten.

Therapie.

Dass es nach der besprochenen Prognose mit der Therapie dieser Krankheit ziemlich trostlos aussehen muss, ist erklärlich. Es handelt sich hier weniger um die Behandlung der ausgebrochenen Krankheit als um die Prophylaxis. Da nach den bisherigen Erfahrungen die akute Tuberkulose mit wenigen Ausnahmen ihren Ursprung in einem käsigen Heerde findet, da die Entstehung dieses aber durch skrophulöse Aulage oder schon ausgebildete Skrophulose befördert wird, so muss sich die Therapie gegen diese Ernährungsstörungen richten, um käsigen Processen den günstigen Grund und Boden zu entziehen.

Bei einem gesund geborenen Kinde wird die Grundlage für die weitere Gesundheit durch eine zweckmässige Ernährung gelegt. Neugeborene Kinder müssen an die Brust einer gesunden Mutter oder Amme gelegt werden. Der Ersatz der Brust durch Kuhmilch wird schon von vielen Kindern gar nicht vertragen, und selbst wenn diese anscheinend gut gedeihen, bleiben sie gegen krankmachende Einflüsse entschieden anfälliger als Kinder, welche hinreichende Zeit die Brust bekommen haben. Es beruht auch auf Erfahrung, dass letztere viel seltener von tuberkulöser Meningitis heimgesucht werden als erstere.

lst man gezwungen, Kuhmilch zu geben, so muss diese der menschlichen Milch äbnlicher gemacht werden, indem man entweder drei Mal im Tage frische Milch und zwar mehr als nöthig nehmen und diese sahnen lässt. Man schöpft dann aus der oberen Halfte mit der Sahne ab und erhält, da der schwerere Käsestoff sich nach unten senkt, eine Milch, welche mehr Fett und weniger Käsestoff enthält, als die kubmilch, also der menschlichen Milch ähnlicher ist. Je jünger das Kindist, um so mehr muss diese Milch noch mit zwei Dritthoilen oder der Hälfte Wasser verdünnt werden. Kann man nicht frische Milch haben so muss man die aufgekochte ehenfalls verdünnen und Sahne zusetzen. Alle künstlichen Surrogute der Menschen- oder Kuhmilch sind nicht zu empfehlen.

Mit dem 5.— 6. Monat fange man an, neben der Milchnahrung Fleischbrühe zu reichen, auch Eigelb. Sobald das Kind in beiden kiefern Zähne hat, giebt man geschmortes oder gebratenes Fleisch, nickt robes, denn dies ist schwerer verdaulich. Man halte überhaupt die grösste Regelmässigkeit mit des Ernährung ein und richte sich nickt festgesetzten Stunden. Mehlhaltige Nahrung braucht man nicht eine neben Milch und Fleisch zu reichen, bis die ersten Backzähne da sied. Ueberhaupt muss die stickstoffhaltige Nahrung in den ersten 6. 7 Leibensjahren die durchaus überwiegende sein. Man soll nie Leckerom wie Kuchen und Süssigkeiten geben, sondern nur Stoffe, welche zus weiteren Aufbau des Körpers nothwendig sind.

Neben der zweckmüssigen Ernährung ist es von Wichtigkeit, des sich die Kinder in sonnigen, trockenen, möglichst grossen und heben Räumen, die recht oft gelüttet werden müssen, aufhalten und nan entlich in solchen schlafen. Ausserdem müssen sie oft genug gebackt werden.

Wenn diese Vorsichtsmassregeln streng genug eingehalten wirden, so würde manches Kind vor käsigen Processen bewahrt bleiben

Ist bereits Skrophulose vorhanden, so gelten diese Vorschriften und so mehr. Ausserdem muss im Winter Leberthran gereicht werden ferner sind Soolbäder und Aufenthalt am Seestrande von Wichtigkeit.

Im Stadium der Prodrome meide man jede Erregung. Man hatt die Kinder kühl, lasse sie namentlich mit dem Kopf nicht in Federkisselliegen und behüte sie vor grellem Licht, lautem Schalt. Sohald im Kopf heiss wird und Fieber eintritt, müssen kalte Umschläge über der Kopf gemacht, nöthigenfalls eine Eisblase aufgelegt werden. Sind sate ernd heftige Kopfschmerzen zugegen, so säume man nicht, rechtzett eine hinreichende Zahl von Blutegeln an die Proc. mastoider zu setzen Stuhlverstopfung darf nicht geduldet werden. Man schreite dagese mit den gebräuchlichen Abführmitteln, wie Infus. Sennae comp., Edriche, Pulv. liquir. comp., Ol. Ricini, Calomel u. a. ein. Nöthigeninde muss ein Clysma gegeben werden, dem allenfalls Elect. e Senna extensioner.

Fel tauri, von jedem ein Theelöffel voll, zugesetzt werden kann. Ist Erbrechen zugegen, so muss die Nahrung möglichst selten und in möglichst geringer Menge gegeben werden. Man kann ausserdem Selterser Wasser in geringer Menge, bei älteren Kindern auch Eisstückehen reichen. Als Nahrung muss Milch, Fleischbrühe, geschmortes Obst dienen.

Ist die Meningitis ausgebrochen, so muss man dieselben Mittel, womöglich noch mit mehr Energie in Anwendung ziehen. Man kann selbst veranlasst sein, eine im Stadium prodromorum gemachte örtliche Blutentziehung zu wiederholen. Das hanptsächlichste der Behandlung besteht in der dauernden Anwendung intensiver Kälte und dem mässigen Gebrauch von Abstihrmitteln. Sopor gleich im Beginn oder initale Convoluionen bedingen keine Veränderung in der Behandlung. Ist das Fieber sehr lebhaft, so reiche man, sowohl zur Herabsetzung desselben, als auch um den Austritt der weissen Blutkörperchen zu mässigen, Chininsalze oder salicylsaures Natron. Die Dosen sind bereits früher angegeben worden. Besteht dauernd Erbrechen, namentlich nach Genossenem, so muss man diese Mittel durch Clysma appliciren. Convulsionen werden, wenn sie sich wiederholen sollten, durch subkutane Injektionen von Morphium oder Chloralhydrat im Clysma gemässigt. Ist das Sensorium nach solchem Anfall frei, so emptiehlt es sich, Castoreum zu geben.

So lange lebhaftes Fieber zugegen und der Sopor noch nicht andauernd ist, wird mit dieser Behandlung fortgefahren. Sinkt die Temperatur und Frequenz des Pulses, tritt dauernder tiefer Sopor ein, so sind warme Bäder mit kalten Uebergiessungen in Anwendung zu ziehen und nötlingentalls alle drei Stunden zu wiederholen. Man versucht durch dies Reizmittel das Nervensystem zu erregen, damit dieses vielleicht den Process mit seinen Kräften zu überdauern vermöge, und um schliesslich eine Resorption des Ergusses zu ermöglichen. Nicht zu unterschätzen ist bei diesen Bädern die reflektorische Erregung der Centren der Medulla oblongata. Zuweilen findet durch dies Mittel auch eine Mässigung der Krampfanfälle nach Intensität und Häufigkeit etatt. Man muss diese ausserdem durch die genannten Narkotica zu beschwichtigen suchen.

Nebenher muss der Stuhlgang in Ordnung gehalten werden, und wenn wegen Abnahme des Schluckreflexes die Ernährung, welche sehr wichtig für die Krafte des Nervensystems ist, nicht mehr per os stattfinden kann, so muss sie mit Milch, Fleischbrühe, Eigelb per anum geschehen.

In früheren Zeiten hat man in diesen Stadien mit Vorliebe Calo-

mel, Jodkalium und Bromkalium gegeben, wie es scheint und auch meine Erfahrungen bestätigen, ohne genügenden Erfolg.

Beginnt bereits Lähmung der Centren der Medulla oblongata, et das sog, dritte Stadium eingetreten, so kann man die Flinte getrest m das Korn werfen. Man wird, um sein Gewissen zu befriedigen, versuchen, die Kräfte der Kranken, die nicht mehr schlucken können, mit Reizmitteln in subkutaner Anwendung, namentlich Ol. camphoratan, Aether, oder durch Ciysmata, welchen man Wein reichtich zusetzt, m erhalten, auch muss auf letzterem Wege die Ernährung weiter versacht werden. Ausserdem lässt man mit den warmen Budern und kalten Vebergiessungen fortfahren. Narkotica dürfen, um etwange Kramptanfälle zu mässigen, hier nicht mehr angewandt werden, weil sie ihmend wirken würden. Beginnt wider Erwarten auf der Höhe der kraatheit sich eine Neigung zur Besserung zu zeigen, so versuche man 1-a Fortschritt derselben, manentheh die Resorption des Ergossenen datat ausgiebige Dosen von Jodkalium zu fördern. Das Kind muss dann af das sorgfaltigste ruhig und fern von jeglichem erregenden Einflass zw halten und durch zweckmässige Nahrung die Kräfte möglichst unterstützt werden.

VI. Encephalitis.

Literatur.

Abererombie, Patholog, a pract. Untersuchungen, deutsch vr den Rusch B. I. p. 184 u. 480. 1829 — Craveilhier, Atlas dans to patholog 1845—1842 livr XAII. p. 22 u. livr. AXIII p. 1 u. 2. — Carest libratrations of the elementary forms of disease, article Atrophie pl. IV. — 1838 — F. Weber, Beiträge zur puthol Anat. der Neugeb. 1841 p. 1838 — F. Weber, Beiträge zur puthol Anat. der Neugeb. 1841 p. 1850. Deutsche Klinik 1856 no. 14 p. 147. — Barthez u. Rilliet. Hant. 1881. Deutsche Klinik 1856 no. 14 p. 147. — Barthez u. Rilliet. Hant. 1881. Deutsche Klinik 1856 no. 14 p. 147. — Barthez u. Rilliet. Hant. 1882. Nov. — Churchill, Verhandl, des Collège of physic. in. Lanctic 1887 im Journ für Kinderkr. 1857. 2 p. 438 — Stiebel, Journ f. Kinderkr. 1857. B. 1. p. 75 — Englisch Allgem Wiener med Zeitung 1881. Brünniche, Hospitals Lidende 1860. no. 48 — Bokan, Jahrb. f. Kinderkr. 1861. V. p. 111. 1862. — Berthet, Medic, Jahrbach der the der Aerxte. 1882. W. p. 111. 1862. — Berthet, Medic, Jahrbach der the der K. k. — Lanctic 1861. H. 1. p. 31. — Grüber, Wochenbild der K. k. — Lanctic in Wien 1862. 22 — Steiner u. Neurentter. Prager Verstylahrschrift 1843. B. II. — Bokan Jahrb. für kinderheilk VI. p. 24 — Lebert, Arch für path. Anat. u. Pausiol. V. H. 1. — Austich Inhibes et. 24 p. 164. Grüßen Arzte im Journ für Kinderkr. 1865. 2. p. 252 — Austich Inhibes et. 252. p. 165. G. Grüßen Archiv K. MIII. H. 1 u. 2. Getesler, Archiv für Illahren. 252. 254. — Virche. Steiger, Worzb. med Zeitschr. VI. p. 383-1865. — E. S. 1865. — Virche. Sein Archiv B. XXXVIII. p. 129-2 a. XLIV. p. 472. — E. v. Deutsch. Arch. 266. — Ed. w. Vilaon, Brit. med. Jeurn, E30. — P. 266. — Ed. w. Wilaon, Brit. med. Jeurn, E30. — R. 266. — Ed. w. Wilaon, Brit. med. Jeurn, E30. — R. 266. — Ed. w. Wilaon, Brit. med. Jeurn, E30. — R. 266. — Ed. w. Wilaon, Brit. med. Jeurn, E30. — R. 266. — Ed. w. Wilaon, Brit. med. Jeurn, E30. — R. 266. — Ed. w. Vilaon, Brit. med. Jeurn, E30. — R. 266. — Ed. w. 1140. n. Brit. med. Jeurn, E30. — R. 266. — Ed. w. 1140. n. Brit. J

Meyer, Inaugur-Dissert. Zürich 1867. Zur Pathologie des Hirnabscesses -J. Parrot, Arch. de physiologie I 4-6 p. 530 622, 706 1968 u. V. p. 59. 176 283, 1873 Larcher, Arch génér, 6. Ser XI. p. 702, 1868. — Leo, Deutsch Archiv für klin Med. B IV. p. 181 1868. — Eulenburg, Berlin klin. Wochenschr. 1868. 18 p. 181 Ordenstein, S. r. la paralysic agitante et la sclerose en plaques généralisées. Paris 1868. — Birwinkel, Archiv der Heikunde X p. 500. – Jastrowitz, Arch. für Psychiatrie II. u III. p. 589 1809 u 1872 p. 162. – Charcot, Histologie de la sclérose en plaques disséminées. Paris 1869. – Bourneville et Guerard, De la sclérose en plaques disséminées. París 1869. — Bourneville, Nouvelle Etade sur quelques points de la sciérose en plaques disseminées. Paris 1869. — James Cuming, Dublin Journ. 1870. 2. p. 363. — Clymer. New-York med Journ. May 1870. — Schüle, Deutsch Arch. für klin Med. VII p. 259. 1870 u. VIII p. 223. 1871 — Abelin, Journ für Kinderkr 1870. 2. p. 90. — John Birkett. Guy's Hospit Rep. Vol. XVI p. 503. 521. 870. — Tryde. Nord med Ark. II. 2. no. 12. p. 1-52. 1870. — Fieischmann, Wiener med Wochenschrift 1871 no. 6-9. — Th. Simon, Virchow's Arch. Lli p. 103. 1871. — Wyss., Jahrbuch für Kinderheilkunde, N. F. B. IV. p. 129. 1871. — Leube, Deutsch. Arch. für kin. Med. B. VIII p. 1. 1871. — L. Caradec, Gaz. méd. 1871. 4. — Podrazky, Wien med. Wochenschr. 1874. XXII. 49. 50. — Zenker. Deutsch. Arch für kin. Med. VIII. p. 127. 1871. — Buchwald. Ibid X. p. 478. 1872. — Edw. Hamilton, Dublin journ of med. science 1873. LVI. p. 71. — Maunder, Lancet 1873. † p. 443. — R. J. Caray, Lancet 1873. LVI. p. 71. — Maunder, Lancet 1873. † p. 444. — R. J. Caray, Lancet 1873. LVI. p. 362. — Chartier, Journ de méd. de l'Ouest 1871. no. 2. — Bourilhon, Gaz. hebdomad. 1874. p. 686. — Fr. Chvostek, Wien. med. Presse XIV. 47. ques disséminées. Paris 1869. - Bourneville, Nouvelle Etude sur quelques p 362 — Chartier, Joann de méd. de l'Ouest 1871, no 2 — Bourilhon, Gaz, hebdomad, 1874, p 686. Fr Chvostek, Wien med. Presse XIV. 17.
4) 50 1873, u 5—27 1874 — Lewis Smith, The medic Record New-York no 222 1875 p 100. A. Willigk, Prag. Viertelpahrsschr. CXXVIII p 19.
1875. — John P Gray, The medic Record, New-York no. 227, 1875 p 188. — Hughlings Jackson, Lancet 1875, 2 p, 335, 437 — Thomas Smith, Lancet 1875, 2 p, 733, — Demme, Jahresber des Kinderspitals in Bern für das Jahr 1875, p 21. — Sydney Jones, Lancet 1874, 2, p, 449. — Simon, Lancet 1874, 2 p, 449. — Edw. Milner, Lancet 1874, 2 p, 733 — Engesser Deutsch Arch für klin Med XVII p 556, 1876. — Reimer, Jahrb für Kinderheilk, N. F. B. XI p. 33, 1877. — Humphrey, Med. Times and Gaz, 1327, 1877. — Dickinson, Med Times and Gaz, 1427, 1877. — Dickinson, Med Times and Gaz, 1441, 1877. — Chavanis, Gaz, des höpt 1877, no. 123. — F. Warner, Brit med John, 1877, Octob. 18. — Putzar, Deutsch, Arch für klin, Med. MX, p. 217, 1877. — E. C. Seguin, Transact of the americ, neurolog society 1877, II. — Berkeley Hill, Med. Limes and Gaz, 1877. Sept. 4. — Bosisio, Giornale veneto 1877, Mürz. — H. Martin Bellet de Sept. 1. - Bosisio, Giornale veneto 1877. Mürz. H. Martin Bellet de la soc. anatom de Paris 1877. 4. Ser. II p 43 - Baom, Centralil für Chirurg. 1877. 51. F. M. Pierce, Brit med. Journ 1877. March 6. - Thomas Annandale, Edinb med journ. CCLXII. April 1877. p. 891. - W. Roser, Centralil für die medic Wissensch 1877. 18 p. 334 - Parrot, London med. Record 1875. June - J. Dreschfeld, Med. examiner 1878. 42 - Fr. Pollard, Lancet 1878 2. p. 183. - The Barr, The triasgow med. Journ. 1878 Vol. 'no 5 - Lannelongue, Bullet de la souete de chirarg de Pans. Tem. III. 8, 9. Seance du 8 août 1878 - Berger, Bullet de la soc. de chir de Paris. Tome III 10. 8 Séance du 25. Juillet 1878 -Strampel Archiv für Psychiatrie B IX. p 205 1879. - Richmond, Louisville Medic, journ, 1879 January - Sampson Gamgee Lancet 1-79 I. p. 910. Ten Cate Hoedemuker, Deutsch. Archiv für kin Medic. B. XXIII p. 443, 1879. Grass. Wiener med Wichenschr. 1879 12. p. 317. Ladislaus Pollak. Deutsches Arch. für klin. Med. 1879. B. XXIV. p. 407.

Man theilt die Entzündung der Hirnmasse am zweckmässigsten nach zwei Richtungen. Die erste hat im Allgemoinen Erweichung zur Folge, die zweite Sklerose. Jene geht mehr von den Gefüssen, diese mehr von dem bindegewebigen Gerüst des Hirns, von der Neuroglia aus.

A. Encephables mit Erweichung. Actiologie.

Soweit die Erfahrung reicht, kommt dieser Process nicht standig vor, sondern ist immer nur die Folge anderer.

Virchow hatte bekanntlich eine Encephalitis der Neuge beschrieben, weiche an den Stellen ihrer hochgradigsten Auf sich durch weissgelbliche Flecke kundgab. Die mikroskopische suchung wies eine mehr oder minder intensive Verfettung der tie zellen und reichliche Entwickelung von Fettkörnichen und Közeilen nach. Spätere Forschungen, namentlich von Jastr haben ergeben, dass diese fragliche Vorfettung in das Gebiet d siologischen Entwickelung des Gehirns gehört und keinen pat schen Vorgang in sich schliesst. Man hat gefunden, dass die I tamorphose der Glia vom 5. intrautermen bis 5, -- 7. extrauterin nat einen constanten Befund bildet. Vom 9. extrautermen an findet man keine Spur mehr von diesem Vorgang. Ma diese Verfettung zuerst im Balken und dessen Ausstrahlung nach und gerade an diesen Stellen verschwinden auch die Spuren de zuletzt. Da im Beginn der angegebenen Zeit die Achsenes land nicht mit Markscheiden versehen sind, sondern diese sich erst wissen Zeiträumen, welche für verschiedene Regionen des Gehit schieden ausfallen, ausbilden, so nimmt man an, dass die durch d fettung gebildete molekuläre Masse, in welcher die Formeleme tichtens eingebettet liegen, das Material für die Bildung der Mat den abgiebt.

Zu den Processen, welche in erster Linie Erweichung des veranlassen, gehört die Verstopfung von Hirnarterien, sei est dur bohe oder Thrombose, falls nicht die Ernährung der Hirnparweicher die Blutzufuhr aufgehoben wurde, sieh binnen kurzen collateralen Kreislauf in dem nöthigen Masss wiederherstell kein Gewebe des Körpers so empfindlich gegen Mangel der Ernist, wie das Gehirn, so kann man erwarten, dass der plötzlich angewordene Abschnitt möglichst bald seinem Zerfall und der Erwentgegengeht. Diese Heerde, welche nach Masssgube des Vest der Regel die Form eines Keiles besitzen, dessen Spitze nach oder Verstopfung und die Basis nach der Peripherie gerichtet ist, meistentheils durch räckgängigen Blutlauf hyperämisch, es tretz Blutkörperchen aus, und man hat das Bild der sog, rothen Erwor sich. Diese gehört an und für sich nicht in das Gebiet de phalitis. Durch den Reiz des zerfallenden Gewebes können si

sekundäre Vorgänge in den den Heerd begrenzenden Geweben bilden. Diese können in Folge von Störung der Bluteireulation in einfacher Nekrose, d. h. Aufhebung der Ernährung, Verfettung und Zerfall, sog gelbe Erweichung bestehen, oder es kann zur Entwickelung von Stauungsödem oder entzündlichem Oedem oder wirklicher frischer Encephalitis kommen. Letztere kann noch, wenn sich bereits ein Umkreis von nekroeirendem Gewebe um den ursprünglichen Heerd gebildet hatte, an der peripheren Grenze dieses sich ausbilden.

Die erweichten Gebiete können, wenn sie nicht zu umfangreich sind, in Folge von allmähliger Aufsaugung der zerfallenen Masse zur Verheilung kommen, indem sich eine bindegewebige Narbe bildet, welche immer Reste von Blutfarbstoff, oft auch noch von dem zerfallenen Gewebe in sich schliesst. Oder es kann in den Wandungen des erweichten Heerdes eine entzündliche Wucherung und Verdichtung der Glia stattfinden. Es bildet sich dadurch eine Kapsel um den Heerd, welche in der Regel Reste desselben in Gestalt einer ziemlich klaren serösen oder getrübten Flüssigkeit beherbergt. Oder endlich der Erweichungsheerd reizt seine Umgebung so weit, dass es zur Entzündung derselben und Auswanderung weisser Blutkörperchen kommt. Dann geht der ursprüngliche Heerd der Erweichung in einen Abscess über. Ein solcher ist dann im Stande, an seinen Grenzen von Neuem den Process der Nekrose oder Entzündung hervorzurufen.

Eine Hämorrhagie in der Hirnsubstanz kann analoge Vorgänge bedingen. Das zertrümmerte Gewebe und das ergossene Blut sind schon für sich allein geeignet, die Umgebung in Mitleidenschaft zu ziehen. Um so mehr wird dies der Fall sein, wenn der Heerd den Weg regressiver Metamorphose geht. Es kann Aufsaugung und Vernarbung, aber auch ebenso wie nach der Arterienverstopfung Nokrose der Umgebung, Stanungsödem oder entzündliches Oedem, wirkliche Entzündung mit Austritt weisser Blutkörperchen entstehen. Oder es kommt auch hier zur entzündlichen Wucherung der Glia mit Bildung einer Kapsel, welche Spuren des Heerdinhaltes in sich schliesst.

Sowohl nach der Arterienverstoptung als nach der Hämorrhagie können durch den Vorgang der gelben Erweichung oder wirklichen Entzündung der Umgebung neue kleine Blutergüsse verkommen. Im ersten Fall ist die Nekrose, welche schliesslich auch die Gefässe ergreift, im zweiten die Ausdehnung und gesteigerte Füllung dieser in Folge der Entzündung schuld an der Blutung.

Wenn ine Embolie auf pyämischem Grund und Boden entstanden ist, so kann es sich nicht um Resorption und Vernarbung oder Einkapselung des Heerdes handeln, sondern in jedem Fall wird die angrenzende Hirusubstanz in den Zustand der Entzündung und Nekrose versetzt. Einte stehen jauchige Abscesse. Von mancher Seite wird die Frage aufgeworfen, ob wiederholte Hyperämieen, sowohl durch Fluxion als durch Statung zu Wege gebracht, im Stande seien, Heerde von gelber Erweichung in der Hirnsubstanz (Nekrose) und speciell in der am meisten empfindlichen Rinde zu veranlassen. Der Vorgang hat manches wahrscheinliche für sich, doch haben sich Beweise in dieser Richtung bisher nicht führen lassen.

Encephalitis kann durch Meningitis veranlasst werden. Seguit berichtet über einen 13jährigen Knaben, der an Meningitis erkrankt war und allmählig sich verstärkende Zuckangen der ganzen linken Körperbälfte, aber weder Lähmungen noch Aphasie zeigte. Die Sektion ergebeiterige Meningitis und zwei Abscesse. Einen erbsengrossen in der Marksubstanz unter der Rinde des vorderen Theiles der rechten zweiten Parietalwindung. Den anderen im unteren Theil der zweiten Starwwindung und dem vorderen Rand der dritten. Der hintere Theil derselben und die Insel frei.

Geschwülste können die Ursache sein, dass sich in ihrer Umgebung. Nekrose oder Entzündung bildet. Namentlich kann dies gescheben wenn jene in ihrem Wachsthum fortschreiten.

Hirnentzündung kann veranlasst werden durch Otitis interna. Befindet sich die Entzündung im Dach der Paukenhöhle, so hat die Hirnentzündung und der folgende Abseess seinen Sitz im Mittellappen der grossen Hemisphäre. Wenn dagegen Eiterung im Proc. mastoniest oder in der Wandung des Meatus auditorius externus vorhanden ist. Mittellappen der Läuft die anliegende Hälfte des Cerebellum Gefahr, Sitz einer Entzündung und Eiterung zu werden. Entzündung des Labyrinthis kann die Medulla oblongata in Mitleidenschaft ziehen. Es giebt Fälle, in welche weder die Hirnhäute noch der Knochen perforirt ist und doch sich in dem entsprechenden Theil des Hirns eine Encephalitis etablirt. Wie hier der Zusammenhang ist, ist nicht überall klar. Man ist genötingt metastatische Vorgänge anzunehmen, welche im Gebiet der Venen in Stande kommen, oder bei Abseessen im Kleinhirn daran zu deuken, der Process der Entzündung den Weg der in das Gehörorgan eintretenden grossen Nerven: Acusticus und Faciaha eingeschlagen habe.

Wenn die Paukenhöhle oder der Proc. mastonleus in Folge von Carres perforirt wird, so tritt Entzündung der Dura mit oder ohne kater ansammlung zwischen derselben und dem Knochen ein. In leuteren Fall wird sie sich allmählig verdicken, und in beiden Verlöthung mit der gegenüberhegenden Pia herbeiführen. Es kann unter solchen Verhältnissen ebenfalls zur Encephalitis und Abscessbildung kommen. Per-

selbe Vorgang kann stattfinden, wenn in Folge der Otitis sich Phlebitis und Thrombose in den Sin. petrosi und transversus ausgebildet hat. In seltenen Fällen kommt es nach Perforation des Knochens ebenfalls zur Perforation der Hirnhäute und der in Folge der Encephalitis entstandene Abscess steht dann in direkter Verbindung mit dem Inneren des Gehörorgans.

Ich führe als Beispiel folgende Beobachtungen an.

Em Mädchen von 4 Jahren (Reimer) hatte in Folge von Pocken Otatis und Otorrhoe des rechten Ohrs bekommen und war dadurch auf diesem Ohr taub geworden.

Drei Monate später die Zeichen ausgebildeter Nephritis mit Anasarka.

Zwölf Tage später, 2. April 1867, Lähmung des rechten Facialis. Schwindel, Brechneigung, Schmerz in der rechten Schläfegegend.

Am 12. April Paralyse der linken Extremitäten, dabei die Sensibilität vollkommen erhalten. Ausserdem frische Diphthentis der Genitalien.

Am 14. April: Erbrechen, Convulstmen in der linken Körperhälfte, Sopor und Ted im Anfall.

Die Sektion ergab die Dura dem Schädeldach fest adhärent, die Progeschwellt und getrübt. Die Pars mastorden des rechten (18 petrosum kariës, das Mittelohr voll Eiter, das Tympanum zerstört. Der mittlete Lappen der rechten Grossbirnhemisphäre ist an der Basis in einem Streifen von 3 Cent. Länge und 2 Cent. Breite bis heran zum Thalamus opticus und Corpus striatum im Zustande gelber Erweichung. Im rechten Seitenventrikel trübes eiteriges Serum. Das Hirn im übrigen ödematös. In den Lungen frische grane miliare Tuberkel neben alten käsigen Heerden, Tracheal- und Bronchialdrüsen verkäst. Chronische Entzündung beider Nieren.

Die Encephalitis ist in diesem Fall durch die Entzundung der Dura und Pia zu Wege gebracht worden.

Ein Mädchen von 15 Jahren (Maunders) erkrankt an Otit. interna sinistra mit reichheher Otorrhöe. Heftige Kopfschmerzen, Erbrechen, Schwindel, schwache Krampfzufülle, welche einmal besonders das Gesicht betrafen. Sensorium zeitweise benommen. Doppeltseitige Neuroretimitis. Tod unter plötzlich eintretendem Sopor. Die Schtion ergab, dass die linke Halfte des Cerebellum zum grössten Theil in einen Abscess verwandelt war, der graugelben Eiter enthielt. Der cariose Proc. mastoideus stand in Verlandung mit diesem Abscess. Diese wurde durch eine Eiteransammlung zwischen Dura und Knochen vermittelt.

Ein Knabe von 14 Jahren (Barr) leidet seit 4 Jahren an linkszeitiger Otitis und Otorrhoe. Nachdem er eine Ohrfeige an die linke
Seite des Kopfes erhalten, treten lebhafte Schmerzen in der betreffenden
Kopfhälfte auf. Im Ablauf einer Woche steigerten sich die Schmerzen
bedeutend, dann trat Erbrechen, Schlaflosigkeit ein, der Puls war voll
und verlangsamt und das Sensorium frei. Kurz vor dem Tode Sopor
und allgemeine touische Krümpfe.

Die Sektion ergab Otitis interna ohne Perforation des Knochens. Im Schläfenlappen der linken Grosshirnhemisphäre ein grosser Abscess.

Em Knabe von 4 Jahren (Reimer) mit Tuberkulose der Lunca.

und Schwellung und Verkäsung der Mesenterfaldrüsen.

Am 29. Dezember 1866. Mund nach rechts verzogen. Prom den linken oberen Augenhales. Strubsmus divergens. Pupilien die tit linke störker, träge rengirend. Zunge weicht etwas nach rechts al. touttaktur der rechten Hand, künstliche Streckung verursacht Schmer, Sensibilität in der linken Gesichtshilfte vermindert. Freies Sensonal Leinafte Schmerzen in der linken Kopfbälfte.

Am 2. Januar 1867: Somnolenz, Zusammenschrecken, leichte Date

rien. Gesicht bald geröthet, bald blass.

Am 3. Januar: Heftiges Erbrechen, dann habbatündiger Frostand und Fiebei bis zu 40. Vollkommener Sepor. Daun aligemeine Camulsbonen, nach welchen Paralise der rechten Extermitäten eintrat, wärred dauernd Zuckungen der linken Karperhältte zugegen waren. Aus der linken Ohr ergresst sich atinkender Exter in Masse. Sedes und Urin wusstlos entleert.

Am 4. Januar: Tremor, Temperatur 36. Puls klein, schr Ge-

quent. Tod am Abend ohne besindere Erschemungen.

Sektion: Dura stark myeart, mit der Pia nassig verlöthet. Be, der Eröffnung flieset eine reichliche Menge blutigen Seitums ab. Sinns staff getüllt, Gallertiges, trübes, eiteriges Exsulat in den Maschen der Pa an der Convexität beider Grosshinhaltten. Der linke Mittellappen da Gehirns mit der Pars petrosa fest verwachsen. Caricise Zerst rung kill Knochens, der Proc. mastoideus mit Eiter gefüllt. Trominelfell zerstet, ebenso die Gehörknöchelchen. Die Dura über der Pars petrosa ist ist mittleren Lippens der innken Grosshirnbemisphäre in einen Alssess wandelt, der von Gefüssen durchzogen wird. Den linhalt bilder gestellt grüner stinkender Eiter. In der Umgebung des Abssesses capitalare Appelexieen, Eiterige baside Meningitis, von der auch die linke Fossa Stimerfisst ist. Seitenventrikel ausgedehnt, durch seinsen Erguss gefülk. Hyperämie des Gerebellum.

Ausserdem fanden sich die Bronchials und Mesenterial-Drüsen zwiehwellt und verkäst. In den Lungen kasige Heerde, miliare Interial-Cavernen. Miliare Tuberkel in Leber und Milz. Tuberkulöse Lucez-

tionen im Heum und Colon.

Auch in diesem Fall war die Encephalitis und Abscessbildung durch die Entzündung der Hirnhäute vermittelt worden. Die direkt Communikation zwischen dem Abscess und dem Os petrosum stellte scherst am Tage vor dem Tode her. Das Zeichen dafür war der misse hafte Abfüss von Eiter aus dem Ohr.

Ebenso wie Caries der Knochen des Gehörorgans den Grund zu Entwickelung von Encephalitis abgeben kann, kann letztere auch durch Erkrankung anderer Knochen, welche die Schädelkapsel bilden, verzesacht werden.

Das grösste Contingent für die Encephalitis mit und ohne Abserbildung liefern die Verletzungen des Koptes. Diese bestehen entweden

in Contusionen, welche durch Stoss, Fall bewirkt worden sind. Unter diesen Umständen können die Knochen unverletzt bleiben und der Stelle der Contusion entsprechend oder an einer anderen, derselben mehr oder weniger gegenübelchegenden in Folge von Gegenstoss durch Vermittelung einer Hirnhamorrhagie sich Encephantis entwickeln. Sind dagegen die Knochen verletzt, sind Spalten entstanden, Knochenstücke deprimirt, abgelöst, Stücke, namentlich von der Tabula vitrea abgesprengt, so ist die Ausbildung der Encephalitis an den Ort der Läsion gebunden. Oder die Läsion, welche den Kopf betroffen hat, hat eine Verwundung der äusseren Weichtheile veranlasst. Dabei hat entweder nur eine Verletzung der Knochen in der beschriebenen Weise stattgefunden, oder es sind zugleich die Hirnhäute und das Gehirn direkt mit verletzt worden. Damit ist der Grund zur Entwickelung von Encephalitis auf dem geradesten Wege gegeben.

Bókai hat folgenden Fall beobachtet:

Ein Knabe von 9 Jahren fällt und schlägt seine Stirn dabei mit grosser Gewalt an einen Thurpfosten. Nach sechs Worden ist die Wunde, nachdem sieh drei Knochensplitter abgestossen haben, geheilt. Seit der Zeit hat der Knabe öfter an Kopfschmerzen, Schwindel, Erbrechen gelitten.

Am 19. März 1862: An der rechten Seite der Stirn eine bräunfiche eingezogene Hautnarde, unter welcher eine scharftandige Knochenspalte gefühlt werden kann. In der Mitte der Narbe entdeckt man bei santtem Druck Pulsation

Bis zum 25. März leidliches Befinden, weder Erbrechen noch Kopfschmerz. Am Vormittag dieses Tages plötzlicher Anfall von Convulsionen, während derselben Sopor, Stridor dentium, Autschmien Nach dem Anfall heftiger Kopfschmerz. Am Abend wil derholt sich ein gleicher Anfall.

Vom 27, zum 28. März kannen die Antalie häufiger. In der Nacht vom 28. zum 29 waren sie fast andauernd, am Morgen Erbrechen, bedeutende Verlangszmung des Pulses. Am Vormittag 10 Uhr wiederholte Anfälle. Gesicht hyde. Pupillen dilatirt. Delmien, Puls langsam und unregelmässig. Nach den Anfallen kehrte das Bewusstsein zurück, von Neuem Erbrechen. Um 11 Uhr ein neuer Antall, nach welchem der Knabe wieder vollständig dei sich war und Appetit zeigte. Dann zudauernde Convulsionen und Tod.

Sektion: Der Stirmarbe entsprechend im Stirmbein eine haselnussgrosse Durchlächerung. In der Nähe eine erbseugrosse von der Tabula vitrea entblösste Vertiefung. Knochen an diesen Stellen blutreich.

Dura im Ganzen blutreich, an der Stede des knochernen Substanzverlustes mit der Pia verwachsen, die Haute geschweilt und verdekt. Die Pia im Ganzen getrübt, in ihren Maschen stellenweise eiteriges Exsudat. Am vorderen Rande der rechten Hemisphäre im Umfange einer Faust deutliche Fluktuation, welche von drei Abseessen herrührt, die nicht unter einander communiciren, und mit gelbgrünem Eiter getüllt sind. Der vorderste, von der Grosse einer Wallnuss liegt am vorderen

Ende des Lappens, nur von einer 2 Linien dicken Schichte von Renschstanz bedeckt, Der mittlere, dahinter gelegene Reerd ist von gerne.
Grösse und Reschaffenheit. Der dritte, von der Grosse eines Rühneren
erstreckt sich beinahe his zum hinteren Rand des Corqus (all sum nach
al warts bis zur oberen Wand des Seitenventrikels. Die Wandunge
dieser Auseesse sind uneben, granuhrt, gelrübthlich. Seitenventriker weitert, enthalten trüben serüsen Erguss. An der Basus Cerebin in der
Maschen der Pia reichliches eiteriges Exsudat.

In diesem Fall hat sich eine multiple Encephalitis nach einer nich bedeutenden Knochenverletzung entwickelt und bis auf das termusie

Stadium wenig auffällige Symptome gezeigt.

Wenn bei einer Verletzung der Schädelknochen die Hirnhäute und das Gehirn mitbetroffen sind, so tritt Meningitis und Encephalitis ein Beide können beträchtliche Ausdehnung gewinnen, und letztere, wend der Kranke nicht nach kurzer Zeit zu Grunde geht. Nekrose und Abstessbildung veranlassen. Beispiele dafür sind in der Literatur vielzich vorhanden. Es kommt aber auch vor, dass sich nur eine oberflächnischen Entzündung entwickeit, welche in Vernarbung und Verheilung ausgeht. Ich habe diesen Vorgang selbst nach Abstessung größerer kinochenpatieen beobachtet und es sind auch Fülle vorhanden, wo nach nicht unbeträchtlichem Verlust von Hirnmasse, entweder durch die Verwending direkt veranlasst, oder durch künstliche Entfernung, wenn die herzeitringende Hirnmasse sich nicht reponiren liess und begann zu nekwsiren, Heilung und vollkommene Herstellung der Kranken erfolgt ihreilich bleiben zuweilen dauernde Defekte für die geistige oder körperliche Thätigkeit zurück.

Richmond erzählt einen Fall, in welchem ein Knabe voe 6 Jahren von einem Pferde an die linke Seite des Vorderkopfes geschlage war. Es war sogleich vollständige Bewas-tlosigkeit eingetreten. De Weichtheile hatten eine grosse Wunde erhtten, der Knochen war dieser Stelle zerschmettert, die Hirnhaute zerrissen. Grosser Vens von Blut, Zugleich ging Hirnmasse (a great deal) verloren. Zwei Tanachher hatte sich ein Hirnvorfall gebildet, der, als er begann zu ne krosiren, entfernt werden musste. Die Wunde schloss sich allman. nach zwei Monaten war der Knabe hergestellt. Seine Intelligens wi ungestört, aber er hatte keine Ermnerung an das, was ihm widerighte war. Auffällig war nur eine gewisse Langsamkert der Sprache. er wieder zur Schule geschickt wurde, lernte er wie undere hink Aber schon nach zwei Monaten hatte er alles vergessen, was er lernt hatte, besann sich aber deutlich auf alles, was er gelen hatte, ehe die Verletzung ihn betroffen hatte. Auch dieser Mans schwand allmählig, und als der Knabe erwachsen war, konnte et s

seinem Landgut thätig sein, doch war eine Verlangsamung der Sprache zurückgeblieben.

Englisch beschreibt die gleiche Verletzung bei einem fünfjährigen Knaben. Der Pferdehuf hatte hier die rechte Seite des Stirnbeins getroffen. Wunde ein Zoll über den Augenbrauen, 2 Zoll lang, ^{*} « Zoll breit, blutend und klaffend, so dass man zwischen die Knochenränder die Fingerspitze legen konnte. Gequetschte Hirnsubstanz quoll von der Grösse einer Wallnuss hervor. Die Knochensplitter wurden entfernt, die Hirnmasse abgetragen. Innerhalb vierzehn Tage entwickelte sich noch zweimal ein Hirnvorfall, der jedes Mal mit dem Messer entfernt wurde. In der neunten Woche war die Wunde vernarbt, doch fühlte man, dass die Knochenwunde noch nicht fest geschlossen war. Noch nach fünf Monaten keine Spur von Störung von Gehirnfunktionen. Der Knabe war blühend und gesund geworden.

Asmann berichtet über einen analogen Fall, der durch Sturz von einem Baum entstanden war. Es entwickelte sich eine Encephalocele, wegen welcher dauernd eine Pelotte getragen werden musste.

Fall von John P. Gray. Knabe von 10 Jahren erleidet einen Bruch der rechten Seite des Stirnbeins. Auf dem Gesicht lagen Spuren von Gehirnsubstanz. Ein Theil des frakturirten Knochens wurde weggenommen. Vorgefallene Hirnmasse wurde theils entfernt, theils reponirt. Sensorium dabei dauernd frei. Die Wunde eiterte in mässigem Grade, durch einen leichten Druck wurde die vordrängende Hirnmasse zurückgehalten und acht und neunzig Tage nach dem Unfall war vollkommene Heilung eingetreten. Es war aber Taubheit zurückgeblieben.

Fall von J. W. Hulke (Lancet 1879. 1. p. 406). Ein Knabe, dessen Alter nicht angegeben ist, fiel auf den Vorderkopf, wurde vorübergehend betäubt. Er arbeitete nach diesem Vorfall noch sieben Wochen und hatte Kopfschmerzen von wechselnder Intensität. Endlich trat Hemiplegie auf. Man trepanirte das Stirnbein an der Stelle der Läsion, an welcher sich nur ein Spalt im Knochen vorfand. Die Dura schien gesund zu sein. Ein in die Hirnmasse eingesenkter Troikar wies Eiter nuch. Der Abscess wurde mit einem Messer eröffnet und etwa drei Drachmen Eiter entleert. Der Knabe wurde gesund, verlor aber die Schkraft auf beiden Augen in Folge von Neuroretinitis.

Achnliche Fälle haben Thomas Smith und Bourilhon pubticirt. Der erste betraf einen Knaben von 6 Jahren, der in Folge eines Falles eine Fraktur und Depression des linken Scheitelbeins erlitten hatte. In Folge davon war Paralyse des rechten Arms aufgetreten. Im zweiten Fall war der Knabe 16 Jahre alt. Die rechtsseitige Hemiplegie schwand nach der Trepanation. Gruss (Wiener med. Wochenschrift 1879, no. 12. p. 317) berichtet über ein Kind von 2 is Jahren. Die Ueberfahren hatte das Os occipitis eine Zersplitterung von der Groeines Zwanzigkreuzerstückes erfahren. Es waren etwa 23 Gran me Hin masse von den Occipitallappen der grossen Hemispharen ausgeliese Es wurde antiseptische Behandlung eingeleitet und es erfolgte Hour ohne psychische Störung.

Man hat seltene Fälle beobachtet, in welchen eine Kugel tet i das Gehirn gedrungen war, meht enthemt werden konnte und trotz in keine Absessbildung, sondern nur oberflächliche Entzundung des school kanals sich entwickelt hatte, welche von Vernarbung und Heilung

folgt war.

Podratzky erzählt einen solchen Fall, in welchem ein Sister von 15 Jahren einen Schuss mit einem Rehposten in den Kopt erkeles war auf der Stelle Bewusstlosigkeit eingetreten. Die Kager wlinks von der Glabella eingedrungen und hatte eine Oeffnung von 1 der Durchmesser veranlasst. Eine Sonde konnte über 12 Cent weit eingeführt werden, ohne die Kugel zu treffen. In den nächsten Tagen and das Bewusstsein wieder, dann aber entwickelte sich Freber, heftige has schuierzen. Erbrechen, bis nach sechs Wochen ein Hirnvorfad zu Tattrat. Die Reposition desselben hass sich nicht bewerkstelingen, wurde durch Aspiration verkleinert und dann durch eine Pelotie zurügehalten. Später fand er sich geschwunden und die Stelle versat. Die geistigen Fähigkeiten waren intakt. Es blieb Parese des recht Fusses und die Sprache langsamer und schwerer.

In dem unter meiner Leitung stehenden Spital ist ein Gegenstzu diesem Fall vorgekommen.

Eau Knale von 13 Jahren hatte am 27 Juli 1874 Nachmittags - Schuss in den Kopt erhalten und war bald darauf in das kinds - Gestracht worden.

Am 21, Julio Blenches Aussehen, Unvermögen zu gehen Senfrei, Mehrmah es Ertrechen, Am Abend grosse Unruhe, Sauch
von 4 Centim, Durchmesser, dicht unter dem rechten Tüber just
Es entweren sich aus dersechen klane weiche Hampsrickel hen an

rebrespandthengkeit.

An. 28, Jul.: In der Nocht und hate Morgen stark. W. Z. Uran wird wilkührlich entheit, Stuhrung in ht gewosen. Schrecker, grosse Unruhe, Sensorium (twis benaumen, Deuron, doch an waren auf en rgentes Anraten und klagt über Schnerz in der nichen hattet. L. ziellt die Lage auf der linken Seite von Augen nach sofretit, Papillen dilatut, resignen schlicht. Keine Sofrengen im des Paranis und Hypoglessus.

Am 29. Sens rium mehr benommen, Dehrien, rengiri schwie Amutten Urin wilkührlich entleert, Stuhlverstopfung, Kein E. Zuweilen allgemeine Zuckungen. Am Nachmittag bedeut nde Luckungen.

Am 30. In der Nacht voel delient, heute Sensorium fisier. Der Kranke answeitet olne so thele Anstrengung, who uptet keine Schmerzen zu haben, whitet all ohne amendere Schwerigk ist auf. Unn und Studigung pentan enthart.

Am 31: Gostern Abend betrüchtliche Unruhe, in der Nacht wel Linherwerten und ofteres platzisches Aufschreien, Gegen Morgen tratt nicht Rinne ein Am Pige volkennnen frei Bewusstsein, der Kranke nisigt mehr dies koptschnieren. Die Lingelung der Wunde ist wielle, etwas van hiermates Au der Wonde entleert sich etwas jan hiers Schret. Ver and mit Citteria.

Am 1 August: Sens roun Zanz trei Anssehen der Wunde gut, Emphysem gesehwunden, Suisektives Wohllschuden, Die Nacht war ruling.

An 2. Unruhise Nacht. Etwas Conapsus, Sensorium free Am Nachmittig lectrice Unruho.

Am 3. Gute Nacht, Press Sepsonam, Pupiten delutert Der Kranke ist nich ir ber etwis enlanet, kligt aber fleen, his Die einstellen Sonde dringt in der Richtung nich hinten und oben 10 Centimeter ille ein, ehne Wider land zu finden.

Am 4,: Status pl-m,

A.r. P. Counge Deferent in der Stehung der Auganisch. Die Venen des unsen Augenbantergrundes starker gehalft als die ih. rechten.

Am 14 be tean ctwas Kiqus Emery und Edirecton, Houte ein Gefühl von Kustren im Kopf.

Au i. u. 10, September, nachdem der Kranke sich igs dahm relativ woh. 's tunden hatte, von Neuem Kopischmerzen und Errorchen.

An. 12., taste garte Erregtackert, Schmeizen in der rechten Kopfbrafte. Kein Di rechen.

Au 13. Nahr als Erbrechen, Schmerzen geringer. In der Nacht grosse I nruhe. Reichte be Stablentheerungen.

Am 14.: Votistandiges Wohlbefinden,

Am 15.. Na hunttage noclimals Erbrechen, Sonst befriedigender Zustand.

Am 16 . G to gerte S aner dathigh at, wieded dies Er gechen.

Am 17 ' Nobbe grosse Unrider. Bedeatende Schmer in, namentleh im Verderkouf.

Am 18., Erstechen, stärkere Schmerzen,

Am 19.: Eroredon. The Schmerzen Lassen nach.

Am 20. Kein Erligeben, Schmerzen gering. Unte Nachte. Pu-

Am 23 wird der Knales, der sich vollk o nom will befindet, auf Wunsch der Mutter enthassen. Die Wunde ist vollkommen vernatit.

Was das Fieber während des Kransheitsverlaufes betrifft, so stieg die Temperatur am Abend des 3. Tages auf 39,2 und sank erst definitiv am 6. Tage, um späterhin innerhalb der normalen Grenzen zu bleiben. Der Puls war gleich im Begin. (62) und innerhalb der ersten neun Tage in der Hauptsache verlangsamt und hielt sich dann in normaler Frequenz. Als am 9. September nochmals Kopfschmerz und Erbrechen eintreten, wurde der Puls von Neuem verlangsamt und hob sich erst in

den letzten Tagen vor der Eutlassung wieder bis zur normalen Frequen. Die Frequenz der Respiration war dauernd eine normale. Als der habt sich im August wohlbefand, nahm er ausreichend an Körpergewicht zu Die neue Erkrankung im September brachte ihn herunter, so das emit etwas geringerem Körpergewicht entlassen wurde, als er bei daufnahme hatte.

Der Knabe ist seit seiner Entlassung übrigens dauernd gesund phileben und hat weder in seinen geistigen, noch in seinen körperiebe Funktionen irgend welche Störung gezeigt. Ob nicht noch irgenwelche Sorgen für die Zukunft in Bezug auf Bildung eines ehronsest Abscesses bestehen, lässt sich vor der Hand nicht übersehen.

Man hat Encephalitis in Folge von akuten Exanthemen: Pocker Scharlach, Masern entstehen sehen. Der Zusammenhang lässt sich wo näher nachweisen, man bringt solche Fälle in des Gebiet der Metastset.

Simon hat die Entwickelung von Encephalitis auf Grund und B den von Syphilis beobachtet. Er berichtet über drei Kinder einer milie, welche nur spät und undeutlich sprechen lernten, deren Intelli genz sich mangelhaft entwickelte, und an Parese sümmtlicher Ertre täten litten. Daneben Krämpfe und soporose Anfälle. Die Kram heitserscheinungen begannen erst im zweiten Lebensjahr. Das mitte dieser Geschwister war gestorben. Die Sektion ergab eine Erweichen der linken Hemisphäre, welche fast das ganze Marklager einnahm. Stirnlappen fast bis an die Oberfläche ging und auch die Rinde mit fasst hatte. Der Schläfenlappen, die Umgegend des Unterhornes die Insel waren erweicht. Im Parietallappen viele kleinere und grif sere Heerde. In der rechten Hemisphare ebenfalls eine grosse /si grösserer und kleinerer Erweichungsheerde. Bei einem Aunde ein anderen Familie hatte die Obduktion einen analogen Befund erges Samon schliesst, dass diese Heerde angeboren, aber bis zum zwet-Lebensjahr latent geblieben seien und sich auf dem Boden von Synta entwickelt hatten. Leider fehlt bei dieser Sektion eine genane I aus suchung der Hirnarterien.

Encephalitis kann in Folge von Vaccination durch Pyämie zu Wegebracht werden, wenn an den Impfatellen Vereiterung des Unterhatzellgewebes und jauchiger Zerfall desselben entstanden ist. Bedaß hat derartige Fülle geschen, und aus der Wiener Findelanistalt wird was Jahr 1865 ein solcher mitgetheilt, der ein 6 Wochen altes kräftigenährtes Anmenkind betrifft.

Am 7. Tage nach der Vaccination erkrankte das Kind unter Fiel-Grosse Unruhe, fortwährendes Schreien, Bauch hart und gespannt. kan heiss und gross, Fontanelle gespannt und vorgewölbt, Kopf knochen aueinander getrieben, die Nähte stark gedehnt. Am nächsten Tage erschien der Kopf nach allen Richtungen vergrössert, tiefer Sopor, Pupillen verengt, Bulbi nach innen und oben gerichtet. Sonst keine Störungen der Motilität. Am 3. Tage nach der Erkrankung trut der Tod ein.

Sektion: Kopf gross, Umfang 32 Centim. Fontanellen und Nähte stark gespannt und gewölbt. Die Schädelknochen dünn, die Dura fest adhärent. Die Pia der Convexität getrübt, in ihren Maschen ein mässiges serös eiteriges Exsudat. Derselbe Befund findet sich in der basalen Pia, nameutlich am mittleren Lappen und Cerebellum. »Die ganze linke Hemisphäre ist in ihrem Centrum in einen mit dickfüssigem gelögrünlichem Eiter erfüllten Heerd umgewandelt, welcher von der oberen Gehirnoberfläche im Vorderlappen nur durch eine kaum zwei Linien dicke, weiche aus Gehirnsubstanz bestehende Wand geschieden ist. Im Mittellappen erscheint diese Decke schon etwas dicker und erreicht im Hinterlappen die Stärke von *4—1 Zoll. Nach aussen ist die Wand des Heerdes gleichfalls 1 Zoll, nach innen zu jedoch kaum *1 glick.«

Der Eiterheerd steht in unmittelbarer Verbindung mit dem linken Ventrikel, welcher nicht erweitert ist. Nur ein kleiner Theil des Gewölbes dieser Höhle nach hinten zu ist noch erhalten. Die innere Wand des Abscesses ist fettig, zottig, seine Umgebung ödematös. Der Eiter erfüllt auch den erweiterten rechten, den 3. und 4. Ventrikel. Aus dem Wirbelkanal strömt ebenfalls Eiter, der sowohl zwischen Dura und Pia, als in den Maschen der letzteren seinen Sitz zu haben scheint.

Der übrige Befund bietet nichts besonderes.

12

ÇI

1. 15. 3

日の日本

[5]

图 四 日

b

Erkrankungen der Luftwege, wie eiterige oder putride Bronchitis, pathologische Processe, welche das Lungengewebe betreffen, speciell käsige Vorgänge mit Zerfall, Gangrün etc., ferner chronische Eiterungen in verschiedenen Regionen des Körpers, namentlich in den Gelenken, können Anlass zur Entwickelung von Encephalitis geben, doch kommt dies gewiss sehr selten vor. Encephalitis nach operativen Eingriffen in der Nase ist im kindlichen Alter nicht beobachtet worden.

In einem Fall von Durand-Fardel, den Barthez und Rilliet mittheilen, scheint die Encephalitis durch eiterige Ophthalmie vermittelt worden zu sein.

Es bleibt eine kleine Anzahl von Fällen übrig, in welchen man die Ursache der Encephalitis nicht hat nachweisen können. Dahin gehört z. B. der Fall von Warner bei einem 14 Monate alten Kinde. Ohne Vorboten plötzlich tritt ein starker Anfall von Convulsionen auf, der sich im Lauf einer Woche fast täglich wiederholt. Fontanelle vorgewölbt, Pupillen dilatirt, Puls sehr frequent, leichte Contraktur der Glieder, Obstipation. Nach einigen Tagen völlige Erblindung. Die

Sektion ergab basale eiterige Meningitis und einen abgekapseiten Messess des rechten Vorderlappens mit einer Menge geruchlesen hater der in den rechten Ventrikel durchgebrochen war. Ferner der fo von Chavanus ber einem Mädchen von 14 Jahren. Die Sektur ergrothe Erweichung der Innenflache des rechten Occipitallappens, keine ventrikulären Ergass. Beide Pupillen intra vit im eilaturt, die in seitigen Extremitäten paralysiet, eutane Seusibilität überall erhalten.

Stiebel behandelte ein Hjähriges, vorher ganz gesundes Madene das plötzlich mit heftigem Kopfschmerz auf der linken Seite und Pare des linken Ochloniotorius erkrankt und nach neim Tagen unter ternischen Erscheinungen gestorben war. Die Sektion wies eine beie tende Ausdehnung und Erweichung des linken Hirnschenkels dur einen Absess nach, der 1 Zoll lang und breit war und sich bis naben den Ochlomotorius erstreckte. Im Hirnschenkel bei seinem Austraus dem Pons ein kleiner hämorrhagischer Heerd.

Unter den eilf von Reimer publicirten Fällen war in dre: Actiologie ebenfalls vollkommen dunkel.

ks weist dies alles darauf hin, dass man in der Deutung der lissachen einer Encephalitis, wenn diese nicht vollständig klar zu Talliegen, vorsichtig sein muss. Der Process kann längst aus einer aganz unbekannten Ursache begonnen, aus dem entzündlichen Processich ein Abscess entwickelt haben, und dieser kürzere oder langer- Matent geblieben sein. Plötzlich erhalt das Kind eine Contusion Verletzung des Kopfes, und die Antopsie ergiebt das Vorhande eines Abscesses, dessen Ursprung man der letzten Läsion zuschreitst aber aus viel früherer Zeit datiet. In diesen Fällen würde in der letzten und eine bereits stattgefundene Einkapselung des Abscesses für das Mentscheiden. Auf der anderen Seite muss man testhalten, dass eintscheiden. Auf der anderen Seite muss man testhalten, dass ein Hirneiterung ziemlich schnell eintreten und sich erst im weiteren bauf durch bedrohliche Symptome kundgeben kann.

Von den besprochenen Ursachen ist es abhangig, oh im FallEncephalitis sich bloss eine rothe Erweichung bildet, welche zum Ze
fall, zur theilweisen Resorption und Verheitung kommt, oder ob, go &
viel ob rothe Erweichung vorautgegangen ist oder nicht, Nokrose, the
der Umgebung oder Eiterung entsteht, ob das Produkt der Letateren in
wie oft nach Verletzungen direkt nach aussen entleeren kann, oder
es zur Bildung eines Abscesses kommt. Ist ein solcher entstander
wissen wir nicht, weischalb er in gewesen Fallen in unnitte Ibares. E
sammenhang mit seiner Umgebung bleibt und in underen zus ein
Kapsel umgeben wird, weiche ihn vollstandig wohrt und von den
grenzenden Hirnpartieen abschliesst. Das letztere kann immer n

stattfinden, wenn der Abscess längere Zeit bestanden hat, wenn er chronisch geworden ist.

Es ist kein Zeitraum des kindlichen Alters vor dem Befallenwerden von Encenhalitis geschützt. Samon hat in den Fällen, in welchen er Syphilis als Ursache der Erkrankung anschuldigt, angenommen, dass Encephalitis sich bis zur Abscessbildung bereits im fotalen Zustande entwickeln konne. Parrot hat 28 Falle gesammelt, in welchen das jüngste Kind 2, das älteste 36 Tuge alt war. In den meisten Fallen wird es sich also um eine fötale Encephalitis gehandelt haben. Er hat weisse und rothe Erweichung beobachtet, die erstere immer in multiplen Heerden, meist in der Nähe der Seitenventrikel, die zweite mehr in einzelnen Heerden und nur in centralen Theilen des Gehirns. Post partum werden die Fälle im ersten Lebensjahr nicht so selten sein, in welchen die Kinder plötzlich unter lebhaften terminalen Erscheinungen sterben, welche von einem Hirnabscess abhängen, der von einem Fall herrührt und eine Zeit lang latent geblieben war. Ausserdem wird man namentlich im ersten Lebensjahr daran denken müssen, dass sich pyämische Encephalitis nuch Vaccination entwickeln kann. Das jüngste Alter, in welchem Encephalitis mit Abscessbildung gesehen worden ist, ist, soweit meine Kenntniss reicht, sechs Wochen. In den nächstfolgenden Jahren ist nach kleinen List a., welche wir in Bezug auf die Häufigkeit des Vorkommens von Encephalitis besitzen, diese Krankheit selten beobachtet worden. Dagegen kommt dieselbe wieder häufiger vor, wenn das 9, oder 10. Lebenstahr erreicht ist, weil in diesem Alter die Kinder beginnen, ihre Kräfte mehr zu üben und sich dadurch cher Lüsionen durch Stoss oder Fall aussetzen. Aus dem gleichen Grunde ist auch das männliche Geschlecht von dieser Krankheit entschieden häufiger befallen als das weibliche.

Pathologische Anatomie.

Wir sehen hier von den Vorgängen ab, welche sich im Gehirn direkt nach Verstopfung von Hirnarterien oder Hämorrhagie entwickeln. Dieselben sind in den betreffenden Abschnitten besprochen worden. Es handelt sich hier also nur um die pathologisch-anatomischen Vorgänge bei reiner Encephalitis, die freilich in der Peripherie von embolischen oder hämorrhagischen Heerden entstehen kann.

Wenn eine Erezphalitis beginnt, so ist die betreffende Stelle auffällig röther gefürbt, als ihre Umgebung. Ihre Consistenz wird zugleich weicher. Die Gefässe sind geschwellt und es erfolgen kleine Blutaustritte in verschiedener Menge. Von der Zahl derselben ist die Farbe des Heerdes, von der Stärke der Hyperamie die Schwellung und etwaige

Prominenz desselben auf der Schnittsläche abhängig. Diesem Vorgang folgt ein akutes hochgradiges Oedem der befallenen Stelle. Der Heengeht allmählig ohne scharfe Grenzen in seine Emgebung über, welch von dem Farbstoff des ergossenen Blutes durchzogen ist und durch ihr Färbung die weitere Zersetzung desselben andeutet. Das entzündlichen Dedem hat sich in gleicher Weise auf die Umgebung verbreitet. Es ist dies das Stadium der rothen Erweichung der Encephalitis. Es ist wider gleichnamigen Erweichung, welche durch Hämorrhagieen, Infark in Folge von Arterienverstopfung zu Stande kommt, vollstandig van schieden.

Die mikroskopische Untersuchung ergiebt zunächst die Erweit rung der Gefässe. Sodann findet sich eine mehr oder minder reichte Menge von rothen Blutkörperchen, welche zum Theil bereits in Um wandelung begriffen sind. Endlich beweist die Anwesenheit der wesen Blutkörperchen, welche direkt mit der Blutung aber auch durch die fässwandungen ausgetreten sind, das Vorhandensein des entzündlich Processes. Für das unbewallnete Auge sind sie meist nur auf enui deten Flächen sichtbar, wenn solche nach Verletzungen freiliegen. Di in dem Heerde befindliche Hirngewebe nummt eigentlich nicht au de Process der Entzündung Theil. Es wird nur soweit davon berührt. es durch diesen Vorgang in seiner Ernahrung auf das wesentlichste einträchtigt wird. Die Folge davon ist ein allmähliger molekulist Zerfall desselben. Mikroskopisch findet man Reste des Gewebes daneben Körnerzellen in dauernder Zunahme. Derselbe Process find in gewissem rade ebendort statt, soweit die Zone der Umgebung resell welche noch von dem entzündlichen Oedem erfasst ist.

Man kann hiernach den Vorgang einer frischen Encephalte doppelter Weise auffassen. Während Austritt von Blut, Ausward rung weisser Blutkörperchen, entzündliches Oedem zu Stande kommenten wir als Folge davon und gleichzeitig die Elemente des Hirngeweb der Nekrose verfallen.

Hat der entzündliche Process aufgehört, so kann der Heerd, wederselbe von geringem Umfang ist, ohne Zweifel durch den Weg de Zerfalles und der Resorption zur vollständigen Herlung kommen, in lich mit dem entsprechenden Substanzverlust. Es bezieht sich dies wohl auf intracerebrale als durch Verletzungen entstandene flache perpherische Entzündungen mit offener Wundfläche.

Ist ein intracerebraler Heerd von nicht zu geringen Dimensonvorhanden, so geht er den Weg der gelben Erweichung, der Nehre-Indem die Bestandtheile desselben mehr und mehr zerfallen und Körnerkugeln werden, bekommt die in ihm enthaltene Masse eine mehr gleichmässige Beschaffenheit. Die gelbe Färbung rührt von der fortschreitenden Umwandelung des Blutfarbestoffs her.

Ein Heerd gelber Erweichung kann sich nach verschiedenen Richtungen entwickeln. Mit fortschreitender Verflüssigung des Inhaltes wird die Farbe desselben mehr granweiss. Entweder kommt es nun zur Bildung bindegewebiger Fäden, welche als Netzwerk den sich immer mehr zusammenziehenden Heerd erfüllen und schliesslich eine vollständige Vernarbung desselben bewirken, innerhalb deren sich Residuen des Heerdinhaltes befinden können. Oder die Glia des den Heerd umgebenden Hirngewebes wird durch den Reiz des Heerdes in schleichende Entzündung und Wucherung versetzt. Es bildet sich um den Heerd in Folge davon eine bindegewebige Kapsel, welche Residuen desselben, zuweilen nur trübe serose Flüssigkeit in sich schliesst oder allmählig solide wird. Es ist dies der Zustand partieller Sklerose. In beiden Fällen bleibt ein Substanzverlust durch den Ausfall der entzündeten Stelle. Man findet dann, wenn Rindenheerde vorhanden waren, vertiefte Stellen, welche fest mit der Pin verlöthet oder von dieser durch seröse Flüssigkeit getrennt sind.

Bei diesen regressiven Metamorphosen bleibt es aber nicht stehen. Einerseits folgt nicht selten nach Vernarbung oder Einkapselung des Heerdes eine Atrophie der nüchsten Umgebung, welche auch viel weitere Dimensionen einnehmen kann. Andererseits kann die Narbe oder Kapsel immer wieder den Reiz abgeben, der in ihrer Umgebung von Neuem Encephalitis mit ihren Folgezuständen anfacht.

Es giebt noch einen anderen Ausweg für die entzündliche Erweichung, den der Eiterung. Wesshalb dieser in gewissen Fällen eintritt und woher der Eiter geliefert wird, lässt sich mit Sicherheit nicht nachweisen.

Der akute Abscess nach Encephalitis hat zottige, unebene, oft wie granulirte Wandungen. Letztere sind, wenn der Process noch frisch ist, mit Blutfarbestoff imbibirt und in Folge davon röthlich, gelblich. Die umgebende Zone kann mikroskopisch stellenweise noch vollständig die Zeichen der Entzündung bieten, während an anderen Stellen die Nekrose schon entschieden überwiegt. Der Inhalt des Abscesses wird von gelblichem oder grüngelbem Enter gebildet, der mit den nekrotischen Resten des Entzündungsheerdes gemischt ist. Die Peripherie der entzündeten Zone befindet sich im Zustande entzündlichen Oedems. Da der Abscess von seiner Umgebung nicht abgegrenzt ist, so kann er dauernd als Entzündungsreiz wirken. Die umgebende, bereits entzündete Zone kann ebenfalls vollständig nekrosiren, abschmelzen, Raum und Inhalt des Abscesses vergrössern. Es ist also der dauernden Zunahme des letzteren Thür und Thor geöffnet. Die Meinungen sind darüber ge-

theilt, ob dieser akute Abscess sich durch den Process der Sklerose seiner I mgebung einkapseln könne.

Dieser akute Process kann lange bestehen, also chronisch werden Von einigen Seiten wird mit Entschiedenheit angenommen, dass eine schleichende Abscessbildung auch stattfinden könne, ohne dass eine rothe entzundliche Erweichung voraufgegangen sei.

Der chronische Abscess ist immer von einer bindegewebigen Kapsel, einem sog. Balg umgeben, welche auf der Innenseite meist glatt und gelblich ist und grüngelben Eiter von gewöhnlich saurer Reakt on und keinem besonderen Geruch birgt. Wie sich diese Kapsel bildet und in welcher Zeit, darüber weichen die Meinungen noch sehr auseinander Es scheinen 6-8 Wochen dazu nöthig zu sein. Durch den Druck detselben wird die nächste Umgebung gewöhnlich in den Zustand der Nekrose Gersetzt. Es kann auch ein solcher abgekapselter Abscess durch seinen Reiz eine frische Entzündung des angrenzenden Hirngewebebewirken. Der Abscess kann unverändert bestehen bleiben oder allmählig wachsen. Den Brutheerd für die Zunahme seines Inhaltes mus natürlich die Innenfläche der Wandung abgeben. Oder es kommt ver, dass nach längerem unveränderten Bestehen und Latenz der Abscess plötzlich im Wachsthum fortschreitet und seine nachtheilige Einwirkung auf seine Umgebung steigert.

Mit der Zunahme der eingekapselten oder freien Abscesse wächst die Raumbeengung im Schädel, in Folge davon die Behinderung der Bluteireulation und der Bluteireck. Wie gross die Raumbeengung durch einen grossen Abscess im Schädel sein kann, wird durch den von mar eitirten Fall aus dem Wiener Findelhause illustrirt. Bei dem 6 Wocher alten Kinde hatten in wenigen Tagen die Nähte und Fontanellen ein beträchtliche Dehnung und Vorwöllung erfahren.

Die Folge dieser Vorgünge ist auf der einen Seite zunehmende Animie der capillaren Bezirke, andererseits diffuses Oedem.

Die Ausheilung eines Hirnabscesses ist ganz unwahrscheinlich mindestens unbewiesen.

Sowohl der akute Absecss, wie der chronische, wenn dieser sem-Kapsel durchbrochen hat, können durch fortschreitende Schmekuns ihrer Umgebung diese soweit verdünnen, dass sie diese performen und den Eiter in einen angrenzenden Raum überfliessen lassen. Am hibfigsten findet dieser Durchbruch in die Ventrikel statt. Es kann eine oder auch alle von dem Liter erfüllt sein. Nächstdem hat man ihn set in die Vaschen der Pia oder den subduralen Raum ergiessen sehen Bebeträchtlicher Eitermenge kommt sogar ein Ueberfluthen in die gleichet Lymphräume der Rückenmarkshäute vor. Sehr selten findet eine Perforation der Umgebung des Abscesses mit dem Ausgange statt, dass sich der Eiter aus der Kopfhöle ergiesst. In dem einen Fall von Reumer entleerte sich Eiter massenhaft aus dem entzündeten Ohr, nachdem Perforation der Hirnhäute und des Daches der Paukenhöle zu Stande gekommen war. Es war ein bedeutender Abscess in dem Mittelfappender betreffenden Grosshirnhemisphäre zugegen.

Bei Erwachsenen hat man Perforation und Erguss des Eiters nach aussen gesehen durch die Augenhöle, das Siebbein, durch Knochen des Schädeldaches, namentlich durch das Os tempor., mit Erguss unter die weichen Bedeckungen.

So selten dieser Vorgang ist, so wenig glünstig ist er für den ferneren Verlauf der Krankheit. Das terminale Stadium pflegt dadurch beschleunigt zu werden.

Die Zahl der vorhandenen Abscesse pflegt mit ihrer Grösse in umgekehrtem Verhältniss zu stehen. Namentlich pyämische Abscesse scheinen in grösserer Zahl und von geringerem Umfang vorzukommen. Es grebt Abscesse von Linsengrösse und auf der anderen Seite hat man welche beobachtet, die den bei weitem grössten Theil einer Hemisphäre eingenommen haben. Demgemäss varint auch die Menge des in ihnen enthaltenen Eiters.

Der Ort, welchen die Abscesse einnehmen, ist sehr verschieden. Die Hirnoberfläche ist nur in Bezug auf Verletzungen bevorzugt. Das Grosshirn und besonders die Lappen desselben sind häufiger Sitz der Abscesse, als das Kleinhirn. Sehr selten finden sich solche im Pons oder einem Grosshirnschenkel. Entzündliche Erweichungen hat man an den verschiedensten Stellen beobachtet.

Symptome and Verlauf.

Die initialen Symptome der Encephalitis lassen sich nicht bestimmen, weil die Krankheit nicht selbstständig, sondern immer im Verein oder im Verlauf anderer auttritt. Sie scheinen in drückendem Kopfschmerz und Fieber zu bestehen. Bei traumatischer Encephalitis sind die Symptome nicht von denen einer Cerebralhämorrhagie oder Meningitis zu trennen. Man macht nur nach der Beschaffenheit der Verletzung einen Schluss, dass periphere oder tiefer greifende Encephalitis zur Entwickelung kommen muss. Ist die Schädelkapsel durch das Trauma nicht lädirt worden, so kann sich eine schleichende Encephalitis entwickeln, ohne dass man durch irgend ein Symptom darauf bingewiesen wird. Wenn dagegen die Wunde des Gehirns blosgelegt ist, so kann man die rothe Erweichung und Eiterung constatiren, ohne sieher zu sein, ob sich

nicht ansserdem in der Tiefe des Gehirns eine akute Encephalitis oder ein chronischer Abscess entwickelt.

Da mit so bedeutenden Verletzungen in der Regel eine Commoto cerebri stattfindet, so fallen dieser die Betäubung und das Erbrechen zu, nicht aber der Encephalitis. Tritt nun bald ausgebreitete Menngitis hinzu, so dominiren die Symptome derselben das Krankheitsbild. Ist dies nicht der Fall, kommt der Kranke nach dem Choc zu sich, so pflegt er, auch wenn keine äussere Verletzung vorhanden ist, die Seite des Krankheitssitzes nach den daraus resultirenden Kopfschmerzen zu bezeichnen. Nicht selten folgen nun von Neuem Erbrechen, Dehren Sopor, partielle oder allgemeine Zuckungen oder Convulsionen. Sud die Folgen der Verletzung auf eine Hirnhälfte beschränkt, so treten nachdem sich der Sturm allgemeiner Erscheinungen gelegt hat, contribaterale Störungen im Gebiet der Motilität oder Sensibilität oder beider auf

Seltener kommt es vor, dass, wenn bestimmte Centra der Himrinde lädirt sind, bald nach stattgehabter Verletzung Erscheinungen auftreten, welche sicher auf den Ort derselben hinweisen. Chavans hat über einen Fall berichtet, in welchem ein Mädchen von 14 Jahre mit den Zeichen des Hirndruckes zur Behandlung kam. Es ergiebt sich Erbrechen, Lichtschen, heftiger Kopfschmerz, Pupillen dilatirt, Somnolenz, Lähmung der linksseitigen Extremitäten, cutane Sensibilität überall normal. Die Sektion wies rothe Erweichung der Innenfläche des rechten Occipitallappens nach.

Reimer hat einen Fall von rother Erweichung des Lobus quadragularis der rechten Kleinbirnhälfte bei einem Müdehen von 6 Jahre beobachtet. Es trat Schwindel, Brechneigung, Erbrechen, dann klenische Krämpfe der linksseitigen Gesichtsmuskel und Sopor ein. Am folgenden Tage linksseitige Gesichtslähmung, linke Pupille stärker düttirt, Sopor und Tod.

Nach dem Bericht von Broca wurde ein 14jähriger Knabe am 15 September 1866 in der Gegend des linken Stirn - Scheitelbeines von einem berabstürzenden Brett getroffen. Es trat sogleich Sopor, rechtseitige Hemiplegie und Austluss von Hirnsubstanz auf. Die Wunde schloss sich, es bildete sich ein Abscess unter derselben.

Am 20. Oktober krampfhafte, äusserst schmerzhafte Bewegunge des rechten Beins, die indess von kurzer Dauer waren.

Am 29. Oktober ein epileptischer Anfall: zuerst ein Schrei, dazt Convulsionen, welche im rechten Schenkel begannen, auf den linke fortschritten und dann allgemein wurden. Während des Antalis trat Schaum vor den Mund und das Bewusstsein war aufgehoben.

Am 30. ein gleicher Aufall von fast 20 Minuten Dauer.

Am folgenden Tage wurde ein Knochensplitter von 3 Centim. Länge und 15 Millim. Breite, der sich zwischen Dura und dem Knochen eingeklemmt hatte, entfernt. Tags darauf der letzte Krampfanfall. Nach drei Monaten war der Knabe vollständig hergestellt.

Die Allgemeinerscheinungen, welche oben angegeben sind und denen sich in der Regel auch bald die Dilatation der Pupillen zugesellt, sind Zeichen des Druckes und der Störung der Bluteirgulation. Es handelt sich darum, ob durch gewisse Heerdsymptome gleich im Beginn der Erkrankung oder in den nächsten Tagen sich der Sitz des Processes kundgiebt. In dieser Beziehung sind zunächst die in den vorstehenden kurzen Krankheitsberichten verzeichneten halbseitigen Symptome von Wichtigkeit, weil sie auf die Erkrankung der contralateralen Hirnhälfte hin-Selbst wenn derartige Symptome auf den ganzen Körper verbreitet, aber daneben dauernd auf einer Seite oder in einer Extremität, einer Gesichtshälfte, in dem Gebiet eines Nerven stärker ausgeprägt sind, wird man auf bestimmte Centra im Gehirn sein Augenmerk zu richten haben. Das klarste Verhältniss bietet in dieser Beziehung die Aphasie dar. Ihr Dasem würde sicher auf die Erkrankung der dritten Stirnwindung und der angrenzenden Insel einer Seite deuten und letztere wahrscheinlich dann durch einseitige motorische Störungen angegeben werden. Leider hat man bei frischen Fällen von Encephalitis diesen Vorgang im kindlichen Alter bisher nicht beobachtet.

In dem ersten der drei entirten Fälle hatte die rothe Erweichung den rechten Occipitallappen an der inneren Fläche betroffen. Die Folge davon war linksseitige Hemiplegie. Im zweiten war Erweichung in der rechten Kleinhirnhälfte (Lobus quadrangularis) vorhanden. Die Läsion bewirkte erst klonische Krämpfe, dann Lähmung der linken Gesichtshälfte und von beiden dilatirten Pupillen war die linke stärker betroffen. Im dritten Fall war Verletzung des linken Stirnscheitelbeins eingetreten. Die Folge war rechtsseitige Hemiplegie, später sehr schmerzhalte Zuckungen in der rechten unteren Extremität, welche dann in epileptische Anfälle fibergingen, welche von der genannten Extremität ihren Ausgang nahmen.

Diese Ausbeute ist freilich mager, doch sind die Fälle sehr selten, in welchen man bereits im Stadium der rothen Erweichung zur Sektion kommt.

Bei Otitis interna und Caries würde man im Stande sein, die Heerderscheinungen einer beginnenden Encephalitis zu konstatiren, wenn diese in solchen Fällen nicht eben auch von den Symptomen der Moningitis, Thrombose verdeckt würden. Die Lähmung des Facialis kommt in solchen Fällen der Otitis zu. Bei Schmerzhaftigkeit des Proc. ma-

stoideus muss man daran denken, dass das Cerebellum in Mitleidens hatt gezogen werden kann.

Es giebt überhaupt genng Fälle, in welchen von Heerdsymptomen im Beginn einer Encephalitis gar keine Rede ist und wir, wenn der Process nicht in Folge einer Verletzung sichtbar und greifbar auftritt, ischighen auf Muthmassungen angewiesen sind. Die letzteren werder durch folgende Wahrnehmungen gestützt. Wenn die besprochenen Augemeinerscheinungen, nachdem sie nach Abhauf der Commotionssymptome in mässigem Grade zu Tage getreten waren, plötzlich heitiger auftreten und sich hochgradiger entwickeln, wenn die Kopfschmerzet stärker werden, tiefer Sopor, lebhatte Anfalle von Convulsionen erschenen, wenn neben verlangsamtem oder missig beschleunigtem Pulse eine plötzliche und bedeutende Steigerung der Temperatur beobachtet wird so konnen wir sicher sein, dass wir die Entwickelung einer Encephalitz vor uns haben. Je heftiger die Symptome sind, um so eher ist en schneller lethaler Verlauf der Krankheit zu befürchten.

Mit dem Eintritt lebhaften Fiebers kann Schüttelfrost verbinns-a sein. Er wird bei der Encephalitis, welche sich in Folge von Pyanse entwickelt, nicht fehlen.

Wenn in diesem Stadium der Tod nicht eintritt, lassen die Symptome allmählig nach und schwinden. Es tritt eine Zeit relativen Wichtliebsdens ein, in welcher freiheh noch Koptschmerzen sich zeigen, deren su nicht mehr immer dem Ort der Erkrankung entspricht. In der Regel treten sie in größerer Verbreitung auf. Ausserdem ist eine gewisse Schwiche und Mattigkeit, zuweilen auch ein schwankender Gang vorhandes

Nach Steiger (Schmidt's Jahrbücher 1866, 1. p. 289) soll state eine chronisch gewordene Eucephalitis durch die Gegenwart von phopphorsauren Erden im Urin kennzeichnen. Heller halt die Anwesenheit des Zuckers als charakteristisch für Encephalitis.

In welcher anatomischen Vertassung der Krankheitsbeerd sich istzt befindet, lässt sich dur bei offenen Verletzungen beurtheiten. In der Regel sind diese im Verlauf von mehreren Wochen verheilt. Es komzidabei vor, dass Hirnvortälle auf einige Zeit oder für das ganze Leben zurückbleiben. Es ist indess mit dieser oberflächlichen Verheitung in ist die Sicherheit gegeben, dass sich nicht irgendwo in der Tiefe noch einencephalitischer Process abspielt.

Wenn der Vorgang der Encephalitis für unser Auge verborgen Lert so haben wir in diesem Zeitraum relativen Wohlbefindens kein keinzeichen, welches uns den Weg muthmassen liesse, den die rothe Liweichung eingeschlagen hat. Dehnt sich dies Stadium immer weier hinaus, tritt ullmählig vollständige und dauernde Gesundheit ein.

müssen wir annehmen, dass der encephalitische Heerd durch Vernarbung oder Einkapselung gegenwärtig für den Körper unschädneh geworden ist. Man halte aber im Auge, dass solche Residuen den Reiz zur Entwickelung neuer Encephalitis abgeben können.

Seltener kommen Fälle vor, in welchen, nachdem der akute Process zur Ruhe gekommen ist, dieser mit Erhöhung der Temperatur, heftigen Kopfschmerzen, Erbrechen, erneuter Verlangsamung des Pulses recidivirt. Es fand dies in dem von mir beobachteten Fall statt, in welchem ein Knabe einen Schuss in die rechte Seite des Kopfes erhalten hatte. Es beweist dies Beispiel, dass auch diese Erscheinungen wieder zur Ruhe kommen können und schliesslich völlige Genezung eintreten kann.

Encephalitis kann sich in sekundarer Reihe entwickeln nach Apoplexie. Arterienverstopfung mit folgender Erweichung. Wenn nun in den nächsten Tagen nach dem Insult eine Steigerung der Krankheitserscheinungen eintritt, so darf man nicht annehmen, dass bereits eine Encephalitis in der Entwickelung begriffen sei. Wenn bereits mehrere Tage verflossen sind, der Sturm der Allgemeinerscheinungen sich gelegt hat und man den angerichteten Schaden bereits übersehen kann, wenn dann plötzlich die oben angegebenen Symptome, welche auf Encephalitis deuten, auftreten, so befindet sich diese sicher auf dem Wege ihrer Ausbildung. Die Heerderscheinungen, welche durch die angegebenen Processe bedingt werden, weisen dann auch auf den Sitz der entstehenden Encephalitis hin.

Entwickelt sich letztere bei diesen Processen oder in der Umgebung von Tumoren oder Residuen akuter Encephalitis schleichend, so kündigt sich dies meist nur durch Symptome einer fluxionären Hyperämie im Schädel an. Allmählig kann die Krankheit in einem ziemlich latenten Stadum immer weitere Dimensionen annehmen.

Wenn die akute Encephalitis den Ausgang in Eiterung und Abseessbildung nimmt, so tritt in der Regel kein Nachlass der Erscheinungen ein. Es gehört zu den Seltenheiten, dass hier eine kurze Zwischenpause freierer Zeit beobachtet wird. Findet der Process in Regionen des Gehirns statt, welche in keinem direkten Zusammenhang mit motorischen oder sensiblen Bahnen stehen, so steigern sich die vorhandenen Aligemeinerscheinungen mehr oder minder schnell, oder treten von Neuem und lebhafter auf, wenn ein Stadium relativen Wohlbefindens voraufgegangen sein sollte. Diese bestehen in heftigen Kopfschmerzen, Schwindel, Erbrechen, verlangsamtem Pulse, dilatirten Pupillen, gesteigerter Temperatur. Bald tritt Sopor hinzu und aligemeine oder partielle, klonische oder tomsche Krampfanfälle.

Wie schnell eine akute Encephalitis in Abscessbildung übergehen

könne, lässt sich nicht übersehen, weil wir die Symptome für den Beginn der Eiterung nicht kennen. Nur wenn diese auf dem Boden der Pyämie gewachsen ist, können Schüttelfröste ihren Anfang anzeigen.

So lange der Abscess nicht Centra erreicht, deren Funktionsstörungen mit Sicherheit auf dieselben zurückweisen, so lange werden keine Heerdsymptome auftreten. Nur wenn der Koptschmerz auf einer bestimmten Stelle fixirt bleibt, wird man diese als den Ort der Abscessbildung ansehen dürfen.

Wenn sich Abscesse nach Otitis interna entwickeln, so wird mas dieselben je nach dem Sitz der Otitis im mittleren Grosshirnlappen oder im Cerebellum zu erwarten haben. Von dem ersteren können keme Heerdsymptome erscheinen, da weder motorische noch sensible Centra in ihm nachgewiesen sind. Es wird also ein in ihm gelegener Abscess schon ziemliche Dimensionen annehmen dürfen, ohne dass man, abgesehen von dem Sitz der Kopfschmerzen, aus den vorhandenen Symptomen sich einen Schluss auf den Sitz des Abscesses wird erlauben können. Sobald aber ein Abscess im Schläfenlappen sich soweit ausgebreitet hat, dass er motorische oder sensible Centra erreicht, so wird die Funktionstörung derselben deutliche Heerderscheinungen veranlassen. Es hatte z. B. in dem einen von Reimer beschriebenen Fall sich nach Caries is der l'aukenhöle ein Abscess imrechten Schläsenhappen entwickelt. Schwisdel, Brechneigung, Schmerz in dieser Gegend waren die einzigen Symptome. Als aber der Process das Corpus striatum erreicht hatte, trat labmung der linksseitigen Extremitäten ein ohne Störung der Sensibilität

In einem anderen Fall desselben Autor befindet sich der nach Otom interna zur Entwickelung gekommene Abscess in der linken Grosshumbemisphäre und hat über zwei Drittheile des Schläfenlappens eingenommen. Es wurde dies Krankheitsbild freilich durch Meningitis der Convexität, der Basis und ventrikulären Erguss getrüht. Auch hier mit der Abscess motorischen und sensiblen Centren nahr getreten sein. Es findet sich Herabsetzung der Sensibilität der linken Gesichtshälfte und Paralyse der rechtsseitigen Extremitäten notirt.

Wenn nach Entzündung und Eiterung des Proc. mastoideus och ein Abscess in der einen Hälfte des Cerebellum entwickelt, so wird er sich durch lebhafte Occipitalschmerzen, Schwindel und Störungen in der Coordination kundgeben. Es sind auch von Maunders schwicht Krampfzufälle, numentlich des Facialis und doppeltseitige Neuroreunitis beobachtet worden.

Von den aus anderen Ursachen in anderen Regionen des Gehrmentstandenen Abscessen führe ich folgende Symptome an.

Abscess in der unteren Hälfte des Pons mit Erweichung beider

Kleinhirnschenkel und rother Erweichung des Oberwurm des Cerebellum. Die Erkrankung im Gefolge von Pachymeningitis begann mit Krämpfen und Störung der Sprache. Anarthrie, keine Aphasie. Dann bei gleichzeitiger Entwickelung von basaler Meningitis heftiger Kopfund Nackenschmerz. Verlust der Sensibilität. Paralyse des Gaumensegels und der unteren Extremitäten. Zunge schwer beweglich. Weit
geöffneter Mund. Erst contrahirte, dann dilatirte Pupillen. Bubbi nach
oben gerollt. Schwindel, Tremor. Unzusammenhängende Sprache.
Neigung nach rechts überzufallen. Grosse Unruhe, schliesslich Bewusstlosigkeit. Respiration selten und unregelmässig. Temperatur sehr herabgesetzt (33,2) (Reimer).

Abscess im linken Hirnschenkel bis an den Oculomotorius reichend. Heftiger Kopfschmerz auf der linken Seite und Parese des linken Oculomotorius. Ausserdem keine Symptome als terminale tetanische Erscheinungen (S t i e b e l).

Rothe Erweichung der hinteren Corpora quadrigemina und der Crura cerebelli ad corpora quadrigemina. Seröser ventrikulärer Erguss. Hydrocephalischer Knabe von 5¹ z Jahren. Eines Tages plötzlich erblindet. Hydrocephalischer Schädelbau, Stauungspapille mit Amaurose, Erbrechen, Kopfschmerzen, Schwerhörigkeit. Stadium der Latenz, jedoch mit unveränderter Amaurose. Nach mehreren Monaten plötztich Sopor, nach 4—5 Tagen scheinbare kurze Besserung. Dann schneller kleiner Puls, Bulbi nach oben rotirt, Pupillen verengt, Tremor. Tod bei Bewusstsein (Geissler).

Knabe von 11 Jahren, von einem Stein an der Stirn getroffen. Man konnte einen Spalt im Knochen nachweisen, die Wunde der weichen Bedeckungen war von geringem Umfang. Symptome von Erkrankung des Gehirns oder seiner Häute waren nicht zugegen. Nach sieben Wochen beobachtete man, dass bei Husten Eiter aus der Wunde trat, der seinen Sitz in der Schädelhöle hatte. Nach eirea drei Wochen schien die Wunde geheilt zu sein. Zwei Wochen später Kopfschmerzen, Erbrechen, schnelle Abmagerung. Die Wunde eiterte in geringem Maass. Neuroretinitis in beiden Augen, unruhige Nächte, Delirien, keine Lähmungserscheinungen. Er wurde an der Stelle der Wunde trepanirt, doch wurde die Dura normal und kein Eiter gefunden. Am Tage nach der Operation collabirte der Knabe plötzlich. Die Dura wurde nun gespalten, worauf sich etwas seröse Flüssigkeit entleerte. Dann wurde ein Messer etwa zwei Centimeter tief in die Hirnsubstanz eingesenkt und damit der Abscess geöffnet. Nachdem Eiter abgeflossen war, wurde eine Drainröhre eingelegt. Nach einer Woche, in welcher das Kind

grosse Unruhe gezeigt. Urin und Sedes unwilkührlich entleert hatte, aher bei freiem Sensorium geblieben und nur hie und da leichte Zuckungen gehabt hatte, trat das lethale Ende ein. Es fand sich ein Absenin der Markmasse des vorderen Lappens der rechten Grosshirnhemisphäre, der mit Blut gemischten Eiter enthielt und dessen Wände erweicht waren. Die Pia war an der Basis dieses Lappens entzündet, ihm Maschen voll Eiter (Sampson Gamgee).

Centraler Abscess in der linken Hemisphäre, der dieselbe zugrössten Theil einnimmt. Sopor, Papillen controliet, Bulbi nach obengerollt. Keine Störungen im Gebiet der Motilität (Wiener Findelanstalt).

Ein grosser Abscess im rechten Vorderlappen, der in den rechten Seitenventrikel perforirt ist. Im linken Vorderlappen ein centruck Abscess von Wallnussgrösse. An der unteren Fläche der rechten Häum des Cerebellum, dem Lobus posterior inferior entsprechend ein hasenussgrosser Erweichungsheerd. Kopfschmerzen, Fieber. Im linken Ben die Erregbarkeit durch den Induktionsatrom verringert. Umfallen nach links. Opisthotonus, Trismus. Krämpfe der Nacken- und Rückenmuskel, Contraktur im rechten Arm. Paralyse des linken Faculta Strabismus divergens, Nystagmus, Pupillen ditatirt, Lichtschen. Umruhe, Beschränkung der Intelligenz (Reimer).

Caries des Daches der linken Orbita und Os frontis. Chromeir Pachymeningitis. Sulziges Exsudat in den Maschen der Pia. Fast der ganze linke Vorderlappen zu einem Abscess umgewandelt, der nach von nur von der verdickten Pia gedeckt wird. Oedem der Umgebung und metastatische Eiterheerde. An der linken Seite basale Meningitis zweiterigem Exsudat, vom Chiasma bis zum Pons und in die Fossa Sylvareichend. Embolie der linken Arter. insularis. Seröser ventrikularis Erguss. Kopfschmerzen, Anästhesie der linken Gesichtshälfte. Angemeine Convulsionen, dazwischen tonische Krämpfe der unteren Ertremitäten, besonders der rechten. Gehör links schwächer, linke Pepille sehr dilatirt, linke Conjunktiva ödematös. Nach den Convulsionen Aphasie, welche Symptome den Vorgang der Embolie anzeigten. Fieten (Reimer.)

Im linken Vorderlappen zwei Abscesshölen, die mit dem Seitzventrikel in Verbindung standen, der ebenfalls mit Eiter gefüllt wir Der Eiter war ausserdem in den rechten Seitenventrikel gedrunge-Das Septum pellucidum war verschwunden. Heftige Kopfschmeries Fieber, Convulsionen, Aphasie (Durand-Pardel). Die Angalessdiesem Fall sind leider nicht genau genug.

Abscess in der dritten Frontalwindung der rechten Seite in Fold

von Schädelbruch. Aphasie. Lähmung der linken Körperhälfte (Simon, London).

Abscess in der dritten Frontalwindung der linken Seite von der Grösse einer Wallnuss in Folge von Schädelbruch. Bewusstlosigkeit, Delirien, linke Pupille reaktionslos. Keine Störungen der Mottlität. Zehn Tage nach der Verletzung plötzlich Aphasie, erst schwache Contruktion des rechten Arms, dann vollständige Paralyse der rechten Körperhälfte (Sidney-Jones).

Bokar hat einen Gjährigen Knaben im Spital behandelt, der zwei Menate vor seiner Aufnahme durch einen Stein in der Stirngegend gering verletzt war. An dieser Stelle entwickeite sich bald nach der Verletzung eine Geschwulst, dann ein haselnussgrosser Abscess, der geöffnet wurde und nach wenigen Tagen heilte. Vierzehn Tage spitter traten Convulsionen auf, dann folgte Somnolenz, Erbrechen, Außeufzen, Stridor dentium, anhaltender Kopfstinnerz in der Stirngegend. Zugloich trat Parese der linken Kürperlaufte auf.

Bei der Aufnahme fand man an der Glabella eine Narbe, unter welcher eine seichte Vertietung zu fühlen war. Pupillen beweglich, Sensorium frei, gedrückte Gemütlisstimmung. Parese der linken Körperhälfte, Contraktur der Finger der linken Hand, unregelmässiger Puls. Pleuritisches Ersudat. L. H.

Zwöif Tage nach der Aufnahme trat der Tod ein, nachdem die Erscheinungen im Ganzen die gleichen get lieben waren und der Knabe namentlich viel Durst und Unruhe gezeigt hatte. Am Morgen des Todestages plötzlich Schwindel. Sopor, heftige Convulsionen. Gesicht hvide, die rechte Pupille stark dilatirt, die linke contrahirt, beide ohne Reaktion. Stuhlgang und Urin unwilkührlich entleert, Puls unregelmassig, etwas verlaugsamt.

Bei der Sektion fand sich die verletzte Stelle der Glabella an der Aussenfläche nekrotische zerstört. An dieser Stelle missfarbiger Enter und eine dünne nekrotische Knochenlamelle. Dieser Stelle entsprechend ist die innere Fläche des Knochens rauh, nach links hin verdünnt. An dieser Stelle ist die Dura mit einem geiben festen Exsudat belegt. Birnhaute an dieser Stelle verdickt, im Ganzen hyperämisch. Pia und Dura an der Stelle der Verletzung fest verlothet. Im linken Seitenventrikel kares Serum, der rechte mit dickli hem, grünlich gelbem Enter erfüllt. Seitwärte und rückwärts von diesem Ventrikel ein kindsfaustgrosser Abscess. In der Nähe, im hinteren Theil der rechten Hemisphäre ein zweiter eingekapselter Abscess. Linksseitiges pleuritisches Exsudat.

Die Encephalitis war hier mit nur mässig ausgeprägten Erscheinungen verlaufen. Die terminalen Erscheinungen rühren von der Perforation des Abscesses in den Ventrikel her.

Bei einem Mädchen von zwei Jahren acht Monaten tritt Parese der rechten Extremitäten auf, nachdem ein Anfall von heftigen und allgemeinen Convulsionen vorhergegungen war, deren Ursache nicht nachgewiesen werden konnte. Allmählig entwickelte sich Paralyse und Anás-

thesie der rechten Extremitäten, während die der linken Settblieben. Erbrechen, Neigung zur Somnolenz, Strabismus conv Endlich Sopor und Tod neunzehn Tage nach Beginn der Krankhe Sektion ergab einen Abscess in dem Centrum der linken Hem von der Grösse einer Faust eines zweijährigen Kindes. Der A hatte das Dach des linken Ventrikels perforirt und sowohl die den rechten mit Eiter gefüllt. Corpus striatum und Thatamus den Seite waren erweicht. Die Wände des Abscesses waren ver und indurirt (Lewis Smith).

Einen ganz gleichen Fall hat Köhler (Irrenfreund XXI. 5 bei einem 1 zich zugen Knaben beobachtet, nur mit dem Unters dass hier die Ursache der Encephalitis und des Abscesses ein 2 war, welches die Stirn betroffen hatte.

Ein Knabe von 4 Jahren war mit der linken Schläfe auf einet gefallen. Fistulöse Oeffnung mit Eiterung und pulsirender Geschleidliches Wohlbefinden, hie und da Fieber. Plötzlich Delirien, Lähmung der Extremitäten, erst rechts, dann links und Tod. I sich ein Abscess, der den ganzen Stirnlappen und fast den ganzen fenlappen der linken Hirnhemisphäre einnahm (E. Sch mid t).

Der Fall, den Wyss publicirt hat, betrifft einen Knaben zu Monat. Derselbe erkrankt ohne nachweisbare Ursache mit Aufschallgemeinem Tremor, Zuckungen im rechten Arm und Bein, Som Dann folgt ein Stadium relativen Wohlbefindens, aber mit rechten Hemiplegie. Im terminalen Stadium Convulsionen, die immer hwerden, anfangs die linke, dann auch die gelähmte Körperhälfte fen, Zunahme des Schädelumfanges, Erblinden, Lähmung bei oculomotorii. Tetanusähnliche Lage ausser der Zeit der Convul Die Sektion weist einen Abscess nach, der den bedeutend vergrülinken Vorderlappen des Gehirns einnimmt. Seitlich reicht der bis unter die Pia.

Es liegt auf der Hand und erhellt aus diesen Angaben, Symptome eines solitären Abscesses einfacher und klarer sein als wenn sich multiple Heerde gebildet haben. Die Symptome scesse werden ausserdem vielfach durch die Erscheinungen der eirenden Krankheiten, wie Entzundungen der Hirnhäute, Blub Sinusthrombosen etc. undentlich gemacht und verdeckt.

Wenn ein Stadium relativen Wohlseins nach dem ersten Au und Nachlass der Symptome einer akuten Encephalitis gefolwelches übrigens nicht lange zu dauern pflegt, und dann plötzl. Erscheinungen eines Abscesses auftreten, so ist mit Sicherheit an men, dass dieser sich schon latent entwickelt hatte und jetzt letztes Stadium getreten ist. Es sind dies Abscesse, welche nicht eingekapselt worden sind, sondern durch Schmelzung ihrer Umgebung immer gewachsen und nicht selten in einen Ventrikel perforirt sind. Die terminalen Erscheinungen der Abscesse sind sehr heftig. Es treten schnell Delirien, Sopor ein, allgemeine lebhafte Convulsionen, welche mit Rücksicht auf den Sitz des Heerdes einzelne Regionen des Körpers mehr bevorzugen können, vollkommene epileptische Anfälle, Erbrechen, Stridor dentium, beträchtliche Dilatation der Pupillen. Dabei ist der Puls meist beschleunigt, oft unzählbar, und die Temperatur erfährt schnelle und bedeutende Steigerung bis zu 40 und darüber.

Wenn Perforation des Abscesses in einen Ventrikel oder nach aussen erfolgt, welches letztere zu den grössten Seltenheiten gehört, so kann ein Frostanfall auftreten. Die Perforation dient übrigens nur dazu, den tödtlichen Ablauf zu beschleunigen.

Nach Auftreten der terminalen Erscheinungen des Abscesses pflegt der Tod nach wenigen Stunden oder Tagen zu erfolgen. In seltenen Fällen hat man dies Endstadium 3-4 Wochen dauern sehen.

Zu den grössten Ausnahmen gehört das Fehlen der Convulsionen im Endstadium oder sogar der Mangel des letzteren selbst. Ganz selten hat man einen Abscess tödtlich ablaufen sehen, ohne dass die beschriebenen Symptome des terminalen Stadiums den herannahenden Exitus tethalis augekundigt hätten.

Es ist nicht nothwendig, dass Eiterung und Abscess nach akuter Encephalitis jedes Mal einen schnellen Verlauf durchmachen. Es kann nach einem akuten Anlauf die weitere Entwickelung chronisch werden. Es wird dies von der Grösse, dem Ort des Abscesses, von der zu Grunde liegenden Krankheit abhängig sein. Es wird also ein solcher Abscess, indem er das umgebende Hirngewebe dauernd reizt, eine allmählige Wucherung der Glia und Bildung einer bindegewebigen Kapsel bewirken können, welche zunächst dem weiteren Wachsthum des Abscesses Einhalt thut. Auf der anderen Seite nimmt man an, dass es ausser diesen chronisch gewordenen Abscessen auch andere gebe, welchen keine akute Encephalitis zu Grunde gelegen habe, sondern die von vorneherein den Weg schleichender Entwickelung eingeschlagen haben. Diese sind ebenfulls jedes Mal von einer Kapsel, einem sog. Balge umschlossen.

Gleichviel ob die der Abscessbildung voraufgegangenen Erscheinungen mehr oder minder heftig gewesen sein mögen, so treten mit dem chronischen Gange des Abscesses die früheren Allgemeinerscheinungen allmäblig vollkommen in den Hintergrund. Es können noch hie und da Kopfschmerzen, Mattigkeit, schwankender Gang zurückbleiben, es können auch in einzelnen Fällen Störungen der Sprache, Paresen, Pa-

ralysen persistiren. Zuweilen hat man auch epileptiforme Anfitreten sehen. In der Mehrzahl der Fälle entwickelt sich aber dium relativen Wohlbefindens, ohne auffällige Residuen des vigangenen Processes. Man nennt dies Stadium des Abscesses Latenz. Die Dauer desselben kann Wochen und Jahre betrage

Nach Förster scheint selbst eine gelbe Erweichung läng latent bleiben zu können.

Er erathit von einem zwölfjährigen Knaben, der vor 3 🌃 stürzt war. Zeichen von Hirnerschütterung gehabt hatte und schemend vollständig genesen war. Plötzlich bemerkte man Sta Schwerhörigkeit, unsuberen Gang, dann Libmung des Gesicht. linken, dann der rechten Haltte, worauf Lahmung sammtliche mitaten felgte. Ted an Phenmonie. Die Sektion ergab: Die 6 gedrückt, beträchtlicher seröser Erguss in den Ventrikeln. Bei tung der Basis des Gehirns sah man den hinteren Theil der Br den anliegenden Seitentheilen des kleinen Gehirns und dem Theil der Medulla oblongata zu einer über wallnussgrossen, sehr gelbuchen Geschwalst verschmolzen, die aber oberflachlich nich 1 stanz zeigte. Diese Anschwellung war durch die gelbe Erweit Theile bedingt. Der Heerd erstreckte sich von dem Pons auf dulla oblongat i und war am Boden des vierten Ventrikels fast vom Ependym bedeckt. Die Nervenursprünge daselbst war noch zu erkennen, im kleinen Hirn hatte der Heerd nur eine Ausdehnung. Auf den Durchschnitten zeigte er die charakt hellgelbe Farbung, seine Masse war sulzig, aber nicht zerflie en durch ein Fadengerüst gehalten wurde, doch trat allmählig hellkeit hervor. Die Grenzen des Heerdes gingen ganz allumblig ! Injektion und capillare Apoplexicen roth gefärbte Hirnaubstanz

Ein ausgezeichnetes Beispiel längerer Latenz von Hirnabe fert Demme.

Ein Knabe, der zur Zeit seines Todes dreizehn Jahre alt im Alter von 9 Monaten. In Forge davon soll er 2 -3 Worken vendriesslich, zum Weinen geneigt, ohne Appetit gewesen sein Lebensjahr heftige Kopfschmerzen in Stirn und Hinterhaupt, klonische Krampfe der rechten Seite von 2 10 Minuten Dar Verlust des Bewusstseins. Dabei schritt die körperliche und n die geistige Entwickelung des Knaben gut vorwarts. Im 8, 3 hafter Kopfschmerz mit reichbehem Erbrechen und eine Bewi keit, web he drei Tage undauerte. Man obole diesen Zufall auf fluss zu starker Hitze. Nach dies Wochen war der Knate e gestellt. Abermals war die tiesundheit Jahre bindurch ungetre Beginn des 13. Lebensjahres bewerkte man eine anfangs vorüber spitter dauernde Unsicherheit des Ganges. Er konnte die Trer allein hinaufsteigen, sank auch oft im Stehen zusammen. miss nahm ab, es trat Apathie ein. Ende August 1875 Ptodrei Tage darauf Bewusstlosigkeit mit folgender Lähmung de unteren Extremitäten. Sopor, schwache Roaktion der Pupillen.

und Opisthotonus. Sensibilität der gelähmten Gliedmassen herabgesetzt, der oberen Extremitäten erbüht. Urin enthält Spuren von Eiweiss. Puls etwas verlangsamt, die Temperatur schwankt zwischen 37,8 und 38,3. Am 31. August plötzlich heftige allgemeine Zuckungen und Tod.

Die Sektion ergab: In beiden Grosshirnhemisphären, Cerebellum, Pons, beiden Grosshirnschenkeln und Medulla oblongata 15 Abscesso von der Grösse einer Erbse bis einer Bohne. Der grösste befand sich im rechten Centrum semiovale. Die meisten hatten ihren Balg imt ziemlicher glatter Innenfläche und grünweissem eitrigen Inhalt. In der Umgebung der Abscesse, den Meningen nichts pathologisches.

Es sind in diesem Fall die terminalen Erscheinungen auf einen Insult zurückzuführen, der zwölf Jahre früher stattgefunden hat. Wie viel Zeit die Abscesse zu ihrer Entwickelung gebraucht haben, lässt sich nicht übersehen, doch scheint dies nicht in stetigem Fortschritt, sondern sprungweise geschehen zu sein.

Diese chronischen Abscesse scheinen lange unverändert bestehen zu können. Allmählig beginnen sie zu wachsen, indem ihr Inhalt zunimmt und die Kapsel mehr dehnt. Der Druck auf die Umgebung des Abscesses wird dadurch verstärkt und es kann rothe entzündliche Erweichung oder entzündliches Oedem derselben entstehen. Am häufigsten kommt es zur einfachen Nekrose, gelben Erweichung der peripheren Zone, so dass ihre Kapsel in Folge davon nur locker mit der Umgebung verbunden ist. Die stärkere Ausdehnung ruft Symptome der Raumbeengung im Schädel, Störungen in der Blutcirculation, Steigerung des Blutdruckes hervor. Diese treten zeitweilig auf, können wieder zur Ruhe kommen und ein neues Stadium der Latenz folgen. Endlich treten terminale Erscheinungen wie im Endstadium des akuten Abscesses ein. Diese können sowohl allgemeiner Natur sein, als sich auch durch bestimmte Funktionsstörungen auf bestimmte Heerde beziehen. Endlich beschliessen Convulsionen oder epileptitorme Anfälle die traurige Scene. Die Dauer dieses Endstadiums kann Tage und Wochen betragen. Perforation der Kapsel und Austritt von Eiter in die Umgebung beschleunigt den tödtlichen Ablauf der Krankheit.

Diagnose.

Wenn nach Verletzungen des Schädels sowohl Meningitis als Encephalitis folgen, so sind die Symptome beider Krankheiten nicht auseinander zu halten. Es werden unter solchen Umständen die Erscheinungen der Encephalitis nur dann deutlich, wenn die Verletzung der Hirnhäute minimal, die des Gehirns aber ausgedehnter ist, wie in den beiden beschriebenen Fällen, in denen Encephalitis nach Schusswunden entstanden war. Hier hatte die Läsion des Knochens und der Hirnhänte sich nicht über den Eingang des Schusskanals seitlich von dagegen war dieser in beiden Fallen über 10 Centim, lang gewo

Encephalitis kann überhaupt nur dann zur Differentialdiage anderen Processen kommen, wenn sie Heerderscheinungen ma wenn diese nicht durch andere Processe complicirt werden. Sitz des Heerdes im Allgemeinen weist der Ort der Konfschmen Ferner erhält man eine Stütze für die Diagnose des Heerdes, wi umschriebene Caries des Schädels die Grundlage für die Entwi von Encephalitis geboten hat. So hatte die Erkrankung in zwi von Bókai und Reimer das Stirnbein an einer Seite getro der Abscess hatte sich im entsprechenden vorderen Lappen de hirnhemisphäre entwickelt. Je mehr diese Abscesse nach von um so weniger sind sie mit Störungen der Motilität und Sensibili knüpft. Ist der Lobus praccentralis, die vordere Centralwind dritte Frontalwindung ergriffen, so werden die von diesen Cent hängigen Heerdsymptome auftreten. Es gehört aber dazu, de Windungen selbst ergriffen und nicht bloss verdrängt sind. Die gehörigen Heerdsymptome bestehen, wie ich kurz wiederholen Aphasie, Lühmung oder Convulsionen, Herabsetzung der Sensil den oder einer der contralateralen Extremitäten, Störungen in des Facialis, Hypoglossus, Accessorius.

Für jede Beurtheilung eines Abscesses nach seinen Symmuss man folgendes beherzigen. Man findet zuweilen sehr ausge Abscesse, welche nur allgemeine Symptome bewirkt haben, he aber von den Heerdsymptomen, welche seinem Sitz zukamen oder nur schwache Erscheinungen zu bemerken waren. In die wird eine sorgsame Untersuchung nachweisen, dass die betrechten und Leitungsbahnen nicht von der Eiterung zerstört, nur allmählig verdrängt waren und sich mehr oder minder an de gewöhnt hatten.

Encephalitis und Abscesse nach Otitis und Carics fassen eden Schläfenlappen. Hier können sie ohne Heerdsymptome blei sie durch allmählige Ausdehnung motorische oder sensible Labahnen und Centren treffen und die diesen eigenthtimhichen Sy in der entgegengesetzten Körperhälfte veranlassen. Oder sie edie angrenzende Hemisphäre des Cerebelhun. Diese zeichnen anderen nur durch Störungen der Bewegungen, Convulsionen. Er aus. Abscesse im Occipitallappen können motorische Störunges contralateralen Extremitäten veranlassen.

Die seltenen Heerderscheinungen bei Abscessen im Pons dunculus cerebri sind bei den betreffenden Fällen angegeben.

Wenn man nun gewisse dieser Heerdsymptome vor sich hat, so handelt es sich zunächst darum, ob sie von Abscessen oder Tumoren herrühren. Unter den Ursachen der Erkrankung sprechen Verwundungen und Otitis für den Abscess. Man muss indess daran denken, dass man in seltenen Fällen auch nach Verletzungen hat Tumoren entstehen sehen. Abscesse, welche nach akuter Encephalitis verhältnissmässig schnell ablaufen, können nicht mit Tumoren verwechselt werden. Dagegen ist dies eher bei langsamerem Verlauf und namentlich bei lang bestehenden chronischen Abscessen möglich. Folgende Momente dienen zur Difforentialdiagnose. Zunächst pflegen die Heerderscheinungen bei Tumoren schärfer ausgeprägt zu sein, als bei Abscessen. Letzteren geht ein mehr oder weniger lebhaft entwickeltes Stadium von Reizerscheinungen vorauf. Es folgt dann in der Regel das Stadium der sog. Latenz, in welchem alle oder die meisten Symptome zur Ruhe kommen. Dies währt in den akut verlaufenden Fällen kurze Zeit, in den chronischen Monate und Jahre. Dann treten von Neuem heftige Erscheinungen auf, welche zum Ende führen, oder noch einmal ein Stadium der Latenz eintreten lassen, nach welchem sicher der lethale Ausgang eintritt. Die Entwickelung der Tumoren ist dagegen eine schleichende und nicht von den Allgemeinerscheinungen begleitet, wie die Encephalitis mit ihren Folgen. Es kann im weiteren Verlauf der Tumoren wohl zu einem Nachlass der Symptome, nie aber zu einem solchen Stadium der Latenz kommen, wie es bei den Absessen beobachtet wird. Hohes Fieber spricht mehr für Abscesse, während die Lebhaftigkeit der Convulsionen eber den Tumoren eigen ist. Das terminale Stadium kann bei beiden Processen gleich sein, doch pflegt es bei den Abscessen mit heftigeren Erscheinungen aufzutreten. Die Lähmung der Centren der Medulla oblongata, das von den Cirkulationsstörungen abhängige Hirnödem bereiten dem Leben ein Ende.

Man muss im Auge behalten, dass in der umgebenden Zone eines Tumor Encephalitis mit ihren Folgen sich entwickeln kann. Dann können die den Tumor begleitenden Erscheinungen grösseren Schwankungen unterliegen und es kommen, wenn man die Anamnese nicht genau kennt, Fülle vor, in welchen man einen Abscess von einem Tumor mit Encephalitis nicht unterscheiden kann.

Encephalitische Heerde können mit solchen verwechselt werden, welche nach Hirnbämorrhagie oder Arterienverstopfung entstehen, falls sie gleich im Anfang mit den Symptomen von Hemiplegie auftreten. Die Kenntniss der Anamnese schützt vor Irrthum und ebenso der fernere Verlauf. Die Allgemeinerscheinungen bei Encephalitis haben längere Dauer, ehe die Heerdsymptome erscheinen. Der typische Ablauf des

Abscesses geht den anderen Processen ab. Wenn sich dagegen Encephalitis zu Heerden gesellt, die durch Hämorrhagie oder Arterienverstopfung entstanden sind, und es dann zur Eiterung kommt, so sind de
daraus resultirenden Erscheinungen von denen eines einfachen encephalitischen Abscesses nicht zu trennen, wenn man nicht woiss, was voraufgegangen ist.

Wenn in Folge von Otitis und Caries Sinusthrombose entstander und das Vorhandensein dieser nicht durch ihre charakteristischen Symptome bewiesen ist, so kann man diesen Vorgang nicht von einem am gleicher Ursache entstandenen Abscess unterscheiden.

Ebenso wenig lässt sich im terminalen Stadium des Abscesses, wert dasselbe in Folge von Durchbruch des Abscesses in einen Ventrikel mit sehr heftigen Symptomen und akut verläuft, die Differentialdiagnise zwischen diesem Process und einer schnell tödtlich ablaufenden Hirshämorrhagie machen.

Prognose.

Die Prognose der Encephalitis ist im Allgemeinen schlecht auf hängt von den Ursuchen ab, welche das Entstehen dieser Krankheit bewirkt haben. Dass ein einzelner Abscess noch immer eher eine ganstige Prognose zulassen kann, als mehrere, liegt auf der Hand.

Wenn in Folge von Verwundungen oberflächliche rothe Erwechungsheerde von nicht bedeutendem Umfang entstehen, so konner diese vollkommen zur Vernarbung und Heilung kommen. Es kann die sogar geschehen, nachdem eine gewisse Masse von Hirnsubstanz dura die Verwundung oder später auf operativem Wege verloren worden is. wofür mannigfache Beispiele vorliegen. Auch tiefer gehende Schaswunden des Gehirns können, wenn sie nur die Hemisphären oberhalt der Ventrikel betroffen haben, vollständig ausheilen, falls die Verletzung des Knochens und der Hirnhäute sich nicht weiter als auf die nariett Umgebung des Schusskanals erstreckte. Die zurückbleibende hugkunn freilich die Ursache zu einer späteren Encephalitis abgeben. Intt zu diesen Encephalitiden eine Entzündung der Hirnhäute hinzu, 20 25 der Ausgang in der Regel lethal. Man hat indess in einzelnen Fallen nuch Verlust von Knochenpartieen und Hirnmasse und gehöriger Lereissung der Hirnhäute noch Heilung eintreten sehen, freilich gewahrlich mit einem bleihenden Defekt in den geistigen oder körperlichs Funktionen. Gruss berichtet über einen 21 sjährigen Knaben, de: al der linken Seite des Occiput eine 10 Centimeter lange Risswunde in de Weichtheilen erlitten batte. Unter derselben fand sich der Knochen in der Grüsse eines Guldens versplittert und die Hirnhäute an dien

Stelle zerrissen. Graue und weisse Substanz des Hirnhinterlappens gingen in einer Menge von eirea 20 Gr. verloren. Volles Bewusstsein. Am 24. Tage nach der Verletzung war die Wunde ohne besondere Symptome geheilt.

Wenn Heerde rother Erweichung ohne äussere Verwundung entstanden sind und keinen zu grossen Umfang haben, so können sie vernarben oder eingekapselt werden und unschädlich liegen bleiben. Von der Möglichkeit einer solchen Verheilung sind aber diejenigen ausgeschlossen, welche durch Pyämie oder Syphilis entstehen.

Rothe Encephalitis um erweichte Heerde, welche durch Hämorrhagie oder Arterienverstopfung entstanden sind, kann zur Vernarbung oder Abkapselung derselben führen.

Rothe Encephalitis, welche sich in der Umgebung von Tumoren entwickelt, führt zu gelber Erweichung (Nekrose) oder zur Eiterung. Heerde gelber Erweichung können lange persistiren, ehe sich Eiterung hinzugesellt, oder Hirnödem und ventrikulärer Erguss dem Leben ein Ziel setzen, wie der Fall von Förster beweist.

Ist es zur Ausbildung eines Abscesses gekommen, so laufen alle Fülle lethal ab, in welchen dieser Vorgang auf Carics der Schädelknochen, namentlich des Os petrosum oder Processus mastoidens, auf Pyämie, Syphilis, eiteriger Bronchitis, chronischen Lungenaffektionen mit Zerfall des Gewebes, chronischen Knocheneiterungen, namentlich in den Gelenken beruhte.

Was die Prognose der Abscesse betrifft, welche in Folge von Verwundung entstanden sind, so kann man sicher annehmen, dass sie für sich allein keiner Ausheilung fähig sind, sondern sicher zum Tode führen. Wenn sie an der Oberfläche liegen, und ihr Sitz diagnosticirt werden kann, so ist man im Stande, nach voraufgegangener Trepanation den Abscess zu entleeren. Man hat auf diesem Wege Heilungen erzielt, doch sind diese sehr selten. Jedenfalls würde sich bei einem solchen Verfahren die Aussicht günstiger stellen, wenn sich der Abscess noch in akutem Stadium befindet, als wenn er schon chronisch geworden und abgekapselt ist.

Wenn bei chronischen Abscessen, gleichviel aus welcher Ursache sie entstanden sind, Perforation und spontane Entleerung unter die Bedeckungen des Schädels oder direkt nach aussen, wie z. B. durch das Gehörorgan zu Wege gekommen ist, oder wenn man den andrängenden und unter der Haut fluktuirenden Abscess künstlich geöffnet und entleert hat, so sind allerdings Heilungen vorgekommen, doch gehören diese zu den grössten Seltenheiten.

Therapic.

Die Behandlung der Encephalitis richtet sich sowohl nach der Stadium derselben als nuch den Ursachen.

Die Allgemeinerscheinungen einer akuten Encephalitis, gleich gültig aus welchen Ursachen diese entstanden ist, müssen mit kalte Umschlägen über den Kopf, Eisbeuteln, Abführmitteln bekämpft werden. Man wendet, falls sehr lebhafte Kopfschmerzen oder Convulsiona auftreten, Narcotica wie Morphium, Chloralhydrat, Castoreum an. It neben den Convulsionen Bewusstlosigkeit zugegen, macht man subtane Injektionen von Morphium oder applieirt Chloralhydrat im Clysmer Heilebhaftem Fieber ist Chinin oder salicylsaures Natron zu reichen.

Gegen Heerderscheinungen kann, so lange keine Eiterung eing treten ist, ebenfalls nichts anderes unternommen werden. Sind die et zündlichen Heerde durch Otitis entstanden, so reinige man das Ohr öfti im Tage, indem man laues Wasser in den äusseren Gehörgang fliest und wieder auslaufen lässt. Einspritzungen dürfen nicht gemacht wieden, weil diese Schwindel, Ohnmacht, sogar Krampfanfälle zur Folhaben können. Dasselbe Verfahren muss prophylaktisch bei Otitis interna zur Anwendung kommen, ehe Encephalitis eingetreten ist, dan nicht der im Ohr sich ansammelnde Eiter den kariösen Process steige und dessen Folgen zeitigt. In ebenfalls prophylaktischer Hückszeinuss Trepanation des Proc. mastoideus stattinden, wenn dieser ach Folge von Druck bei Otorrhoe schmerzhaft zeigt, sich also im Zustander Entzündung und Eiterung befindet. Es ist möglich, durch de freien Abfluss des Eiters die Entwickelung von Encephalitis zurückschaften.

Aus demselben Grunde müssen Wunden, welche durch Verletzudes Schädels entstanden sind und Häute und Musse des Geharns blogelegt haben, unter den nöthigen Vorsichtsmassregeln rein gehalt und antiseptisch verbunden werden. Es ist unter diesen Bedangung möglich, den Process der Eiterung möglichst zu beschränken.

Wenn die Zeichen der akuten Encephaltis nachlassen, muss die Kranke möglichet in Ruhe und fern von allen Erregungen gehalts werden. Man behüte ihn auch vor zu grellem Licht, lauten Geräuscht Seine Diät muss milde und nahrhaft sein, hauptsächlich aus Mid Fleisch, Eiern bestehen. Wein und Bier ist zu meiden. Der Stuhlgamuss hinreichend in Ordnung gehalten werden.

Wenn nach bedeutenden Verletzungen Partieen von Schädelknocht verloren gegangen oder künstlich entfernt worden sind und die von de hirn und seinen Häuten gebildete Narbe frei liegt, oder wenn aus en nicht verheilten Knochenlücke eine Encephalocele hervorragt, welche bereits übernarbt ist, so lässt man schützende Platten aus dünnem Blech oder Pelotten tragen.

Hat man Grund anzunehmen, dass die Encephalitis in Eiterung und Abscessbildung übergeht, so sind die eben angegebenen Maassregeln mit um so grösserer Strenge einzuhalten, das Kind ist überhaupt auf das sorgfältigste vor jeder krankmachenden Ursache zu behüten. Jede Hyperämie des Gehirns, mag sie durch Fluxion oder Stauung entstehen, jeder fieberhafte Vorgang im Körper ist im Stande, die Zunahme des Abscesses zu fördern und namentlich das Stadium seiner Latenz abzukürzen. Noch mehr aber würden Erschütterungen des Körpers und namentlich des Kopfes durch Stoss, Fall den Eintritt des terminalen Stadium beschleunigen können.

Wenn ein Abscess vorhanden ist, so kann es sich nur um eine Therapie handeln, wenn man seinen Sitz diagnosticiren kann, und dieser so oberflächlich gelegen ist, dass er einem chirurgischen Eingriff zugänglich ist. Die günstigsten Fälle finden sich bei den Abscessen, welche in Folge von Perforation an irgend einer Stelle des Schädels sich unter dessen weiche Bedeckungen gedrängt haben und diese unter den Zeichen der Fluktuation vortreiben. Man hat hier mit der Eröffnung des Abscesses nicht zu zögern. Es empfiehlt sich, um den Luftzutritt zu verhindern, keine grosse Oeffnung zu machen. Man handelt desshalb am sichersten, wenn man den Inhalt des Abscesses durch eine möglichst enge Canüle, die dem Liter noch Durchgang gestattet, aspirirt.

Indem wir in dem folgenden die operativen Eingriffe bei Abscessen besprechen, welche sich nicht unter diesen günstigen Verhältnissen betinden, ist es nöthig, auf den Beginn der Erkrankung zurückzugreifen für die Fälle, welche durch eine Verletzung der Kopfknochen veranlasst waren. Die Behandlung dieser Wunden in der ersten Zeit nach der Läsion ist von dem wesentlichsten Einfluss auf den Ablauf der Encephalitis.

Das leitende Princip ist hier, die Wunde möglichst wenig zu stören und den Zutritt der Luft abzuhalten.

Wenn Schädelfrakturen mit immerhin beträchtlicher Depression eintreten, ohne dass die weichen Bedeckungen des Schädels verwundet sind, so kann von einem operativen Eingriff keine Rede sein. Es sind die günstigsten Verhältnisse für die durch den Insult entstehende Moningitis und Encephalitis, unter vollständigem Verschluss der Wunde durch die weichen Bedeckungen ablaufen zu können. In vielen Fällen kommt es kaum zu einer wirklichen Entzündung der durch die deprimirten Knochenstücke gereizten Gewebe, sondern nur zu einer Hyper-

ämie. Treten Zeichen von Encephalitis auf, so werden Kälte. Absthrmittel angewandt und bei lebhaften Druckerscheinungen eine ergiebse örtliche Biutentziehung gemacht. Die deprimirten Knochenstücke werden durch die Pulsation und das zunehmende Wachsthum des Gehins allmählig wieder gehoben. Man kann dies namentlich bei sternförungen Frakturen mit centralen Depressionen recht gut beobachten. Je jünger die Kinder sind, um so unbedeutender pflegen die durch diesen Vargang veranlassten Erscheinungen zu sein. Es gehört wohl zu den Seitenheiten, wenn solche Fälle nicht günstig ablaufen.

Berkeley Hill erzählt folgenden Fall. Ein Knabe von 5 Jahren stürzt vom Pferd auf das Pflaster. Eine halbe Stunde später volles Bewusstsein, aber Schläfrigkeit. Weder Lähmungserschemungen. Doch Erbrechen. Puls 82, unregelmässig, Respiration 24. In der Gegod des Os parietale sinistrum eine weiche fluctuirende Geschwulst. In derzähltte eine örtliche Depression des Knochens. Am 10. Tage Erbrechen. Kopfschmerz, Lichtschen, Pupillendifferenz, Fieber. Nach wieder zeits Tagen Nachlass der Symptome. Am 28. Tage gesund.

Wenn die Weichtheile des Schädels mit verletzt sind und Zutrus zur frakturirten Knochenpartie gestatten, so kommt es bei Depression von Knochenstücken, Ablösungen grösserer Stücke oder kleinerer Sputter, welche die Dura verletzt haben und in derselben stecken geblieben zein können, zur Frage, ob man frühzeitig operativ einzuschreiten, dw deprimirten Knochenstücke zu heben, die losgelösten zu entfernen hab oder nicht. Heutigen Tages ist wohl die grüsste Mehrzahl darüber einig, dass es besser sei, die verletzte Knochenpartie unberührt zu lasez Man muss sich auf die Anwendung der bei Fluxionen zum Gehira, be Entzündung des Hirns und der Hirnhäute nothwendigen Mittel beschränken. Sowohl der operative Eingriff als der nicht zu hinderste Zutritt der Luft würden das Zustandekommen von Meningitis und Lecephalitis wesentlich befördern.

lat einige Zeit seit der Verwundung verflossen und eine flatzedung des Hirns oder der Hirnhänte von irgend grösserer Bedeutens
nicht aufgetreten, die Wunde der werchen Schädeldecken noch nach
geschlossen und abgesplitterte Knochenstückehen noch frei beweckel
so muss man diese, weil sie sonst nekrosiren und die Wunde reizen wirden, entfernen. Man ist um so mehr zu diesem Schritt genöthigt, weie
ein abgelöstes Knochenstück sich zwischen den Rand der Knochenwund
und der Dura eingekeilt und wie heobachtet worden ist, durch der durch auf Hirnhaut und Hirn ausgeübten Reiz epileptiforme Anfale
ausgelöst hat. In einem solchen Fall sistirten die letzteren, nachden
das Knochenstück entfernt war.

Einzelne Beobachtungen sprechen dagegen für einen frühzeitigen operativen Eingriff.

Bosisio behandelte einen 12jährigen Knaben, der sich durch Fall eine complicirte Fraktur des Stirnbeins mit Depression und Vorfall von Gehirnmasse zugezogen hatte. Es wurden drei Knochenfragmente mit dem Vorfall entfernt. Es fand dann ein weiterer Vorfall von Gehirnmasse statt, welche gangräueseirte. Hemiplegie der entgegengesetzten Körperhälfte. Vom 11. Tage entschiedene Besserung und nach ungefähr zwei Monaten vollkommene Heilung.

Baum berichtet über einen Knaben von 14 Jahren, der bei einem Feuerwerk verletzt worden war. Die Wunde befand sich 2 Centimeter nach links von der Mittellinie und zog sich in einer Länge von 7 Centim. zur linken Schläfe herab. Die Knochensplitter und die vorgefallene Hirnpartie wurden abgetragen. Eine Stunde nach dem Unfall kehrte das Bewusstsein zurück. In den nächsten Tagen drüngten sich neue Hirnmassen vor, keine Lähmungserscheinungen. Siebenzehn Tage nach dem Unfall trichterförmige Vertiefung in dem Vorfall und Abtropfen von Ventrikularflüssigkeit. Zwei Monate nach dem Unfall vollständige Heilung. Pulsirende Narbe.

Wenn die Wunde nach einer Reihe von Tagen missfärbig wird, die Allgemeinerscheinungen sich steigern und auch Heerdsymptome in Gestalt von Lähmungen auftreten, kann man sich veranlasst sehen, ein deprimirtes Knochenstück zu eleviren. Ed w. Milner that dies in einem Fall, in welchem ein Knabe von 6 Jahren durch ein herabfallendes schweres Stück Holz in der Gegend des linken Tuber parietale verwundet worden war. Nach Hebung des zwei Zoll langen Knochenstückes ging Eiter und nekrosirte Hirnsubstanz ab. Nach zwei Monaten vollständige Heilung, aber Parese des rechten Arms und der gleichsentigen Gesichtshälfte, geistige Beschränkung und Anfälle von Tobsucht.

Ist in Folge einer Verwundung ein Abscess entstanden, so wird man ihn in der Regel unter der Knochenverletzung oder in nächster Nähe zu suchen haben. Wenn dauernde Allgemeinerscheinungen oder Heerdsymptome auf denselben hinweisen, so muss man die Knochenwunde durch Trepanation vergrössern und den Inhalt des Abscesses durch Aspiration entfernen. Es sind in solchen Fällen Heilungen erzielt worden. Renz, Fabrizius und Petit haben solche Fälle publieirt.

Wenn in Folge einer Contusion des Kopfes, bei welcher die Schädelkapsel nicht verletzt ist, sich ein Abscess entwickelt, so wird man, sobald er seinen Sitz durch bestimmte Heerdsymptome kundgiebt, die Trepanation versuchen müssen. Findet man den Eiterheerd unter der Dura und Pia liegen, so findet einfache Aspiration statt. Trifft man den Abscess nicht an der Oberfläche, hat man aber genügenden Grund, seinen Sitz an dieser Stelle anzunehmen, so muss die Spitze der Candle des Aspirators vorsichtig tiefer eingesenkt werden. Man kann annehmen, dass der Erfolg der Operation um so günstiger sein wird, je jünger und kleiner der Abscess ist, und wenn er noch keine Abkapselung erfahren hat.

Wenn sich aus anderer als traumatischer Ursache, also in bereta kranken Körpern Abscesse im Gehirn entwickelt haben und ihr Siz diagnosticirt werden kann, so kann man, wenn die Erscheinungen, mentlich die des Hirndruckes sehr lebhaft, heftige Convulsionen vorhazden sind, zum operativen Eingriff schreiten. Wenn aber die zu Grunde liegende Krankheit nicht beseitigt werden kann, so sind auch die Folgen dieser Operation zweifelhaft und diese ist meist nur geeignet, im besten Fall das Leben noch etwas zu fristen.

Abscesse nach Otitis interna, eiterigen, käsigen Processen in anderen Organen, nach Pyämie, Syphilis spotten jeden Eingriffes.

Ist der Kranke im terminalen Stadium des Abscesses angelangt.
pflegt das lethale Ende nach einigen Stunden oder Tagen einzutreten.
Hier kann man nichts thun, als die Heftigkeit der Erscheinungen und die damit für den Kranken verbundenen Qualen durch die Anwendung von Kälte und Narcoticis zu mässigen. Man muss um so mehr einschreiten, wenn das Stadium einen protrahirten Verlauf nimmt.

B. Sklerose. Actiologie,

Die Sklerose des Gehirns ist auf schleichender Entzundung um Wucherung des bindegewebigen Gerüstes des Gehirns, der Neurausbegründet. Man muss in diesem Process zwei Stadien unterscheiden Das erste charakterisirt sich durch die Wucherung der betallenen Begionen und davon abhängiger, oft beträchtlicher Zunahme ihres betreehnen. Das zweite tritt ein, wenn der Höhepunkt des Processes überschritten ist und die Wucherung beginnt zur Ruhe zu kommen. Die kennzeichnet sich durch die mehr und mehr zunehmende Retraktion ist gewucherten Gewebes. Die befallenen Regionen werden in Folge devon kleiner, härter, es bildet sich der Zustand der speciell so genanzte Sklerose aus. Wenn im Schädel durch Verkleinerung von Himpartierz Räume frei werden, so werden diese durch ein serüses Transsudat aufgefüllt.

Man muss aus dem Begriff der Sklerose den Vorgung ausscheides.

in welchem es in Folge von chronischer Hirnhyperämie zu diffuser Wucherung der Neuroglia kommt. Gehirne, welche von diesem Process betroffen sind, sind grösser, derber und fester geworden, die Durchschnitte bewahren ihre scharfen Winkel und festen Seiten. Die Hirnmasse ist, namentlich in der Rinde anämisch, die Gyri flach, die Sulci verstrichen, die Ventrikel nicht erweitert. Dieser Process unterscheidet sich von der echten Sklerose dadurch, dass es hier nie zur Retraction des gewucherten Gewebes kommt und nur die Symptome von Stauungshyperämie und Hirndruck auftreten.

Die Ausbreitung der Sklerose, welchen Namen wir dem ganzen Hergange belassen wollen, nimmt bald das ganze Gehirn oder eine Hälfte ein, oder ist auf einzelne Stellen lokalisirt.

Die Ursachen sind dunkel. Die Krankheit kann bereits angeboren sein. Man behauptet, dass ihrer Entstehung post partum häufige fluxionäre Hyperämieen des Gehirns, chronische Ernährungsstörungen, unter welchen namentlich die Rhachitis ihre Rolle spielt, zu Grunde liegen. Es werden ausserdem schlechte Lebensverhältnisse, namentlich in Bezug auf Wohnung und Kleidung angeschuldigt. Als eine ganz sichere Ursache dieser Krankheit führen Barthez und Rilliet die Bleivergiftung an.

Steiner und Neureutter haben folgenden Fall diffuser angeborener Sklerose publicirt.

Ein Knabe von 10 Monaten, von Geburt an blödsinnig und mit Convulsionen behaftet. Grosser Kopf, weite Fontaneile, etwas vorgewölbt. Glotzende Augen, gleich weite Pupillen, fast reaktionslos. Schvermögen zweitelhaft, Gehör normal, Blödsinn, Gefrässigkeit. Untere Extremitäten krampfhaft gestreckt, die oberen in Contraktur, weiche leicht überwunden werden konnte. Grosse und anhaltende Unruhe.

Im Verlauf wechselnde Fluxionen zum Gehirn, Convulsionen wechselnder Muskelgruppen. Die Unruhe nimmt zu, kein Appetit, Durchfall, Puls und Athmung unregelmassig. Die Convulsionen nehmen zu und es erfolgt der Exitus lethalis.

Sektion: Schädeldach vorn dick, mit sehr entwickelter Diplot, hinten dünn und durchscheinend. Ein mässiger Grad von Pachymeningitis haemorrhagica, links stärker entwickelt als rechts. Pia zart, Venen erweitert. Hinnoberfläche abgeflacht, Sulci verstrichen. "Die Hinnulstanz selbst ungewöhnlich dicht und fest, stellenweise fast knorpelhart, am meisten am Centrum semiovale. Das Mark stellenweise gell.lich weise, stellenweise sehung glänzend. Die Rinde blassföthlichgrau, in ihrem Breitendurchmesser verringert, vom Mark nicht scharf differenzirt. Die Ventrikel in ihren Wandungen starr, in den Hinterhörnern abgerundet, das Ependym verdiekt, von weiten Gefässen durchzogen. Streif- und Schhügel uneben, höckerig, gleichfalls sehr fest. Plexus blassfoth, in den Ventrikeln geringer sepiser Erguss. Die weisee Substanz des kleinen

Gehirps, des Pons und des verkingerten Markes ähnlich beschaffen wij

die des grossen Gehirna.

Die mikroskopische Untersichung ergab reichliche Wucherung ei Bindegewebe. Der Process betand sich nich im ersten Stadium in welchem das Gehirn vergrößsert und noch nicht Retraktion des gewieherten Gewebes eingetreten war.

F. Weber hat einen Fall beobachtet, in welchem der Procewahrscheinlich auch schon ante partum seine Entwickelung begonne hatte.

Das Kind war bereits in den ersten Lebenswochen an heftigen al gemeinen Convulsionen erkrankt, dann hessen dieselten nach, schwandfür einige Monate fast ganz, bis nach einem halben Jahr in einem seich-

Anfall plötzlich der Exitus lethalis eintrat.

Die Sektion ergab: Ossa parietalia stellenweise geschwellt und gröthet, Diploë reichlich entwickelt. Ueber der linken Hemisphare zu schen Dura und Knochen ein altes eingedicktes Exsudat. In den Masche der Pia geringe Menge serösen Ergusses. Die rechte Hemisphäre kult pelliart, die linke von normaler Consistenz und Beschäffenheit. Bed war die graue Substanz knorpelig hart, etwas helibraun gefärlt, näher die Rinde der Marksubstanz kommt, um so harter wird as, dass sie sieh wie ein knorpeliger Rand anfühlt. Weisse Substanz rieffalls hart, stellenweise sogar in höherem Grade als die graue. An sännlichen sklerotischen Stellen hochgrädige Blutarmuth. Corpus stratund Thalamus rechter Seits ebenfalls knorpelig indurirt. In den Vertrikeln eine ziemliche Menge blutig tingirter Flüssigkeit.

In diesem Fall, der sich von dem vorstehenden dadurch unte scheidet, dass die Erkrankung nur die eine Grosshirnhemisphäre er griffen hatte, hatte der Process bereits seine Akme überschritten und war in das Stadium der Retraktion eingetreten, was durch die knorpe artige Hürte und die bochgradige Blutarmuth der betallenen Regionalbewiesen wird.

Eine unzweifelhaft angeborene Sklerose ist im folgenden Fall dem unter meiner Leitung stehenden Kinderspital zur Beobachtung gikommen.

Ein Knabe, 5 Tage alt, wird am 23. October 1879 autgen mas Spina binda der unteren Lendenwirbel. Sensibilität der unteren kun mitäten 1881 aufgehoben. Motilität vermindert. Allmähliger til appraannelmende Cyanose. Tod ohne besondere Symptome am 5 Novem

Soction. Decubitus des Sackes der Spina latida, dessen Wandur, verduckt sind. Diffuser Bluterguss in den Maschen der Durz spinale Das Gewebe und das untere Ende der Medulla spinales eitrig int tres Entrige Entzündungen der Pia spinales mit Hämerrhagigen im tres elbis hinauf zur Medulla ohd nichta.

Pia cerebri hyperämisch. Gyri abgestächt. Hirnventrikel betreest lich dilatirt und mit klarem Serum gefüllt. In beiden Seitenventrieb am Boden der Hinterhörner münzenförunge rundliche Erhabenbeites Durchmesser von 1—2 Centim., bedeutend derber als ihre Umgebung, sonst von gleicher Farbe. Es sind dies umschriebene Wucherungen der Gha. Von demselben Process sind die Thalami, namentlich der hinke erfasst. Sie sind vergrössert und beträchtlich derber als unter normalen Verhältnissen.

Es zeichnet sich dieser Fall durch die heerdweise Entwickelung der Sklerose aus.

Post partum scheinen sich die diffusen Sklerosen verhältnissmässig seltener zu entwickeln und die Fälle mit disseminirter Verbreitung dieses Processes zu überwiegen.

l'eber die Entstehung vereinzelter Sklerosen sind wir genauer unterrichtet. Es sind dies die bindegewebigen Bildungen, welche bei der Vernarbung von Heerden, die in Folge von Hämorrhagie, Arterienverstopfung, akuter rother encephalitischer Erweichung, Nekrose, Tumoren zur Entwickelung kommen, entstehen. Sie stellen eine Narbe dar, welche mehr oder weniger retrahirt ist, je nachdem sie noch Residuen des abgelaufenen Processes in sich schliesst. Die Sklerose kommt zur stürkeren Entwickelung, wenn sieh um solche Heerde eine derbe Kapsel aus gewuchertem Bindegewebe bildet, die Reste des Heerdes in sich schliessen oder auch ganz veröden und dann eine feste, fast gefüsslose derbe Schwiele bilden kann. Von manchen Autoren werden diese Bindegewebswucherungen aus dem Begriff der eigentlichen Sklerose ausgeschlossen, doch wie mir scheint, mit Unrecht. Die beiden Processe unterscheiden sich nur dadurch, dass es hei der Vernarbung und Abkapselung night zur Erdrückung normaler Hirnsubstanz kommen kann, wie bei der diffusen oder disseminirten Sklerose, aus dem einfachen Grunde, weil eine solche an den betreffenden Stellen nicht vorhanden ist.

Einer Form von Sklerose müssen wir noch gedenken. Es ist dies diejenige, welche sich nach Hämorrhagie oder Embolie in die Capsula interna, wenn diese sowohl in der vorderen wie hinteren Partie ergriffen ist, ausbildet. Diese hat die Tendenz durch die Grosshirnschenkel, Pons auf die Pyramiden-Seitenstrangbahnen des Rückenmarks überzugehen. Von dieser ist in den betreffenden Abschnitten bereits die Rede gewesen.

Indem wir uns hier nur an die diffuse und disseminirte Sklerose halten, kommt zunüchst noch das Alter der befallenen Kinder in Betracht. Man hat die Sklerose von den ersten Lebenswochen bis zum Schluss des vollendeten Kindesalters beobachtet. Es scheint, als ob die Krankheit bis zum 8. oder 9. Jahr häufiger vorkommt als später. Indess ist die Zahl der sicher beobachteten Fälle noch zu sparsam, als dass man darüber ein bestimmtes Urtheil fällen könnte. In Bezug auf das

Geschlecht scheint man annehmen zu können, dass Knaben eher von dieser Krankheit heimgesucht werden als Mädchen.

Dreschfeld hat bei zwei Kindern einer Familie im Alter von? und 8½ Jahren Sklerose beobachtet.

Pathologische Anatomie.

Die diffuse Sklerose kann beide Grosshirnhemisphären oder eine fiberwiegend oder ausschliesslich betreffen. Wenn nicht eine Hemisphäre in toto ergriffen ist, so pflegt der Process in der Hirnrinde eine grüssere Verbreitung zu erlangen als im Mark.

Im ersten Stadium der Krankheit nimmt das Gehirn oder die befallene Hemisphäre in Folge der bindegewebigen Wucherung an Umfang zu. Seine Consistenz wird derber, fester und zeigt mehr Elasticität als unter normalen Verhältnissen. Die Ventrikel sind enger, enthalten nur wenig Liquor cerebrospinalis. Selbst die Stellen im Gehirn, welche sonst mehr Weichheit besitzen, wie die weichen Commissuren, der Uffactorius sind fester geworden. Auf den Durchschnitten ist das Markgelblichweiss oder weisa, es treten zahlreiche Blutstropfen aus erwerterten Gefüssen aus.

Wenn die Wucherung des bindegewebigen Gerüstes zum Stillstand kommt, so beginnt die Retraktion desselben. Je mehr diese fortschreitet um so mehr verlieren die befallenen Regionen an Volumen. Zugleich wird ihre Consistenz härter, sie fühlen und schneiden sich wie Knorpel Die Rindensubstanz wird in der Regel härter gefunden wie die Markmasse, doch überwiegen zuweilen auch hier einzelne Stellen. Man mass überhaupt festhalten, dass die Wucherung nicht überall gleichmassig und in gleichem Grade zur Entwickelung kommt. Dieselben Laterschiede müssen bei der nachfolgenden Retraktion zu Tage treten. Die Gyri sind durchschnittlich flacher und schmaler als unter normalen Verhältnissen. In ausgeprägten Fällen ditfuser Sklerose findet man sie mweilen höher und die Sulci breiter und tieter. Der grauen Farbe it gewöhnlich eine blasse Röthe beigemischt, zuweilen ist ein kleiner Statin das Hellbraune vorhanden. Das Marklager ist weiss, bis gelbach weiss und glänzt oft auf dem Durchschnitt wie ein Knorpel oder ein-Sehne. Seltener findet man grane und weisse Substanz der Farbe nach nicht unterschieden.

Steiner und Neureutter berichten über folgenden Befand. Ein Knabe von 14 Monaten erkrankt vier Wochen vor seinem Tode aucheftiger Enteritis auf rhachitischer Grundlage. Allmählig trat somnolenz auf, die Pupillen erweiterten sich und reagirten träge. Resperation und Puls wurden beschleunigt, häufiges Jammern, Erliechen Dann erfolgte Sopor, gellendes Aufschreien und der Tod. Weder Convulsionen noch Lähmungen.

Die Sektion ergab eine Reduktion der Gehirnwindungen beider Hemisphären, rechts im Occipitallappen, links vom äusseren Umfange der mittleren Partie an gegen den hinteren Lappen auf die Hälfte und noch weniger der normalen Dieke. Die befallenen Regionen knorpelhart und dieht, auf dem Durchschnitt starr, trocken, rein weiss, Rinde und Mark durch Farbe nicht geschieden. Es fand sich hier eine reichliche Menge von rundlichen und länglichen, glattwandigen Cysten eingestreut, welche im Durchschnitt von der Grösse eines kleinen Nadelkopfes und mit klarem Serum gefüllt waren. Seitenventrikel durch Retraktion bedeutend erweitert, mit starren Wandungen und reichliche Mengen Serum enthaltend. Der normale Rest des Gehirns ist nicht deutlich von den kranken Regionen geschieden.

Die Sklerose scheint hier ziemlich ohne Symptome verlaufen und erst Krankheitserscheinungen von Seiten des Gehirus eingetreten zu sein, als eine betrüchtliche Zunahme der ventrikulären Flüssigkeit vor sich gegangen war. Einen seltenen Befund bilden die kleinen mit Serum erfüllten Cysten innerhalb der sklerotischen Particen. Sie sind wahrscheinlich durch Retraktion des Bindegewebes zu Stande gekommen.

In der Regel sind die Ventrikel enger als normal und enthalten nur wenig Serum. Der vorstehende Fall bildet eine Ausnahme hievon.

Der Blutgehalt der sklerosirten Regionen ist ausserordentlich gering, weil die Gefässe durch die Retraktion des Gewebes mehr oder minder vollständig comprimirt sind. Die Plexus sind von geringem Umfang und blasser Farbe.

Die Pia über den erkrankten Partieen hat man bald blass, bald hyperämisch gefunden. Sind beide Hemisphären beträchtlich durch den Process der Retraktion verkleinert, so findet in gleichem Maassstube eine Vermehrung des Liquor cerebrospinalis in den Maschen der Pia und oft auch im subduralen Raum statt. Diese Ausammlung kann so bedeutend sein, dass die Pia über den Sulci in Form von Blasen erhoben wird und durch den Druck der Flüssigkeit und das Schmälerwerden der Windungen diese auseinander gepresst werden. Pia und Dura sind dann geschwellt und verdickt.

Die Schädelknochen sieht man bald verdünnt, bald in ziemlicher Ausdehnung oder auf einzelne Stellen beschränkt verdickt, die Diploë dann meist stärker entwickelt. Diese Zustände sind ohne Zweifel weniger von dem Process der Sklerose als von vorhandenen Ernährungsstörungen wie Rhachitis, Skrophulose abhängig.

Disseminirte Heerde von Sklerosis können in allen Gegenden des

Gehirns zur Entwickelung kommen. Selten werden sie, als Ausdruck einfacher Entzündung des Bindegewebes, einzeln beobachtet, sondern in der Regel mehrere zugleich. Sie bilden hasel- bis wallnussgrosse Heerde, welche im ersten Stadium über der Schnittfläche prominiren, im zweiter mit derselben gleich oder tiefer stehen können. Die Stellen und in der Regel ziemlich scharf begrenzt, zuweilen auch wie verwuschen, von grauweisser oder bläulichweisser, oder dunkler grauer Farbe, derb und hart wie ein Knorpel, und in hohem Grade blutarm.

Die mikroskopische Untersuchung der von Sklerose ergriffenen Partieen ergiebt beträchtliche Wucherung des bindegewebigen Gerüstes, wobei zunächst keine Veränderung der nervösen Elemente der Hirnsubstanz nachweisbar ist. Mit dem Stadium der Retraktion werden dese erdräckt und zerfallen. Man findet die Trümmer derselben neben korzchenzellen und freien Körnern und hie und da verstreuten rothen Bhakörperchen. Mit der Wucherung der Neurogiia hat aber auch ein Vermehrung der Gefässe stattgefunden. Im Stadium der Retraktion findet man die Arterien und Venen geschwellt, die Capillaren comprimirt. Die Wandungen der ersteren sind verdickt und ihr Lumen reschlich mit Blut gefüllt.

Es ist wohl kaum disseminirte Sklerose des Gehirns allem beer achtet worden. In der Regel ist sie von einer mehr diffusen Skleros der Rückenmarksstränge begleitet.

Symptome and Verlauf.

Sowohl die diffuse wie die disseminirte Form der Sklerose entwickel sich allmählig und haben einen schleichenden Verlauf. Ich stelle, as ein Bild von diesem Process zu geben, folgende Krankheitsgeschiebtet voran.

Ein Knabe von 11 Jahren (Beobachtung von Erb) wurde im Ja 1862 im Spital aufgenommen. Seit einem halben Jahr rechtsell: Amaurose, bald auch Schwacho des linken Auges. Linke Pupilie realibasser wie die andere. Die Schnervenpapilie geschwellt, die Rethalz der Umgebung gefrubt. Frontalschmerz, besinders mehr rechts

Ende August Abnahme der Körperkraft, Zittern, Untshigkeit allezu gehen, Urin geht unwillkührlich in das Bett. Reichliche Physpas-

na Urin. Erbre Len.

Im September kein Kopfschmerz. Urin unwilkührlich entleert ihr schreitende Paralyse der rechten Seite, vollständige Erblindung des bisse Auges. Taucheit auf dem rechten Ohr, auf dem linken das tierfig zu mindert. Gedacutness für neuere Dinge nunmt ab. bleibt für Tierfichalten. Parese des Hypoglossus, Glossopharyngeus, Facialis, Semion Prechts etwas geringer.

Anlang November Paralyse der rechten Seite. Fast vollige in

vermögen zu sprechen. Beide Pupillen mittelweit, ziemlich reaktionslos. Starre der Kaumuskel. Zunge kann meht ausgestreckt werden.

Am 5, November: Trismus, rechte Pupille enger als die linke, beide oline Reaktion.

Am 6. November: Fieber von mässiger Höhe. Dauernder Trasmus. Respiration beschleunigt. Grosse Unruhe der linken Körperhälfte. Rechte Pupille viel enger als die linke. Kahnbauch. Schwache Bewegung der rechten Extremutäten. Fieber steigt dauernd im Lauf des Abends.

Am 7. November. Hobes Fieber. Trismus und Unruhe der linken Seite wie gestern. Schwache Bewegungen und Tremor der rechten Seite. Gehör und wilkunfliche Bewegung der linken Seite gering. Somnoleuz. Am Abend Fieber noch gesteigert, Sopor, Anasthesie, zeitweise allgemeiner Tremor.

Am 8. November früh tritt der Tod ein. Postmortale Steigerung der Temperatur.

Sektion: Schädeldach dünn, hyperämisch. Dura und Pia blutreich. Hirnwindungen stark aneinander gepresst. Oberfläche des Gehrus fest und resistent. Die basale Pia stark hyperämisch. In den Seitenventrikein wenig Serum.

Substanz des linken Vorderlappens derber und fester als die des übrigen Gehirns. Das vordere Ende des linken Corpus striatum viel gewölbter, resistenter, breiter als das des rechten. Ebenso der linke Thalamus gewölbter, voluminöser, härter als der rechte. Durchschnitte des linken Vorderlappens von grüsserer Härte als in der Norm. Ausserdem findet sich eine sehr au gedehnte röthliche Färbung als Folge von Hyperamie. An der Decke des linken Seitenventrikels im Vorderlappen eine dunkehrothe erweichte Stelle. Die rothe Erweichung geht in die vordere Partie des Corpus callosum und von da zum Theil noch in den rechten Vorderlappen über. Septum und Fornix sehr hart und zäh.

In der rechten Hirnhalfte auch etwas mehr Resistenz und Harte, dech weniger als links. Im rechten Thalamus ein frisches Extravasat. Boden des 4. Ventrikels uneben und höckerig, in der Mitte stark rosig.

Hyperimie des Cerebellum,

Die mikroskopische Untersuchung zeigt an allen betreffenden Stellen Wucherung des bindegewebigen Gerüstes. Die Optici betinden sich im Zustande der fettigen Degeneration, des Zerfalls und der Atrophie ihrer Fasern.

Dem Vorgeschrittensein und der Verbreitung der Sklerose in der linken Hemisphäre, namentlich auf Corpus struatum und Thalamus entsprach die Paralyse und die Hernbsetzung der Sensibilität der rechten Seite. In der rechten Hemisphäre war der Process aber weniger ausgebreitet und entwickelt. Diesem Stadium entsprach der Reizzustand, die Unruhe der linken Körperhälfte. Der Fall zeichnet sich ausserdem durch seinen verhältnissmässig kurzen Verlauf aus.

Stiebel beschreibt einen Fall von Sklerose der ganzen rechten Hemisphäre, wührend die linke intakt geblieben war. Die Symptome bestanden in der Hauptsache in allgemeinen Convulsionen, welche überwiegend die rechte Körperhälfte betrafen. Paralyse und Contraktur linken Extremitäten. Sehvermögen auf beiden Augen aufgehoben. Krankheit hatte eine muthmassliche Dauer von über 24 Jahren und traf ein Mädchen, welches im 6. Lebensjahre starb.

Sein zweiter Fall betrifft ebenfalls ein Mädchen, welches, als Behandlung kam, 6 Jahre alt war. Hier hatte die Sklerose das B Centrum Vienssenii in seinen hinteren zwei Drittheilen erfasst. Die ben Regionen der rechten Grosshirnhälfte sind ebenfalls afficirt, in geringerem Grade.

Ein Mildehen von 9 Jahren wurde am 24. November 1869 in m

Spital aufgenommen.

Sehr elendes Kind, leidet seit längerer Zeit an Rhachitis und Difall. Ist einige Tage vor der Aufnahme mehrmals besinnungslos auf Strasse bingefallen. Leib kahnförung eingezogen. Pupulen von ihrer Weite, träger Reaktion. Puls unregelmässig.

P. 64, T. 35,5, R. 26.

Am 3. Dezember: In den vergangenen Tagen Status idem. Mattrad von Somnolenz. Puls in den letzten Tagen des November beschleunigt, jetzt wieder verlangsamt.

Am 8. Dezember: Rechte Papille reagut mehr gegen Lichtre

die linke. P. 68-70, T. 38,2-36,5, R. 20-24.

Am 9. Dezember: Status idem.

P. 68-94, T. 38,8-36,5, R. 32-22.

Am 10. Dezember: Seit gestern Abend mehrmaliges Erbrechen starker Collaps. Liegt meist betäubt da.

P. 96-94, T. 37,3-36, R. 24-24,

Am 11, Dezember: Sopor, Kommt auf wiederholtes Anrufez kurze Zeit etwas zu sich. Linke Lidspalte geschlossen, die rechte gelöffnet. Dilaturte Pupillen, ohne Reaktion, Kahnbauch, mehrmals Dfall. In lichteren Augenblicken Kisgen über Kopf- und Brust-Schme viel Durst.

P. 86-84, T. 36,4-36,4, R. 18-30,

Am 12, Dezember: Unruhige Nacht, Sopor, P. 84-84, T. 36,5-36, R. 18-30,

Am 13. Dezember: Tiefer Sopor, Bulbi nach oben gerichtet spalten halb geöffnet. Pupilten datatirt, reaktionslos. Emige Male Datatil. Tod am Abend, Puls unzählbar.

T. 35,3-36,5, R. 20-28.

Die postmortale Messung ergab eine Viertelstunde nach dem 32.5. eine Stunde nach demselben 30.

Sektion 14 Stunden nach dem Tode.

Schädelhöle: Schädelknochen stark entwickelt. Dura verdekt dem Schädeldach fest adhärent. Gehirn 4 K. 4 L. schwer. Sinus Dura und die Venen der Pia stark gefüllt. Zwischen den Mascher Pia, besonders in den Sulci eine missige Menge von trübern gallerf Exsudat. Gleichmässige diffuse beträchtliche Harte des gesammten birns, als wenn es in Spiritus gelegen hätte. In Folge davon kann

sich von der Ausbildung der einzelnen Theile vorzüglich unterrichten. Graue und weisse Substanz lassen sich gut unterscheiden. Auch die Wandungen der Ventrikel sind fest und lederartig. In den Ventrikeln wenig Flüssigkeit. Auf den Durchschnitten des Gehirns einzelne Blutpunkte. Das Cerebellum ist nicht hitter als normal. Dagegen hat die Sklerose auch den Pons ergriffen. Der übrige Befund hietet nichts wesentliches, abgesehen von einem frischen entzündlichen Heord im Centrum des rechten oberen Lungenlappen.

Ein Knabe von 12 Jahren wurde am 7. August 1869 im Kinderspital aufgenommen. Er soll seit längerer Zeit au Kopfschmerzen und

Erbrechen gelitten haben.

Am 7. August: Mittel gut genährtes Kind, gesunde Gesichtsfarbe, Beide Pupillen vergrössert, die linke mehr wie die rechte. Die linke reagirt gar nicht, die rechte wenig. Strabismus divergens. Zittern des Körpers beim Aufsitzen und Anstemmen der Arme, schwankender Gang. P. 94-94. T. 37,4-36,9. R. 18 14.

Am 8. August: Bei dem dauernden Tremor im Sitzen lässt sich der Augenhintergrund nicht genau untersuchen. Die linke Pupille ist besonders weit und etwas nach ohen und innen verzegen. Schwankender breitbeiniger Gang, bei rascherem Gehen sind diese Erscheinungen weniger auffällig. Der Kranke heht die Beine beim Gehen schwer, im Liegen leichter. Auf dem rechten Auge Amaurose, auf dem linken achwaches Schvermögen.

P. 106-80 88, T. 37,3-37,2 37,7, R. 22 36-22,

Am 10. August: Erbrechen, Hörweite auf beiden Ohren beschränkt, namentlich links. Menge des Urins 700 C.C., specif Gewicht 1016.

P. 86 90-84. T. 36.7-37.2-37. R. 22 -36-20.

Am 12. August: Erbrechen hartnäckig. Tastsinn lässt sich nicht ermitteln. Temperatur- und Druck-Sinn normal. Sowohl auf Anwendung des konstanten als des Induktionsstroms normale Reaktion.

P. 78-80-78. T. 368-36,7-36,2. R. 36-22-26.

Am 15. August: Erbrechen dauert fort, häufige Klagen über Kopfschmerzen.

P. 80-84-82. T. 37,2-37,3-37,2. B. 28-24-18.

Am 16. August: Urin und Stuhlgang unwillkührlich entleert,

P. 78-84-70. T. 37,2 37,1-37.2. H. 20-18-18.

Am 19. August: Hartnäckiges Erbrechen. Zeichen von Stauungspapille in beiden Augen.

P. 104 102 -84, T. 37-37,3-37, R. 18-32 -22

In den folgenden Wochen liess das Erbrechen etwas nach, kam über doch hie und da nach Genuss von Speisen wieder. Die übrigen Symptome blieben unverändert. Fieber war nicht vorhanden, nur schwankte die Pulsfrequenz zuweilen bedeutend, z. B. einmal in 12 Stunden zwischen 68 und 124, worauf sie dann danernd etwas köher blieb als früher.

Am 15. September: Seit zwei Tagen Anfälle von tetanischen Krämpfen, welche den ganzen Körper ergriffen, täglich mehrmals auftraten und etwa eine halbe Stunde währten. Dabei sehr häufiges Erbrechen und Neigung zur Somnelenz. Stuhlgang und Urin unwillkührlich entleert. Auf beiden Augen Amaurose.

P. 110-72, T. 37,5-38, R. 28 -24,

Am 24. September: Tetams he Anfille haben seit dem 16. millassen. Seit vorgestern ist auch die Somnolenz geringer. Pupale greich, die linke stärker erweitert. Zuttern des Kopfes.

P. 100 -98. T. 37 37.4. R. 20-22.

Am 8. Oktober: Lahmung des rechtsseitigen Abducens. Die leichter Tremor. Unfähigkeit sich aufzurichten. Die Beine könnt schwer willkührlich bewegt werden. Allgemeine Herabsetzung des sibilität. Urin unwillkührlich entleert. Stuhlgang retard rit.

Am 13. Oktober: Vor vier l'agen ein andaueruder spontaner sin der rechten Inquinalgegend, dessen Grund nicht erutet werden kund der am anderen Tage auch wieder geschwunden war. Ab all Erbrechen und Stridor dentium.

Add V	H STATE			WHENCE MATERIAL				
	E	² , 142,		Т. 39,6.		R. 38.		
Am	14.	Okt.	P.	130-122-148.	T.	38,6-38,7-38,7.	R.	24 24
19	15	78	19	130-132 - 150.	7	38.1 - 39,7 -38,9.	=	26-30-
11	16.	**	10	126 -126 -122,	71	37,9-38,6-38,3.	4	30 - 28
91	17.	n	77	120-126-120.	-	37,6-88.2-37,8.	10	24 - 32
15	18.			138142.	99	37,5 \$8,1	70	22 2
49	19.	Ħ	10	110 -100,	-	37,5 38	=	22 1
19	20.	n	÷.	142-118.	=	37.9-38.	44	26-3
-	21.			112-104.	-	37,838,8,	-	201-9

Am 22 Oktober: Seit dem 17. ist Octem der Unterschenkel getreten. Seit heute sind beide untere Extremitaten vollständig lysirt. Dauernder Tremor des ganzen Körpers.

P. 112 114, T 37-38, R. 24-26,

Am 7. November: Pulsfrequenz unter gewissen Schwankungen geblieben, in den letzten Tagen etwas abgenommen. Temperatu normaler Höhe. Die unteren Extremitäten reagiren schwerer at Inductionsstrom als die oberen. Umschriebene Röthe der Wangen, unwillkührlich entleert, Patient meldet sich hie und da zum Stuhten. P. 104-94. T. 37-37,6. R. 20-20.

Am 14. November: An den vergangenen l'agen vorgenommene i suchungen mit elektrischen Strömen haben geringere Erregbark den Extremitaten der linken Körperhalfte gezeigt.

Menge des Urins 1000 C.C., specif. Gewicht 1000, enthalt | Zucker noch Eiweiss.

P. 102-62. T. 37,5-36,7. R. 22-22.

Am 24. November: Vollständige Amaurose. Pupillen reaktie beginnende Schnervenstrophie.

P 100-86, T. 37-37,2, R. 18-20.

Am 9. Dezember: Erscheinungen wenig venindert. Die Läldes rechten Abducens hat etwas nachgelassen. Die längere Zeit durch beträchtlich erweiterte Pupille des rechten Auges ist jetzt chirt. Linke Pupille dauernd ad maximum erweitert.

P. 96-102, T. 36.9-36.9, R. 40-30.

Am 26. Dezember: Am 11. waren Schmerzen in der rechten uf Extremität aufgetreten, dieselbe war noch schwerer beweglich gewals die linke. Sedes involuntarii, meldet sich hie und da zum Unit Heute der Zustand etwas besser. Der Kranke kann sich ohne Unterstützung, wenn auch mit Mühe etwas aufrichten. Die unteren Extremitäten sind etwas leichter beweglich. Die Sensibilität ist im linken Bein mehr herabgesetzt als im rechten.

Am 10. Januar: Status idem Rechte Pupille contrabirt, linke erweitert. Rechter Fuss in Hyperextension, Menge des Urins 675 C.C., specif, Gewicht 1020. Verminderung der Phesphate.

Das Körpergewicht hat sich von 50 K. 18 L. auf 53 K. 18 L. gehoben.

Leider bricht die Krankheitsgeschichte hier ab, weil der Knabe nuf Verlangen der Angehörigen aus dem Spital entlassen werden musste. Ich habe auch später nichts mehr von ihm gehört. Jedenfalls sprechen auch ohne Sektionsbefund die angegebenen Erscheinungen deutlich für Sklerose.

In dem Fall von Larcher, der einen Knaben von 13 Jahren betraf, zeigte sich anfangs nur eine allgemeine Störung der Ernährung und unsicherer Gang. Dann trat zunehmender Kopfschmerz und wiederholtes Erbrechen auf. Endlich wurde der Gang unmöglich, ohne dass wirkliche Paralyse eingetreten wäre, die kutane Senzibilität wurde herabgesetzt. Zunehmender Stumpfsinn, Anarthrie, Erschwerung des Schlingens. Linksseitiger Strabismus internus und allmählig vollständige Amaurose. Tod 24 Monate nach der Aufnahme in das Spital.

Die Sektion ergab den Pons in toto vergrössert und zwar war die linke Hälfte von diesem Vorgange stärker betroffen als die rechte. Der hintere Rand war scharf markirt, die Oberfläche uneben und hügelig. Die Sklerose betraf hauptsächlich die vordere untere Hälfte, wo sie sich um einen hämorrhagischen Heerd entwickelt hatte. Das Gehirn blass und derb, die Seitenventrikel stark erweitert, der vierte sehr verengt. Hyperämie der Hirnhäute.

Angeborene Sklerose scheint sich nicht durch charakteristische Symptome anzudeuten. In dem Fall von Weber traten nur allgemeine Convulsionen auf, obwohl sich der Process nur einseitig entwickelt und auf die ganze rechte Hemisphäre erstreckt hatte. Der von Steiner und Neureutter beschriebene Fall verlief unter den Symptomen einer Meningitis tuberculosa. Die Sklerose hatte das Grosshirn in toto erfasst. Die einzigen Symptome, welche auf einen chronischen Process hinwiesen, auf dem sich die Meningitis immerhin hätte auf bauen können, waren der Blödsinn und die seit der Geburt öfter aufgetretenen Convulsionen.

In dem ersten in meinem Spital beobachteten Fall bei einem Mädchen von 9 Jahren hatte man, zumal die Anamnese so sehr mangelhaft war, ebenfalls eher au Meningitis tuberculosa wie an Sklerose zu denken gehabt.

Es wird nun unter allen Krankheitsprocessen Fälle geben, mit wenig ausgeprägten Symptomen und auch unerkannt ablauf für welche die Autopsie erst Klarheit in den Vorgang bringt. Baber für die Sklerose, namentlich für die disseminirte Form eine sehr deutlich charakterisirter Krankheitsbilder vorhunden, deren ptome wir einer näheren Erörterung unterziehen wollen.

Die initialen Symptome, welche man nach jahrelangem volligen Wohlbefinden hat eintreten sehen, bestehen in Schwindel, lichem Hinfallen, Kopfschmerzen, Convulsionen, welche den apoformen Charakter annehmen, oder auch der Epilepsie gleichen ist Viel früher als diese Erscheinungen auftreten, melden sich in ma Fällen Schstörungen, Amaurose und Amblyopie, wegen deren die ken ärztliche Hülfe nachsuchen. In der Regel ist die Beschaft beider Augen nicht gleich, sondern das eine steuert der vollkom Amaurose und Schnervenatrophie schneller zu als das andere. ist Strabismus zugegen, auch findet sich Nystagmus.

Das Gehör beginnt seine Schärfe zu verlieren, ebenfalls ni gleichem Schritt in beiden Ohren. Allmählig nimmt die Schwer keit zu, es tritt endlich Taubheit auf einem oder beiden Ohren j der Ausbreitung der Sklerose auf, ohne dass die Untersuchung der eine materielle Veränderung nachweisen liesse.

Sehr bald macht sich im Gebiet der Motilität ein Zittern gewelches in der Ruhe des Körpers nicht vorhanden ist, aber auftribald die Kranken eine beabsichtigte Bewegung auszuführen versoder wenn man sie im Bett aufsetzt. Das Zittern ist dann oft soldass es die ophthalmoskopische Untersuchung verhindert. Im welche Verlauf der Krankheit kommt dies Zittern auch ohne spontakünstlich veranlasste Bewegung vor, erstreckt sich auf einzelne Goder den Kopf und hat dann oft einen rhythmischen Charakter, mit pendelartigen Schwingungen vergleichen lässt. Oft sieht auf Kranken breitbeinig, mit nach innen gerichteten Fussspitzen uden Zehen gehen, ohne dass sie im Stande wären, mit der Ferse treten.

Allmählig entwickelt sich Parese, auf die beiden unteren Er täten, auf eine Körperhälfte, auch nur auf eine Extremität oder er Nervengebiete, z. B. den Facialis beschränkt. Es wird den Kischwer, sich aufzurichten, die Glieder zu heben, während sie die Liegen leichter bewegen können. Allmählig tritt vollständige Läddieser paretischen Glieder ein, während die anderen Glieder oder Muskelgruppen dauerndes Zittern oder schwache Zuckungen zeige weilen sieht man, ehe völlige Lähmung eintritt, den Zustand der

schwanken, sich vermindern und steigern. Durchschnittlich werden die unteren Extremitäten früher von diesen Motilitätsstörungen ergriffen als die oberen.

Bei dem zweiten aus meinem Spital angeführten Fall gingen den Lähmungserscheinungen mehrere Tage hindurch Anfälle von allgemeinen tetanischen Krämpfen vorauf. Drei Monate, nachdem die Lähmungserscheinungen aufgetreten waren, konnte der Knabe kurz vor seinem Austritt aus dem Spital sich mit Mühe et aus aufrichten und auch die Beine etwas besser bewegen.

Charcot hat Atrophie einzelner Muskel beobachtet.

13 - 15

1%

717

17

10

Die Sensibilität ist hänfig herabgesetzt, namentlich in den Gliedern, welche der Lähmung verfallen. Die Sehnenreflexe sind erhöht.

Die Reuktion gegen die elektrischen Ströme zeigt in der Regel normales Verhalten, findet sich aber auch hie und da verringert.

Nicht in allen Fällen, aber oft zeigt sich von Beginn der Krankheit hartnäckiges Erbrechen, das bald spontan, bald nach Genuss von Speisen und Getränken auttritt und jeder Behandlung Trotz bietet. Der Appetit ist wechselnd, zuweilen ist förmliche Gefrässigkeit vorhanden.

Die Bewegung der Zunge, das Kauen, die Deglutition, das Sprechen ist erschwert. Erb hat in dem von ihm beschriebenen Fall Trismus geschen. Die Sprache hat etwas eigenthümlich verlangsamtes, skandirendes. Allmählig nehmen die Hindernisse für dieselbe zu, es kann zu halb- oder doppeltseitiger Lähmung der Zunge kommen, die Sprache wird unverständlicher, beschränkt sich nur auf einige Worte und wird schliesslich, trotz angestrengter Versuche unmöglich. In dem von Polluk publicirten Fall (Deutsches Archiv für klin. Medicin B. XXIV. p. 407, 1879), welcher ein Mädchen von 31 Jahren betraf, war totale Stummheit vorhanden, also die gesammten Sprachcentra unfühig zu functioniren. Ebenso mangelte die Geberdensprache vollständig und die Intelligenz stand auf sehr mederer Stufe, so dass selbst keinerlei Verständniss für Sprache existirte. Wahrscheinlich stammte der Beginn dieser disseminirten Sklerose aus der fötalen Periode. Wenn die Sklerose die Medulla oblongata erfasst hat, so sieht man die vollständigen Symptome der Bulbärparalyse sich entwickeln.

Frühzeitig pflegen Störungen in der Entleerung des Urins und der Sedes aufzutreten. Grössere Anstrengungen wechseln mit grösserer Leichtigkeit der Entleerung ab, bis Incontinentia urinae eintritt und der Stuhlgang auch meist unbewusst entleert wird. Zuweilen hat man kahnförmiges Einsinken der vorderen Bauchwand beobachtet.

Im Verlauf der Krankheit treten auch psychische Alterationen auf. Es gehört zu den Ausnahmen, dass die Intelligenz bis auf die letzte Zeit des Lebens ziemlich intakt bleibt. Meist stumpfen die Krankez und mehr ab., verlieren das Vermögen zu percipiren und zu comb und werden schliesslich blödsinnig. In dem von Erb beschrieben hatte der Knabe das Gedächtniss für neuere Dinge allmähtig ver während es für ältere erhalten geblieben war. Wenn sich die beit dem Exitus lethalis nähert, tritt Sopor ein.

Die Sklerose verläuft fieberlos. Wenn hie und da Fluxions Gehirn oder apoplektiforme Anfälle auftreten, kann es sur Steil der Temperatur und der Pulsfrequenz kommen. In dem ersten i Fälle war der Puls bei der Aufnahme des Kindes sogar verlaugs dem zweiten erreichte die Temperatur einmal 39,7, aber nur gastbergehend. In der Regel bewegte sie sich innerhalb der nur Breite. Der Puls war bei der Aufnahme des Kindes von nahen maler Frequenz, später wechselte dies Verhältniss mit einer in Steigerung, bis mit der Erhöhung der Temperatur eine recht beliehe Pulsfrequenz bis zu 152 beobachtet wurde. Nachher wieder unter Schwankungen, blieb aber fast dauernd über der Die Verhältnisse der Respiration waren vollkommen wechselnd unden in keinem bestimmten Verhältniss zur Temperatur und Herzkeit.

Unter Zunahme der Lähmungserscheinungen und Sopor tra

Vergleichen wir diese von Charcot u. a. aufgestellten Enungen mit dem anatomischen Substrat, so ergiebt sich zunächst wenn die Sklerose in einer Hemisphäre beträchtlicher entwickelt hauptsächlichsten Symptome in der contralateralen Körperseite finden. Ist der Process in einer Hemisphäre bereits in das Stadisketraktion gelangt, während in der anderen die Wucherung des gewebes noch nicht zur Ruhe gekommen ist, so wird man in der Ehälfte, welche jener Hirnhälfte contralateral ist, bereits Sympto Parese und Paralyse finden, während in der anderen noch Reite nungen walten, welche sich durch lebhafte Unruhe und Tremorgeben.

Da die Sklerose sich am ehesten in der Hirnrinde entwick auch in dieser die grösste Verbreitung findet, so ist es wahrsche dass die Störungen im Gebiet der Motilität und Sensibilität wenig den basalen Ganglien, welche nicht immer von dem Process miter sind, sondern eher von den Centren der Hirnrinde abhängig sind weisend möchte dastir das Zittern bei intendirten Bewegungen st

Die Alteration und schliessliche Lähmung der vom Gehrn henden Nerven, namentlich des Acusticus, hängt davon ab, de centrale Ursprung derselben mit in den Bereich der Sklerose gezogen ist. Von der Sklerose der Medulla oblongata sind die Störungen im Gebiet der Herzthätigkeit und Respiration, und die Symptome der Bulbürparalyse abhängig.

Die Sklerose des Pons kennzeichnete sich in dem Fall von Larch er neben den Motilitätsstörungen, Kopfschmerzen, Erbrechen, Strahismus und Amaurose, zunehmendem Stumpfsinn durch Herabeetzung der kutanen Sensibilität, Anarthrie, Erschwerung des Schlingens.

Was den Opticus betrifft, so wurde derselbe in dem Fall von Erb im Zustande fettiger Degeneration und Atrophie seiner Fasern gefunden. Die Amaurose tritt in seinem Fall zuerst im rechten Auge auf, obwohl post mortem die Sklerose in der linken Hemisphäre stärker entwickelt gefunden wurde. Ebenso fand sich das Gehör auf dem rechten Ohr mehr beeintrüchtigt als auf dem linken.

Die initialen Erscheinungen wie Schwindel, allgemeine convulsivische oder epileptiforme Anfälle sind in der Hauptsache wohl auf Rechnung der fluxionären Hyperämie zu setzen.

Eine strikte Erklärung für die Paralyse der Blase und des Mastdarms ist vor der Haud nicht zu geben.

In den meisten Fällen ist die Sklerose des Gehirns, namentlich die disseminirte Form mit Sklerose des Rückenmarks vergesellschattet und das Krankheitsbild von den Symptomen beider Processe gefüllt.

Von manchen Seiten hat man die Sklerose in Stadien abgetheilt. Man könnte nach dem anatomischen Process das Stadium der Wucherung mit den Erscheinungen der Erregung von dem Stadium der Retraktion mit den Symptomen fortschreitender Lähmung trennen. Es lässt sich dies aber nicht mit Genauigkeit durchführen, weil sich der Process nicht an allen Stellen gleichmässig entwickelt und mit gleicher Intensität fortschreitet. Auf der Höhe der Krankheit und oft bis auf die letzten Lebenswochen wird man Reizerscheinungen mit denen der Lähmung vergesellschaftet finden.

Der Verlauf der Krankheit ist ein chronischer, wie es dem anatomischen Process der Wucherung und Retraktion des Bindegewebes zukommt. Die Sklerose gebraucht mehrere Monate, auch Jahre zu ihrem Ablauf. Wieviel davon auf den Zeitraum der schleichenden Entwickelung zu rechnen ist, wissen wir nicht. Bei den Fällen, in welchen ein schneller Verlauf der Krankheit beobachtet wurde, kann man ziemlich sieher annehmen, dass frühere Stadien der Krankheit der Beobachtung entgangen oder nicht zugängig gewesen sind.

105

tof.

D/

Diagnose.

Die Diagnose ist in den Füllen, in welchen die Anamnese fehlt wie Symptome nicht deutlich ausgeprägt sind, schwierig, oft unmöglich Fälle von diffuser Sklerose können sich der Diagnose entzieben und mit den Erscheinungen einer tuberkulösen Meningitis ablaufen.

Blodsmn, vorangehende Störungen der Motilität, wie Convulsione plötzliches Hinfallen mit und ohne vorübergehenden Verlust des Bewusstseins deuten schon etwas auf die Beschaffenheit des sich einletz den Krankheitsprocesses hin. Von Wichtigkeit ist das frühzeitige Antreten von Amaurose auf einem Auge, dem das undere allmählig ad diesem Wege folgt, auch von Nystagmus. Wenn dann Tremor ertolg sobald bei versuchten Bewegungen die Glieder oder der Rumpf nach unterstützt sind, wenn die Sprache eine eigenthümlich skandirende dem meckernde Beschaffenheit annimmt, so kann man die Dingnose steht welche durch den weiteren eigenthümlichen Verlauf dieser Kranktwollständig gesichert wird.

Welche Regionen des Gehirns hauptsächlich von dem Krankheitersesse ergriffen sind, lässt sich intra vitum nicht festsetzen. Nur beiman, wenn die Symptome in einer Körperhälfte stärker entwickelt schliessen, dass die contralaterale Grosshirnhemisphäre der Sitz dweiter vorgeschrittenen Processes sei. Eintretende Bulbärparanskundigt die Sklerose der Medulla oblongata an.

Wenn die Krankheit mit apoplektiformen Convulsionen eines kann man an die Entwickelung einer Hirnhämorrhagie denken. Die Hinzutritt anderer Symptome klärt das Krankheitsbild schnell. Ebes schnell tällt nach epileptiformen Zufällen die Annahme von Ender

Höchstens könnten Tumoren und nur multiple eine Verwechsein mit Sklerose veranlassen, namentlich wenn bereits Hirnödem hinzel treten wäre. Indess werden bei Tumoren sich immer die Heerdersch nungen mehr in den Vordergrund drängen, während diese bei Sklero auch auftreten, aber mit ihrer Vervielfältigung bald zu einem charakt ristischen Bilde eines ausgebreiteten Krankheitsprocesses zusammet fliessen.

Prognose und Therapie.

Die Prognose ist unter allen Umständen lethal, es kann sich wum die Zeit des Ablaufes handeln. Sind bereits deutliche Lähmungsscheinungen aufgetreten, so pflegt der Process schneller auf des Letzuzuschreiten.

Nach der aufgestellten Prognose kann von einer gegen diese kraib

heit gerichteten Therapie keine Rede sein. Man kann sich nur bestreben, auftretende Fluxionen durch Anwendung von Kälte zu beschränken und die Reizerscheinungen durch Narcotica, laue Bäder zu mässigen. Im übrigen sorge man für milde und nahrhafte Kost.

Wenn in einer Familie, in welcher ein Kind an Sklerose leidet, Geschwister dieselbe körperliche Beschaffenheit haben, namentlich mit den gleichen Ernährungsstörungen behaftet sind, so sorge man, abgesehen davon, dass letztere beseitigt werden müssen, dafür, dass die Kinder möglichst rubig und gleichmässig gehalten werden und alles vermieden werde, was im Stande ware, eine fluxionare Hyperamic des Gehirns hervorzurufen.

VII. Geschwülste.

Literatur.

Ford, London med. journ. 1790 H. I p. 56. - Mérat, Bull de la facc. Ford, London med. journ. 1790 H. I. p. 56. — Mérat, Bull de la face. méd. de Paris 1815. No 14 p. 335 — Gendrin, Recherches sur les tubercules du cerveau et de la moélle épinière. Annal du cercle méd. Fevr. 1823. Evans, Edinb. med. and surg. Journ. 1825. Vol. 29. p. 577. — Tonnelé, Journ. hebdom 1829. B. IV. — Abercrombie, Pathol. und Pract. Untersuch. I. Theil 1829 p. 413. Deutsch von v. dem Busch. — Ware, The americ. Journ. of the med. science 1830 Vol. III. p. 34 — Hankel, Rust's Magaz. 1832. B. 37. H. 1. — Romberg, Wochenschr. für die ges. Heilk. 1834 no 3. — Albers, Zur Pathol. u. Diagnostik der Gehirnkrank. 18-4 — Guillet, Kleinert's Repertor. 1834. H. 11 p. 36. — Barez, Casper's Wochenschr. 1834, no. 25 u. 26 — Brich et au, Clin. méd. de l'hopit. Necker 1835. — Leguillon. Journ. hebdom. 1835. no. 15. — Constant. Clinique de l'hopit. des enlon, Journ. hebdom. 1835. no. 15. - Constant, Chnique de l'hôpit des enlon, Journ. hebdom. 1835. no. 15. — Constant, Chnique de l'hôpit des enfants 1835 u. Gaz. méd. de Paris 1836. no. 31. — Budge, Casper's Wochenschr. 1836. no. 13 u. 15. — Oroos, Casper's Wochenschr. 1836 No. 52 — Martiny, Zeitschr. von Dieffenbach 1837. B. V. H. 4. — Ollivier, Traite des maladies de la moëlle épinière. 1837. — Hagel, Neumensters Repert. 1837. Jahrg. HI. — Green, Lancet 1839. I no. 22. u. 1840. I — Barrier, Gaz. méd de Paris 1840. no. 17 — Kniessling, Casper's Wochenschr. 1841 no. 9. — Thomas Salter, Guy's hosp. rep. 1841. B. VI. 1. — Cless, Arch für physiolog Heilk. 1844. B. HI. p. 620. — Thirial, Journ. de Med 1844. p. 175 — Marty, Journ. de Toulouse 1845. Octob. — Mauthner, Krankheiten des Gehirns u. Ruckenmarks bei Kindern. Wien 1843. — Hauner, Casper's Wochenschr. 1850. no. 24. — E. Wagner u. C. Hennig, Virch. Arch. B. X. p. 209. — Zenker, Virch. Arch. XII. p. 454. — Bouch ut. Gaz. des höpit 1854. no. 144. — Stiebel, Journ. für Kinderkr. 1855. H. 5 u. 6. — Wunderlich, Handbuch der Patholog u. Therapie B. II. p. 1697 u. f. 1854. — Déces, Canstatt's Jahresber. 1856. B. III. p. 32. — Begbie and Haldane, Edinb. med Journ. 1856. Febr. — Barthez u. Riliet, Handbuch der Kinderkr. Deutsch von Hagen. B. III. p. 659. u. f. 1856. — Köstlin. Wärtemb Corr Bl. 1856. no. 44. — Bristowe, Transact of the patholog soc. of London vol. IX. p. 14. 1859. — Schott, Jahrb. f. Kinderheilk B. IV. p. 224–1860. — Rokitansky, Allgem. Wiener med Zeitung 1851 no. 15. p. 113. — Maier, Virch, Archiv 1851 B. XX. p. 536. — Zeis. Kleinerts Repert. 1855. H. 8. — Gairdner and Haldane, Edinb. med. Journ. 1861. 2. — Duncan. Journ. für Kinderkr. 1862. 1. p. 132. v. Sydow, Journ. für Kinderkr. 1862. 2. p. 450. — Vulpiau. 1861. p. 297. — Bökai, Jahrb. für Kinderkr. 1862. 2. p. 450. — Vulpiau. 1861. p. 297. — Bökai, Jahrb. für Kinderkr. 1862. 2. p. 450. — Vulpiau. 1861. Times and Gaz. 1862. 30. Aug. — Bouch ut., Traité prat. des mal. des nouveau-nés etc. 4. fants 1855 u. Gaz. méd. de Paris 1836. no. 31. - Budge. Casper's Wochenschr. 1862 30. Aug. - Bouchut, Traité prat. des mal. des nouveau-nés etc. 4.

edit. Paris 1862 p. 183. — R. Mayer, Virch. Arch. XX. p. 535. Weber, Schmidt's Jahrb. 1862 3. p. 293. — Ekelinndu. Björl Journ für Kinderkr. 1863 2. p. 118. — Steiner u Neurautter, Vierteijschr 1863 B. 2. — Leon Marcy, Presse méd 1868, 50. — Sterl. klin. Wochenschr. 1864 — Ladame Symptomatologie u Diago Hiringeschwölste 1865. — Virchow, Die krankh Geschwolste B. H. 661. 1864-65. - Griesinger, Arch der Heitk. III. p. 42 - A Transact. of the Patholog. Soc XIX. 20 - H. Wallmann. Virch Arc u. 4 p 345 - Damaschino, Soc med des hopit 1465 10. Ma medic, 1866, I. p. 476 — Schwartze, Arch. f. Ohrenberik, V. Duchek, Wien. Zeitschr. XXI 1. p. 99, 1865. A. B. Duffin, Journ, 1865 p. 667 - A. v. Grafe, Arch. f. Ophthalmol. XII 2 186 of. - Ruhle, Berlin, klin Wochenschr. 1867. no 22 p 241 - 8 lbid, 1867. 27 - Henoch, Bertrage zur Kinderheitk. 1868 p 66 -ner, Aus dem Franz-Josef Kinderspital II 1868 p 310. - Ehsteld ner, Aus dem Franz-Josef Kinderspital II 1868 p 310. — Ebsteit der Heilk IX 5. p 439. 1868 — Murray, Lancet I. 1868. 12 - 6. I Wien, med. Presse IX. 3 1868 — Steffen, Jahrb. für Kinderhik, p. 150. 1868. — Eisenschitz, Jahrb. f Kinderhik, N. F. I. p 309. Hasse, Handb, der spec. Path. u. Ther. von Virchow B IV. 1. 2 Au u. f. 1869 — Förster, Jahrbuch für Kinderheilkunde, N. F. II 1869 — Joffroy, Gaz. méd 1869 3 p 36. — Sanne, Gaz. des höpit II. — Abelin, Journ. für Kinderkr 1870. 2. p 28. — Schiess-Gen. u. Hoffmann, Ocstr. Jahrb. für Padiatr. 1870. Anal. p 207. Weiterh. Wirch Arch. LXV. 2 — Knapp, Arch. f. Augen u. Ohren Heilk I.
— Pilz, Jahrb f Kinderhik. N. F. III, 1870. p. 165. — Nobiling für Kinderkr. 1871. 2 p. 71. — Fleischmann, Jahrb. f. Kinderliv, 1871. 2 p. 71. — Fleischmann, Jahrb. f. Kinderliv, 2853 — Ebstein, Virch. Arch. B. 49 1870. — Wran vo. Neur. Oestr. Jahrb. f. Påd. 1872. p. 22 — Fleischmann Oestr. Jahrb. f. 1872. p. 105. — W. H. Broadbent, Chn. soc. Transact. 1872. V. Rothmann, d. Klin. Monatschr. für Augenhik. XI. Sept. 1873. — Hage. Jahresbericht über das Kinderspital in Basel für das Jahr 1873-1-14. Eustace Smith, Lancet 1873 1 p. 49 Garrod, Lancet 18 303 - Scoligmäller, Festschrift, Halle 1873. - Russell, Ve and Gaz. 1873 May 17. - Annuske, Arch f. Ophthalmol. XIX. 165-300 - Perls, Oestr. Jahr. f. Padiatr 1874. Anal p 50 - Bo Gaz. des hopit. 1874. 49. Henoch, Charité - Aunalen. Jahrg L. 1 Mad. Achie Hopk. 1875. 48.

Völckel, Berl. klin. Wochenschr. 1875. no. 45. - Neuroutter mon. Oestr. Jahrb. f Päd. 1875 p. 33 u 36 - Gliky, Deutsch. Arc Med. XVI. p. 463. 1875 - Penzoldt, Berl. klin Wochenschr. 1876 Dzozda. Wiener klin. Wochenschr. 1876 I-10. Kohts. Archiv B. 67. 1876 p. 425 u. Jahrb für Kinderhik N. F. XI. p. 3 - Reimer, Jahrb. für Kinderheilk N. F. XI. p. 3 - Reimer, Jahrb. für Kinderheilk N. F. XI. p. 3 - Reimer, Jahrb. für Kinderheilk N. F. XI. p. 3 - Reimer, Jahrb. 1877 II p. 844. — Petrina, Prager Vierteljachr. CXXXIII. p. 95 n. c. p. 1. 1877. — F. C. Turner, Med. Examiner VII. 57. 1877. — Centralbi für die med. Wissensch. 1877. 18 p. 330. — Ross, Brit med. 1877 Dec. 8. - Buchanan Baxter, Centrality for Kinderhik I. p. 264. - Nothnagel, Berl, klin Wochenschr 1878, no 15 - C. 1 1878 Giugno Casi patologici attinenti alla controversa existenza di motori della sostanze corticale del cervello. -- Archambault, Gas 1878. 17. Jane. — Obernier, Handb der spec Path in Ther. von v. B. XI 1 2 Auft. p 221 1878 — Irvine, Lancet 1878 II p 733 u of the pathol soc of London vol 29, 1878, p. 11 — J. M. H. Marti p 839, 1878. Nothnagel Topsche Diagnostik der Gehirnkrankt in Henoch, Charité-Annalen, Jahrg. IV. 1879. A Ferber, Beit Casuistik der Kleinhirntumoren. T. bingen 1879. Innug-Dissert. Bramwell, Educh med. Journ CCLXXXVIII June 1879 p 1073 koff a Klein, Centrality für Kimlerlik H. 12, 1879. p. 218. - g maller, Jahrb für Kimlerhik, N. F. XIII. p. 343, 1879. -Beri, klin. Wochenschr. 1879. no. 47, p. 704.

Geschwülste im Gehirn und seinen Häuten gehören im

und Ganzen im kindlichen Alter zu den selteneren Vorkommnissen. Eine, allerdings gewichtige Ausnahme hievon machen die tuberkulösen Tumoren.

Von den verschiedenen Arten der Geschwülste sind bisher folgende zur Beobschtung gekommen: Myxome, Sarkome, Carcinome, Cholesteatome, Papillome, Gliome, Enchondrome, Osteome, Lipome, Tuberkel, Cysten, Teratome.

Aetiologie.

Die Ursachen dieser Geschwülste liegen zum grossen Theil im Dunkel. In einer Reihe von Fällen hat man Verletzungen des Kopfes durch Fall, Schlag, Stoss nachgewiesen. Dieser Zusammenhang basirte einerseits auf der stattgehabten Läsion, andererseits auf den intra vitam beobachteten Symptomen und dem post mortem nachgewiesenen Befunde eines Tumor, der sich an der Stelle der Verletzung und zwar von den Hirnhäuten ausgehend entwickelt hatte. Es lässt sich nicht nachweisen, wieviel Zeit nach einer stattgehabten Verletzung vergehen kann, bis es zur Entwickelung eines Tumor kommt. In einigen Fällen sind meist wenige Wochen ausreichend, in anderen hat man geglaubt, einen Zeitraum von Jahren annehmen zu dürfen. In allen Fällen geht sicher ein kürzeres oder längeres Stadium vollkommener Latenz der Neubildung vorauf, bis Erscheinungen auftreten, welche die Aufmerksamkeit des Arztes auf diesen Vorgang lenken.

Carcinome, Sarkome können auf dem Wege der Metastase im Gehirn zur Entwickelung kommen, wenn der gleiche Vorgang bereits in einer anderen Region des Körpers zur Ausbildung und zum Zerfall gelangt ist. Sie können ausserdem direkt aus der Orbita in die Schädelhöle hineinwuchern wie die Gliome.

Am häufigsten kommen tuberkulöse Geschwülste zur Beobachtung. Dieselben sind im kindlichen Alter viel häufiger als bei Erwachsenen. Ihnen scheinen in der Frequenz die Gliome, Carcinome, Sarkome zu folgen.

Die tuberkulösen Geschwülste entwickeln sich nie primär im Gehirn, sondern nehmen ihren Ursprung in gleicher Weise wie die miliare Tuberkulose von einem käsigen Heerde an irgend einer Stelle des Körpers, gleichviel ob derselbe tuberkulösen Ursprunges gewesen ist, oder ob irgend ein entzündlicher oder anderer Process den Weg der Verkäsung gegangen ist und diesen Heerd gebildet hat. Die Häufigkeit des Vorkommens dieser Processe im kindlichen Alter bedingt die häufige Entwickelung tuberkulöser Geschwülste.

Osteome der Dura sind die Folge einer abgelaufenen Pachymeningitis. Teratome sind äusserst selten und augeboren.

Die Geschwülste können sich vereinzelt oder mehrfach entwickeln. Es waltet im Durchschnitt das Gesetz, dass die Grüsse der Geschwulst im umgekehrten Verhältniss zur Zahl derselben steht. Am häutigsten findet man tuberkulöse Tumoren, demnächst solche, die auf dem Wege der Metastase entstanden sind, mehrfach entwickelt.

Wesshalb die Kunben in ganz überwiegender Mehrzahl von Geschwülsten des Hirns und seiner Häute betroffen werden, lässt sich nicht nachweisen. Für das spätere Kindesalter liesse sich dies Vorkommus durch die intensive geistige Thätigkeit und die leichtere Möglichter einer Verletzung des Kopfes erklären. Für die ersten Lebensjahre ab aber diese Erklärung wegfällig, zumal es feststeht, dass Knaben in diese Zeitraum sich geistig langsamer entwickeln als Mädchen.

Was das Alter der Kranken betrifft, so ist, soweit meine und abdere Erfahrungen reichen, das jüngste Kind, welches man von einertiehirngeschwulst und zwar von einem Sarkom betallen gesehen hat, ver Wochen alt gewesen. Die Zahl der im ersten Lebensjahr stehende Kinder ist überhaupt klein und betrifft, abgesehen von einigen wenige Fällen von Sarkomen nur tuberkulöse Tumoren. Im zweiten Lebensjahr findet man die Zahl der Kranken ungefähr verdoppelt, im dritten vervierfacht. Das dritte Lebensjahr liefert überhaupt verhältnissmässt das grösste Contingent. In den folgenden Jahren ist die Zahl etwa auf die Hälfte gesunken, nimmt vom 10. Jahr an noch mehr ab und steit nur im zwölften noch einmal vorübergehend. Die absolut grösste Zahl von Gehirngeschwülsten wird in einem Zeitraum, welcher sich von des ersten Lebenswochen bis zum vollendeten siebenten Jahr erstreckt, bebachtet.

In allen Abschnitten des kindlichen Alters überwiegen die tuberkulösen Tumoren bedeutend an Zahl. Ihnen folgen in der Erequent die Carcinome, von denen schon einige Fälle im dritten Lebensjahr zur Bobachtung gekommen sind. Die Mehrzahl derselben gehört der Zeit vom sechsten Jahr ab. Gliome und Sarkome stehen sich in der Häutskeit ihres Vorkommens ziemlich gleich. Die letzteren sind schon es Kindern unter einem Jahr gefunden worden, während die ersten Beschungen von Gliomen auf das zweite Lebensjahr tallen. Die Mehrzahl beider Geschwulstarten gehört dem Alter von über fünf Jahren an. Destirigen Formen von Tumoren sind nur vereinzelt und nicht in den stehn Lebensjahren geschen worden. Der einzige Fall von Teratom, der Weigert bei einem Knaben von vierzehn Jahren gefunden hat, gehöf in seinen Ursprüngen jedenfalls der fötaten Zeit an.

Untersuchungen über die Jahreszeiten, in welchen Hirngeschwässe

überwiegend zur Beobachtung kommen, sind müssiger Natur, weil wir sehr selten im Stande sein werden, die Zeit der ersten Entwickelung von Tumoren festzusetzen. Es ist indess möglich, dass in der heissen Jahreszeit Geschwülste leichter aus ihrer Latenz heraustreten und schnelleren Verlauf nehmen, weil die Verhältnisse der Witterung Fluxionen zum Gehirn und seinen Häuten begünstigen.

Dass tuberkulöse Hirngeschwülste bei mehreren Kindern derselben Familie auftreten können, hat nichts befremdendes, wenn man die gleichen Lebensverbältnisse und die gleichmässige skrophulöse Grundlage solcher Familien in das Auge fasst. Es sind dies die gleichen Verhältnisse, welche bereits in dem Abschnitt über akute Tuberkulose der Pin ausführlicher besprochen worden sind.

Hereditäre Anlage zu anderen Arten von Tumoren hat sich mit Sicherheit nicht nachweisen lassen. Ich bemerke, dass die Syphilome hier ausgeschlossen sind, weil sie der besonderen Besprechung an anderer Stelle anheimfallen.

Pathologische Anatomie.

Das bei weitem grösste Contingent für die Hirntumoren im kindlichen Alter stellen die Tuberkel.

Diese Geschwülste kommen durch hoerdweise Aussaat von miliaren Tuberkeln zu Stande. Man wird in jeder noch so kleinen Geschwulst mehrere der letzteren nachweisen können. Die Grösse dieser Tumoren steht in umgekehrtem Verhältniss zu ihrer Zahl. Vereinzelte können einen Durchmesser von zwei Centimeter und darüber erreichen, während eine grössere Anzahl sich oft nur in der Grösse einer Linse präsentirt. Man hat den ganzen Pons, in seltenen Fällen nahezu eine ganze Kleinhirnhälfte in eine tuberkulöse Geschwulst verwandelt gesehen. Diese Tumoren haben eine rundliche Form, welche bei den grösseren in selteneren Fällen knollige Erhabenheiten zeigt. Die Oberfläche ist glatt, bei älteren Tumoren derber, bei jüngeren weicher, so dass diese sich schwerer aus ihrer Umgebung herausschälen lassen als jene. Je jünger die Tumoren sind, um so eher findet man sie durch eine grauföthliche Zone von der umgebenden Hirnmasse abgegrenzt. Die Farbe der Tumoren ist gelblich, ihre Consistenz anfangs weich, mit weiterem Beatehen und eintretender regressiver Metamorphose werden sie hürter. Auf den Durchschnitten zeigen sie eine gelbe bis gelbgrüne, mehr oder minder trockene käsige Masse, welche nach längerer Dauer des Tumor durch centrale Erweichung und Zerfall in der Mitte von einer grünlichen weicheren Masse erfüllt oder auch stellenweise hürter und verkalkt sein kann. In den letzteren Fällen haben sich bindegewebige

Züge an der Oberfläche der Geschwulst zu einer mehr oder minder des

Wenn sich eine tuberkulöse Geschwulst entwickelt, so mass mit annehmen, dass eine Gruppe gedrängt stehender miliarer Tuberkel de zwischen ihnen befindliche Gewebe in einen entzündlichen Zustand setzt hat und dass dieses gleichzeitig mit den Tuberkeln in Verkäsmi übergegangen ist. Man findet nämlich, mag ein tuberkulöser Tund auch noch so klein sein, in seinem Centrum eine gefässlose känge Mass Je jünger der Tumor, von um so geringerem Umfang ist diese. Tube kulöse Geschwülste tragen das Gesetz in sich, sich an ihrer Peripheri auf Kosten der angrenzenden Gewebe auszubreiten. Man findet der halb diese Tumoren von einer grauföthlichen gefässreichen Zone geben, welche um so breiter ist, je junger jene sind, je lebhafter also de Trieb des Wachsthums in ihnen herrscht und je grösser demgemiss Reiz ist, der auf die Umgebung gelinssert wird. In dieser Zone fin man zahlreiche graue miliare Tuberkel, welche allmählig mit dem de zwischen befindlichen Gewebe vertrocknen, verkäsen und damit die Ge schwulst vergrössern. Wenn letztere gleichmässig schrittweise wich so kann man auf dem Durchschnitt verschiedene Schichten nachweise In dieser Weise kann der Process eine unbestimmte Zeit hindurch terschreiten, bis der Höhepunkt überschritten ist und das Wachster nachlässt. In diesem Stadium wird die periphere Zone immer schmidbis sie schliesslich schwindet und einem Stratum von bindegeweber Fasern Platz macht. Die käsige Masse beginnt dann allmählig Centrum zu zerfallen oder stellenweise in Verkalkung überzugehen. das Leben vielfach früher erlischt, ehe diese Ausgange eintreten. kann man in verschiedenen Fällen die verschiedenen Stadien dieses Ver ganges in der Leiche nachweisen.

Da diese Tumoren durch Entwickelung frischer Tuberkel in iht Umgebung wachsen, so sind sie auch im Stande, eine neue Aussat with miliaren Tuberkeln im Gehirn oder der Pia zu bewirken. Man so ott genug zu einem älteren Tumor eine tuberkulöse Meningitis him treten oder findet ersteren bei der Autopsie unverhofft, werl die Syptome der letzteren prävalirten. Da aber bei tuberkulösen Hirntumor immer käsige Heerde in irgend einer Region des Körpers vurhandeind, so kann auch diesen die Entwickelung der akuten Tuberkulöse Pia zur Last gelegt werden.

Die Tuberkelgeschwulst entwickelt sich entweder an den Gefündes Gehirns selbst und kann, wenn sie in der Rinde gelegen ist, in ihre Wachsthum die Pia erreichen, diese auch in Mitleidenschaft ziehen. Mit findet in solchen Fällen die Pia mit dem Tumor ziemlich fest verlötet.

Oder dieser kann umgekehrt seinen Ursprung an den Gefässen der Pia nehmen und von hier aus in die angrenzende Hirnsubstanz in verschiedener Breite und Tiefe hineinwachsen. Man kann dann an der getrübten Aussenseite der Pia zuweilen eine gelbliche Stelle erkennen, welche den unterliegenden Tumor andeutet. Ist die Pia beträchtlicher verdickt, so fehlt dies Zeichen.

Die tuberkulösen Geschwülste haben am häufigsten ihren Sitz in der Rinde des Cerebrum oder Cerebellum, an den Stellen, an welchen die graue und weisse Substanz aneinandergrenzen. Im übrigen sind sie in jeder Region des Gross- und Kleinhirns gefunden worden.

Der Lieblingssitz der tuberkulösen Tumoren ist das Kleinhirn. Es scheint, dass diesem im Verhältniss zu den einzelnen Regionen des Grosshirns etwa der vierte Theil sämmtlicher Tuberkelgeschwülste angehört. Stellt man das Kleinhirn aber dem gesammten Grosshirn gegenüber, so tiberwiegt das letztere entschieden. Barthez und Rilliet haben bei einer allerdings nur mässigen Zahl von Beobachtungen nur eine geringe Differenz beider Organe festgesetzt.

Man findet die Tuberkelgeschwülste im Kleinbirn solitär oder in grösserer Zahl. In letzterem Fall erreichen sie keinen bedeutenden Umfang. Wenn sie in der Peripherie ihren Sitz haben, so kann dies su den verschiedensten Stellen sowohl an der Convexität als an der Basis des Cerebellum statthaben. Es kann nur die eine Hemisphäre oder beide der Sitz der Tumoren sein. In der Peripherie können diese flach liegen oder von dort mehr oder weniger tief sich centripetal erstrecken.

Im Centrum der Hemisphären und im Wurm pflegen die Geschwülste mehr vereinzelt und auch grösser zu sein. Sie können sich in einer oder beiden Hemisphären, im Wurm allein oder auch zugleich in den Kleinhirnhälften entwickeln. Man hat sie in letzteren von der Grösse einer Linse, Kastanie bis eines Hühnereies gefunden. Je grösser die Geschwulst ist, um so mehr hat die betroffene Hemisphäre an Umfang zugenommen. In seltenen Fällen hat man den grössten Theil der Hemisphäre oder dieselbe in toto von der tuberkulösen Masse eingenommen gesehen. Auch im Wurm sind diese Geschwülste nach Sitz und Grösse sehr variabel. Bald sind sie nur klein und peripher gelegen, bald nehmen sie einen grösseren Theil des Wurms oder denselben in seinem ganzen Umfang ein. Für das letztere Verhältniss hat Fleischmann einen lebrreichen Fall publicirt. Derselbe betrifft einen Knaben von 64 Jahren. Der Wurm war in eine hühnereigrosse, höckerige, unregelmässige, hart anzufühlende Masse von blassgelber Farbe verwandelt. In der rechten Kleinhirnhemisphäre befand sich ein käsiger Knoten von fast gleichem Umfange. Henoch hat zwei Fälle von tuberkulösen Tumoren im Wurm veröffentlicht. In dem einen Fall war der zerfallend; Tumor von der Grösse einer Wallnuss und mit gleich beschaffenen Tumoren in den beiden Hinterlappen des Grosshurns compliciet. In dem anderen hatte der Tumor nur die Grösse einer Kirsche, strahlte abmit langen Fortsätzen in die Hirnmasse aus.

Die nächste Umgebung dieser Geschwülste ist in der Regel ide matös und erweicht. Ez kann sich diese Erweichung auch auf Kleinhirnschenkel, den Pons, die Medulla oblongata erstrecken. Nich selten findet man akute miliare Tuberkulose der Pia des Gerebellus welche sowohl an der Convexität desselben wie an der Basis ihren zich haben kann. Wenn diese Geschwülste einen beträchtlicheren Ummerreichen, so üben sie, namentlich wenn der Wurm ergriffen ist, ein Druck auf die angrenzenden Sinus und besonders auf die Vena mag Galeni aus und bewirken durch die veranlasste Blutstauung Transsudin die Ventrikel, welche bei längerer Dauer der Krankheit recht beträchtlich werden und die Ventrikel in entsprechendem Grade ausgehankönnen. Es sind also besonders die Geschwülste des Kleinhirns, welch nach Lage der Sache von ventrikulärem Erguss begleitet sind.

Das Kleinhurn kann allein der Sitz von tuberkulösen Geschwülstsein oder diese auch gleichzeitig entweder vereinzelt oder an verschildenen Stellen des Grosshirns vorkommen.

Von den einzelnen Regionen des Grosshirns scheint am häufigse der Pons den Sitz für die Entwickelung tuberkulöser Tumoren gara bieten. Man findet hier entweder nur eine oder einige kleinere Ge schwülste, welche bald central, bald in der rechten oder linken Sei bald in beiden Seiten, entweder mehr in deren Mitte oder Periphet liegen können. Oder es ist ein solitärer Tumor vorhanden, der, wei er einen grösseren Umfang erreicht hat, bei centralem Sitz den grösse Theil des Pons einnehmen und nur noch von einer Schichte von Hun masse von verschiedener Mächtigkeit bedeckt sein kann. Eben kann bei seitlichem Sitz die eine Hälfte des Pons niehr oder weniger eine tuberkulöse Masse verwandelt sein. Es kann der Process auch Grewiegend die vordere oder hintere Region des Pons einnehmen. tenen Fällen ist der Pons in toto in den Tumor aufgegangen, der un noch von der Pia bedeckt ist. Je grösser der Tumor, um so mehr der Pous an Umfang zugenommen. Ist derselbe vollständig in tolkulöse Masse umgewandelt, so pflegt die Consistenz derber als gewöes lich zu sein. Die Oberflüche ist entweder glatt oder etwas höcken Auf den Durchschnitten des Tumor ist jede Spur von Nervenmasse schwunden. Ist in seiner Umgebung solche noch vorhanden, so pries sie grauröthlich und etwas erweicht zu sein.

Sanné hat einen Fall, der einen vierjährigen Knaben betraf, publicirt. Hier ergab die Autopsie einen tuberkulören Tumor, der die ganze linke Hälfte des Pons in ihren oberen Schichten betraf und den linken Hirnschenkel bis zum Tractus opticus einnahm. Ausserdem dehnte er sich bis zur Oberfläche der linksseitigen Corp. quadrigemina aus, überschritt die Mittellinie nach rechts, füllte den Raum zwischen den Grosshirnschenkeln aus und drang auch noch etwas in den rechten ein.

Die Tumoren des Pons können die angrenzenden Nerven: Oculomotorius, Trochlearis, Trigeminus, Abducens, Facialis durch Druck reizen und allmählig in den Zustand von Atrophie und Lähmung versetzen. Welche von diesen Nerven betroffen werden, bängt von dem Sitz der Geschwulst ab.

Nächst dem Pons kommen tuberkulöse Tumoren am häufigsten in den Corpora striata und Thalami optici vor. In der Regel findet dieser Vorgang nur in einer Hirnhälfte statt. Die Tumoren haben die Grösse einer Erbse bis Haselnuss. In seltenen Fällen hat man das Corp. striatum oder einen Thalamus in toto in eine tuberkulöse Geschwulst umgewandelt gesehen. Gewöhnlich findet man in anderen Regionen des Gehirns den gleichen Process, z. B. im Pons, in den Grosshirnlappen, im Kleinhirn. Mit wenigen Ausnahmen ist ein mehr oder minder beträchtliches Transsudat in den Seitenventrikeln zugegen.

Nicht viel seltener als diese basalen Ganglien werden die Pedunculi cerebri von tuberkulösen Tumoren heimgesucht. Soweit meine Kenntniss reicht, hat man bisher immer nur einen Grosshirnstiel betroffen gefunden. Die Geschwulst kann von geringerem Umfange sein, zwischen die Fasern des Pedunculus eingebettet oder in seiner Peripherie liegen, oder denselben an einer Stelle oder in toto in seinem ganzen Durchmesser einnehmen. Durch den Druck solcher Geschwulst kann der angrenzende N. oculomotorius in den Zustand der Reizung und Lähmung versetzt werden. Man hat gleichzeitig tuberkulöse Tumoren in den Lappen des Grosshirns, dem Pons, Thalamus opticus beobachtet.

Selten werden die Corpora quadrigemina von Tuberkulose befallen. Es scheint, dass dieser Process dieselben am häufigsten in toto ergreift. Man findet dann die Vierhügel in ihrer Form noch ziemlich erhalten, aber in eine gelbliche, bröcklige, an der Oberfläche etwas zerklüftete Masse umgewandelt. Oder die Form derselben ist verschwunden und das ganze Organ stellt dann einen rundlichen tuberkulösen Tumor dar, der die Grüsse einer kleinen Wallnuss erreichen kann. In einem in meinem Spital zur Autopsie gekommenen Fall hatte der Tumor eine Länge von 2½ und eine Breite und Dicke von zwei Centimetern. In selteneren Fällen wird nur die eine Seite der Vierhügel betroffen. In

einem von Henoch publicirten Fall fand sich nur das linke hutere Corpus quadrigeminum in einen tuberkulösen Tumor von der Grösse einer halben Bohne verwandelt. Es scheint, dass bei Tuberkulose der Corpora quadrigemina der gleiche Process in anderen Regionen des Geharns nur ausnahmsweise zur Entwickelung kommt. Fleisch maat hat in einem bezüglichen Fall multiple tuberkulöse Tumoren gefunden. In dem Fall von Sanné hatte sich ursprünglich der im Pons entstassidene tuberkulöse Process auf den einen Grosshirnschenkel und die gleichseitigen Corpora quadrigemina verbreitet. In einem in meinem Sprächeobachteten Fall waren neben Tuberkulose der gesammten Corpora quadrigeminadie Ventrikel erweitert und mit blutigem Transsudat erfühlt.

Tuberkulöse Tumoren in einem Kleinhirnschenkel gehören zu den grössten Seltenheiten. Mir stehen aus der Literatur nur zwei einschligige Fälle zu Gebot. Der eine ist von Constant veröffentlicht und betrifft ein Mädchen von vier Jahren. Man fand bei der Autopsie eine Tuberkel in der linken Hälfte des Pons mit erweichter Umgebung. Ein zweiter befand sich in dem linken Kleinhirnschenkel. Seine Umgebung war ebenfalls erweicht. Die andere Beobachtung gehört Perlan. Ein Kind von sechs Jahren bot intra vitam die Zeichen von Tuberkulose der Iris und Verdichtung einer Lungenspitze. Die Sektion ergab einen gelben käsigen Tumor im rechten Crus cerebelli ad medulam oblongstam, und ausserdem ebenfalls eine tuberkulöse Geschwulst in Pons, welche noch von jüngerem Datum zu sein schien.

In den einzelnen Lappen der Grosshirnhemisphären kommen schtäre tuberkulöse Geschwülste mit ziemlich gleicher Häufigkeit vor. Deselben betreffen bald die eine, bald die andere Hemisphäre, und bezwentweder mehr central oder in der cortikalen Zone. Dieselben können klein sein, von der Grösse einer Erbse oder Bohne, oder auch einen gazzen Lappen nahezu einnehmen, hie und da hat man sie sich bis zum Ependym eines Ventrikels erstrecken, auch etwas in denselben hinzeragen sehen. Wenn sich die Geschwulst in der Rindenschicht der birns entwickelt hat, so findet man sie nicht selten in der Farm eine Keils, dessen Basis auf der Pia steht, und dessen Spitze centripetal gerrichtet ist.

Viel häufiger als die solitäre Entwickelung von tuberkulöser Deschwülsten in einzelnen Regionen des Gehirns ist die multiple. Durchschnittlich gilt das Gesetz, dass die Zahl derselben im umgekehrten Verhältniss zu ihrer Grösse steht. Meistentheils tindet man nur einige Temoren, doch kann ihre Zahl 20 und darüber erreichen. Sie können ihre Sitz in einer Hemisphäre, in einem Lappen, einer bestimmten Regionhaben oder in beiden Hülften des Cerebrum oder Cerebeljum symme-

trisch liegen oder unregelmässig in verschiedenen Regionen des Grossund Klein-Hirns, bald in der Rinde, bald mehr im Centrum verstreut sein.

In vielleicht den meisten Fällen von tuberkulösen Geschwülsten findet man Oedem und Erweichung in der nächsten Umgebung derselben oder auch in weiterer Ausdehnung. In der Regel ist auch Dilatation der Ventrikel und Anfüllung derselben mit reichlichem Transsudat vorhanden. Nicht selten gesellt sich zu diesen Geschwülsten akute Tuberkulose der Pia.

Wie die tuberkulösen Tumoren sich in der Hirnrinde entwickeln und an die Pia heranwachsen können, so wird auch umgekehrt die primäre Entwickelung derselben in der Pia beobachtet. Diese Geschwülste sind von verschiedenem Umfang und breiten sich den gegebenen Verhältnissen gemäss mehr in der Fläche aus. Sie wachsen aber auch gegen die Hirnoberfläche hin und je mehr sie im Tiefendurchmesser zunehmen, um so lebhafter wird der Druck sein, der auf die angrenzende Hirnmasse ausgeübt wird und in um so höherem Grade wird dieselbe verdrängt werden. Diese Geschwülste haften der Pia fester an, als wenn sie erst in der Hirnmasse entstanden und allmählig an die Pia herangewachsen wären. Ebenso lassen sie sich im Gegensatz zu letzteren leichter aus der Hirnsubstanz herausheben. In der Regel sind diese Geschwülste in der Pia von einer schmalen hyperämischen Zone umgeben.

Im Gegensatz zu dem centripetalen Wachsthum dieser Tumoren kann dasselbe entweder gleichzeitig oder überwiegend in entgegengesetzter Richtung, nämlich gegen die Dura hin stattfinden. Indem letztere mehr und mehr in Mitleidenschaft gezogen wird, geht sie mit dem Tumor eine mehr oder minder feste Verwachsung ein. Gleichzeitig legt sich die Dura in Folge des durch den zunehmenden Druck verursachten Reizes an dieser Stelle fest an die angrenzende Knochenpartie des Schädels an, so dass bei der Entfernung der letzteren der Tumor an derselben haften bleiht, als ob er von dieser Stelle seinen Ursprung genommen hätte. Je stärker der Druck des Tumor ist, um so eher findet man den Knochen an diesen Stellen in entsprechendem Grade vertieft. Ist in höheren Graden die Dura mit von dem tuberkulösen Process ergriffen, so wird die angrenzende Knochenpartie mit afficirt. Man findet diese Stellen in verschiedenem Grade erodirt und es kann zu mehr oder weniger beträchtlichen cariösen Zerstörungen und Perforation des Knochens kommen. Diese Vorgänge können sowohl über den Hemisphüren des Cerebrum als des Cerebellum stattfinden. Dieselben haben jedoch fast nie ihren Sitz über der Convexität der Hemisphären, sondern entwickeln sich in der Regel in der Gegend der Basis des Gehirns und in den Gruben des Hinterhauptbeins.

In noch selteneren Fällen geht der tuberkulöse Process vom Knochen aus und verbreitet sich allmählig auf die Dura. Am häungsten kommt dieser Vorgang zur Beobachtung in der Pars petrosa in Foze von Otitis interna. Es kann bei dem Ergriffenwerden der Dura sem Bewenden haben, die Tumoren auf den Raum zwischen dieser und den Knochen beschränkt bleiben und der lethale Ausgang durch akute Tuberkulose der Pia bedingt werden. Oder der tuberkulöse Process durchsetzt die Dura, greift auf die Pia über und kann sich von hier auf megangrenzende Hirnmasse erstrecken.

Die Tuberkulose der Schädelknochen kann noch andere Auswegnehmen. Bei der Tuberkulose des Felsenbeins kann es zur Perforation der Pars mastoiden, Verschwärung der bedeckenden Weichtheile und schliesslich zur Bildung einer Fistel hinter dem Ohr kommen.

Wenn sich in der oberen Wand der Orbita Tuberkulose entwicket und der Process beträchtliche Ausdehnung gewinnt, so tritt ein estsprechender Grad von Exophthalmus ein.

Tuberkulose des Os ethmoideum mit Perforation desselben bedingt Ozaena. Ausserdem breitet sich der Process dann auf die Nasenbene aus und verursacht theilweise Zerstörung derselben, in Folge woven de Nase einsinkt.

Endlich kann es an irgend anderen Stellen der Schädelknochen mit Entwickelung von Tuberkulose kommen. Mit dem Fortschreiten der Processes tritt Verschwärung der bedeckenden Weichtheile und Fistebildung ein. Es scheint übrigens, dass in diesen Fällen eine vollkommene Herstellung erfolgen kann, wenn eine vollständige Ausstassung der tuberkulösen Masse durch die Fistelöffnung stattgefunden hat Barthez und Rilliet beziehen sich auf einen solchen Fall, der medess zu den seltenen Vorgüngen gehört.

Tuberkulöse Tumoren des Hirns und seiner Häute kommen met allein vor, sondern immer sind in anderen Regionen des Körpers glochzeitig miliare Tuberkel oder käsige Processe zugegen. Dass sich in vierz Fällen akute Tuberkulose der Pia hinzugesellt, ist bereits besproche worden. Ausserdem findet man diese Tumoren am häufigsten vergesellschaftet mit Verkäsung der Tracheal- und Bronchial-Drüsen, Tuberkulose und käsigen Processen in der Lunge, Verkäsung der Mesenterisidrüse.

Krebsgeschwülste entstehen selten primär in der Hirnmasse la der Regel nehmen sie ihren Ursprung in der Dura oder wuchern ist der Orbita oder dem Os petrosum in die Schädelhöle hinein. Sie tress gewöhnlich als Markschwamm auf, zeigen verschiedene Consistent wie Grösse und haben an der Oberfläche eine grauföthliche Farbe, wiede auf den Durchschnitten mehr in das weissröthliche übergeht. Des Me kroskop weist ein spärliches Fasergerüst und die charakteristischen grossen Zellen nach.

Die Krebsgeschwülste des Hirns und seiner Häute erreichen gewöhnlich in Folge des Triebes, sich durch lebhafte Wucherung auf Kosten der angrenzenden Gewebe schnell zu vergrössern, einen ziemlichen Umfang. Man hat sie im Grosshirn sowohl in einem einzelnen als auch gleichzeitig in mehreren Lappen gefunden. Im Kleinhirn scheint das Carcinom hauptsächlich seinen Ursprung im Wurm zu nehmen. Sobald die Geschwulst zu einiger Grösse gelangt ist, tritt Druck auf die Vena magna Galeni und ventrikuläres Transsudat ein. In einem Fall von Jackson sass der Tumor im oberen Wurm und hatte die Grösse einer Billardkugel. In einem Falle, welchen Nobiling als Pigmentkrebs von einem achtjährigen Knaben mitgetheilt hat, war ein sehr beträchtliches Transsudat nebst entsprechender Ausdehnung der Seitenventrikel und des dritten Ventrikels zugegen. Der Tumor, welcher die Vena magna Galeni vollkommen comprimirt hatte, war von der Grösse eines Taubeneies. Derselbe befand sich in der Mitte des Cerebellum, nur von dünnen Schichten des oberen Wurms bedeckt, erstreckte sich nach beiden Seiten und reichte bis zur oberen Decke des vierten Ventrikels. Den unteren Wurm hatte die Geschwulst durchbrochen. so dass sie hier nur von der Pia bedeckt war. Die Geschwulst war an der Oberfläche feinhöckerig, von blauschwarzer Farbe. Die Durchschnitte waren tiefbraun und von varikös erweiterten Venen, namentlich in den peripheren Partieen durchsetzt. Die mikroskopische Unterauchung liess keinen Zweifel an einem Pigmentcarcinom aufkommen.

Barthez und Rilliet haben eine Krebsgeschwulst im vierten Ventrikel beobachtet.

Krebsgeschwülste, welche von der Dura ausgehen, können, wenn sie an deren Innenfläche sitzen, einen ihrer Grösse entsprechenden Druck auf die angrenzende Hirnpartie ausüben, oder, wenn die Pia in Mitleidenschaft gezogen ist, in das Gehirn hineinwuchern. Es ist dann oft schwer, eine strikte Grenze zwischen dem Tumor und der angrenzenden Hirnmasse zu ziehen. Es scheint in solchen Fällen die Dura den angrenzenden Schädelknochen den nöthigen Schutz zu gewähren, so dass dieselben von dem Process unberührt bleiben. In gleicher Weise leisett die Dura dem Fortschreiten der Krebsgeschwulst auf das Gehirn Widerstand, wenn dieselbe sich an der dem Knochen zugewandten Seite der Dura entwickelt hat. In letzterem Fall werden entweder die anliegenden Knochen nur blasig vorgetrieben. Ein Beispiel dafür liefert der von Ekelund und Björkmann beobachtete Knabe, der an seinem Schädel, namentlich an der Stirngegend, mehrere solche Hervorwöl-

bungen zeigte, welche dahinter gelegenen, zwischen Dura und Knochen befindlichen Krebsgeschwülsten entsprachen. Oder der Knochen wird von dem krebsigen Process in Mitleidenschaft gezogen und allmählig in gewissem Umfang mit den darüber befindlichen Weichtheilen zerstört. Die Geschwulst wuchert dann durch die selbst geschaffene Ocfnung und bildet den sog. Fungus durae matris.

Die Krebsgeschwülste der Dura scheinen am häufigsten an der Schädelbasis vorzukommen und die Sella turcica ihr Lieblingssitz zu sein. In dem von den beiden eben genannten Autoren publicirten Fall war der krebsige Tumor auf der Sella turcica, der etwa 6 Centimeter Länge und 2½ Dicke zeigte, die primäre Geschwulst gewesen. In zweiter Reihe und ohne direkten Zusammenhang mit diesem Tumor hatten sch gleich beschaffene Geschwülste an verschiedenen Stellen zwischen Dura und Schädelknochen entwickelt. Zugleich waren beide Augäpfel für sich in krebsige Entartung übergegangen und schliesslich waren an verschiedenen Stellen der Convexität des Schädels zwischen dem Knochen und seinem Periost kleine krebsige Tumoren entstanden.

Nicht so sehr selten bekommt man den Vorgang zur Beobachtung. dass krebsige Geschwülste, welche dann in der Regel ihren Ursprant im Bulbus genommen haben, von der Orbita aus sich in die Schädelnie verbreiten. Es kommen freilich auch Fälle vor, in welchen ach de krebsige Process ausschließlich in der Orbita abspielt und deren Grezen nicht überschreitet. In einem von Joffroy veröffentlichten fall, der einen Knaben von zwei Jahren betrifft, war der linke Augarie krebsig entartet. Dieser Tumor stand durch einen Fortsatz, der sich durch das Foramen opticum in die Schädelhöle erstreckte, mit enem anderen gleich beschaffenen in Zusammenhang, der seinen Sitz am laken N. opticus hatte. Zwischen Tumor und Chiasma befand sich an frischer Bluterguss vom Umfange einer Wallnuss. Der Vorderlages der linken Grossbirnhemisphäre war durch den Tumor muldenförmig asgedrückt und befand sich im Zustande entzündlicher Erweichung, Ausstdem ergab die Sektion besonders an der Schädelbasis Pachymeningtal haemorrhagica und diffuse Entzündung des Zellgewebes der Konthaut

In einem in meinem Spital beobachteten Fall hatte bei einem zwejährigen Knaben die krebsige Entartung ursprünglich den rechten Aufapfel ergriffen und allmählig die gesammten Gewebe in der Orbita i
ibren Bereich gezogen. Der Bulbus und seine Adnexa wurden intra utes
exstirpirt. Die Sektion ergab inselförmige eitrige Infiltration der Masses
der Pia, sowohl an der Convexität des Grosshirns als an der Bass deselben, des Kleinhirns und an der Medulla oblongata. Die mittleren 14pen des Grosshirns sind beiderseits mit den vorderen verlöchet. As

Chiasma befindet sich ein markiger Tumor von der Grösse einer Kirsche, ringsum von reichlichem eitrigem Exsudat umgeben. Ein direkter Zusammenhang desselben mit der Krebsgesehwulst in der rechten Orbitaläest sich nicht nachweisen. Die oberflächlichen Schichten der Temporalwindungen der rechten Grosshirnhemisphäre sind in eine krebsige Geschwulst verwandelt, in deren Nühe sich kleine periphere Apoplexieen befinden. Beträchtliches Oedem des ganzen Gehirns.

Einen seltenen Fall, in welchem die Krebegeschwulst sich in der Pars petrosa entwickelte und von hier in die Schädelhöle verbreitete, hat Sydow beschrieben. Der betreffende Knabe war vier Jahre alt und hatte schon intra vitam hinter dem rechten Ohr einen Tumor von der Grösse eines kleinen Apfels gezeigt, der perforirt war und aus dessen Oeffnung kleine krebsige Wucherungen hervortraten. Die Sektion ergab, dass die rechte Pars petrosa vollständig in eine krebsige Geschwulst verwandelt war, in welcher sich kleine Knochenstückehen zerstreut vorfanden. Fast die ganze rechte mittlere Schädelgrube war von diesem rundlichen Tumor angefüllt, der die etwas verdünnte Dura vor sich gedrängt hatte. In der rechten hinteren Schädelgrube befand sich eine gelappte, röthlichgraue Krebsgeschwulst, welche durch einen Stiel mit dem Meatus auditorius internus zusammenhing. Von der Para petrosa verbreitete sich die Geschwulst nach vorn bis auf die Sella turcica und umgab den rechten N. opticus. Ausserdem war der Körper des Keilbeins in eine krebsige Geschwulst verwandelt, welche sich mit einer birnförmigen Verlängerung bis unter den Pharynx erstreckte. Die Regionen des Cerebrum und Cerebellum, welche an die Geschwulst grenzten, waren comprimirt.

Krebsgeschwülste in anderen Regionen des Körpers sind bei derartigen Tumoren in der Schädelhöle im kindlichen Alter, soweit meine Konntniss reicht, nicht zur Beobachtung gekommen.

Sarkome scheinen im Hirn und dessen Häuten häufiger vereinzelt als mehrfach vorzukommen. Die Mehrzahl dieser Geschwülste sind Rundzellensarkome. Spindelzellensarkome sind seltener, am seltensten die melanotischen Sarkome, in welchen die Zellen mehr oder weniger mit Pigment erfüllt sind. Es sind auch Fälle von schleimigem Sarkome Myxosarcoma im Gehirn zur Beobachtung gekommen. Die Sarkome sind nur klein, wenn sie jung sind. Je länger sie bestehen, um so mehr haben sie den Trieb, einen beträchtlichen Umfang zu gewinnen und zwar weniger durch Verdrängung, als durch Zerstörung der Hirnsubstanz. Sie nehmen ihren Ursprung sowohl in der Hirnsubstanz selbst, wie in der Dura. Die angrenzende Hirnmasse ist durchschnittlich im Zustande des Oedems.

Die Sarkome kommen an verschiedenen Stellen des Gehirus von Russell z. B. theilt folgenden Befund von einem 15 Jahre alten Knaber mit. Beträchtliches Transsudat in beiden erweiterten Seitenventrikelt Zwischen beiden Corpora striata und Thalami befand sich ein Rundzelt lensarkom von 5 Centimeter Länge und 2½ Dicke, das seiner Umgebung nur leicht adhärirte. Die Plexus chorioidei lagen an seiner Oberfächen

Ebstein hat ein Sarkom bei einem Mädchen von 23 Jahren bedachtet. Die Sektion ergab eine basilare Menugitis mit reichlichem Ersudat. Hochgradiges Oedem des Gehirns. Beide Seitenventrikel stark erweitert und mit trübem Transsudat gefüllt. Der Thalamus opt. Enister kegelförmig vorgetrieben und in einen apfelgrossen Tumor verwandelt. Derselbe liess sich leicht aus der umgebenden gelblichen erweichten Zone ausschälen, war hart, derb, weiss auf der Schnittfächt und zeigte zahlreiche peripher eingelagerte verkäste Heerde von Linsergrösse. In der linken Hemisphäre des Cerebellum in der Mitte des Lebus anterior superior ein gleich beschaffener harter Tumor von Kirschers grösse. Die Oberfläche war leicht höckerig, die Durchschnitte dens des ersten Tumor vollkommen gleich. Die käsigen Heerde bewesst auf der einen Seite, dass diese Geschwülste eine regressive Metamot phose eingehen können, andererseits deuten sie darauf hin, dass des Tumoren schon längere Zeit bestanden haben.

Abelin theilt einen Fall mit, der ein zweimonatliches Kind betrifft, welches intra vitam die Symptome eines Hydrocephalus dage boten hatte. Bei der Sektion fand sich beträchtliche Dehnung der Nähte und Fontanellen. Die Gyri abgeflacht, die Pia blass und trocket Beträchtliche Ausdehnung der Seitenventrikel, die mit klarem Trazsudat gefüllt sind. Thalami und Corp. striata plattgedrückt und blassudat gefüllt sind. Thalami und Corp. striata plattgedrückt und blassudat gefüllt sind. Thalami und Corp. striata plattgedrückt und blassudat gefüllt sind. Thalami und Corp. striata plattgedrückt und blassudat gefüllt sind. Thalami und Corp. striata plattgedrückt und blassudat gefüllt sind. Thalami und Corp. striata plattgedrückt und blassudat gefüllt sind. Thalami und Corp. striata plattgedrückt und blassudat gehrückt.

Henoch beschreibt ein Sarkom von der Grösse eines Hodens. Ebefand sich an der Hirnbasis in der Gegend des Pons und umfasste der und das linke Crus cerebelli ad pontem. Beide Grosshirnschenkel sol in eine sarkomatöse Geschwulst verwandelt, die Corpora quadrigement platt gedrückt, der Aquaeductus Sylvii verengt.

Wilks hat ein solitäres Sarkom im Pons bei einem zehnjähnze Knaben gosehen.

Das Vorkommen von Sarkomen in den verschiedenen Lappen de

Grosshirns, in den Corp. striata und quadrigemina ist mehrfach constatirt worden.

Jablok off und Klein haben einen Fall von melanotischen Sarkomen publicirt, den sie bei einem Mädchen von 6½ Monat beobachtet haben. Es fanden sich in den Corpora striata und im Kleinhirn drei Knoten von der Grösse einer Erbse bis einer Nuss, von schwarzbrauner Farbe und halbweicher Consistenz. Sie waren von ihrer Umgebung scharf abgegrenzt. Zwei andere Knoten von derselben Grösse und schiefriger Farbe mit allmähligem Uebergang in ihre Umgebung fanden sich in dem Pons und einem Gyrus der einen Schläfengegend. Die mikroskopische Untersuchung ergab theils unregelmässig verstreute Rundzellen, theils regelmässig angeordnete Spindelzellen. Diese Zellen waren mehr oder weniger mit Pigment gefüllt. Reichliche Pigment-flecken in der Haut verschiedener Regionen des Körpers.

Virchow beschreibt ein faustgrosses Gliosarkom, welches er neben einer Orbitalgeschwulst in der linken Grosshirnhemisphäre eines fünfjährigen Kindes gefunden hatte. Dasselbe reichte von der Fossa Sylvii bis zum vorderen Horn, hatte die grossen Ganglien ganz nach rückwärts gedrüngt und die Sella turcica bis um das Dreifache ihrer normalen Aushölung erweitert. Mit dem linken N. opticus hatte sich die Geschwulst dann in die linke Orbita erstreckt.

Völkel hat ein Myxosarkom bei einem Mädchen von 9 Jahren beobachtet. Der Tumor von der Grösse eines Hühnereies und rundlicher Form sass an der linken Seite des Pons und ging ohne deutliche Grenze in die Substanz desselben über.

Die Fälle, in welchen die Sarkome ihren Ursprung von der Dura nehmen, sind die bei weitem selteneren. Ich führe einen hierher gehörigen von Henoch beschriebenen Fall an. Derselbe betrifft ein Myxosarkom, welches seinen Ursprung in der mittleren linken Schädelgrube genommen, die Grösse einer halben Faust erreicht und diese Grube ganz ausgefüllt hatte. Der Tumor umfasste das Chiasma opticum und sämmtliche Augennerven der linken Seite, hatte die Lamina cribrosa durchbrochen und sich bis in die linke Nasenhöle erstreckt.

Die Sarkome bewirken, sobald sie einigermassen einen grösseren Umfang erreichen, durch die verursachten Blutstauungen Transsudate in die seitlichen, oft auch in sämmtliche Ventrikel, entsprechende Erweiterung derselben und Compression der angrenzeuden Hirnmasse. Die nächste Umgebung der Sarkome ist in der Regel erweicht. Sarkome in anderen Regionen des Körpers hat man neben diesen Geschwülsten in der Schädelhöle nicht beobachtet. Eine Ausnahme macht nur der Fall mit den melanotischen Sarkomen. Es fanden sich zahlreiche solche

Geschwülste in der Haut verschiedener Körperregionen, so dass der Verdacht nahe liegt, dass diese die primäre Erkrankung vorstellen und die Tumoren im Gehirn sich erst auf dem Wege der Metastass estewickelt haben.

Die Gliome zeichnen sich von anderen Hirntumoren dadurch aus dass die von ihnen befallenen Hirnpartieen, abgesehen davon, dass se an Grösse zunehmen, ihre Form und in der Hauptsache auch ihre Farte, also den Unterschied zwischen grauer und weisser Substanz bewahrt. obwohl sich in diesen Geschwülsten keine Spur mehr von der ursprügelichen Hirnsubstanz nachweisen lässt. Die Gliome verdanken ihre Eststehung einer Wucherung der Neuroglia. Die Gefässe sind erhalten geblieben, das Fasergerfist ist in verschiedenem Grade entwickelt. De vorhandenen Zellen sind klein, meist Rundzellen, doch findet man and Spindelzellen. Die Gliome kommen entweder vereinzelt oder in mutipler Verbreitung vor und sind in letzterem Fall die Folgen einer Metastase. Die Grösse derselben ist variabel. Sie haben entweder enes mehr centralen Sitz in der Hirnmasse oder nehmen ihren Ursprung der Dura. In nicht seltenen Fällen entwickelt sich das Gliom zuerst u der Retina und verbreitet sich von hier aus in stetigem Fortschrate oder durch Metastase auf die Schädelhöle.

Als Beispiele solitären Vorkommens von Ghomen mögen folg-når Fälle dienen.

Jüger hat bei einem Knaben von zwölf Jahren ein Gliom im Cerebellum gefunden. Die Sektion ergab die Gyri abgeplattet, die Vertrikel dilatirt. Im hinteren Theil des rechten Thalamus opticus ent derbe Prominenz mit einem der Hirnsubstanz ähnlichen Ausschen. Die Tumor verbreitet sich auf den Anfang der Corpora quadrigemma, auf das rechte Crus cerebeili ad pontem und den vordersten Theil des überwurms. Die Geschwust ist weich, von normaler Hirnfarbe, dazwisches vereinzelte gelbliche und blauliche Heerde. Sie geht allmahing, obze scharfe Grenze in das angrenzende normale Gewebe über.

F. C. Turner beschreibt ein Gliom bei einem löjahrigen Knabet, welches die Grösse einer Haselnuss hatte. Dasselbe befand sich in ist rechten Hälfte des Pons, wuchs in den Boden des vierten Ventritälhmein und hatte hier die Austrittsstellen des N. trigeminus und facust erfasst. Ross beobachtete Giiom im Kleinhurn und Rückenmaß Broudbent fand bei einem zwei Jahre alten Kinde ein Gliom in ist linken Hemisphäre des Cerebellum, gerade unter der Fossa transvernvon gelber Farbe und ziemlich fester Consistenz. Ein zweiter Tuns nahm genau die linke Hälfte des Bodens des vierten Ventrikels ein und erstreckte sich nach unten in den Aquaeductus Sylvii.

Gliky hat einen seltenen Fall von Gliom der Cortikalsubstanz in der rechten Hemisphäre eines Knaben von 15 Jahren publicirt. Bei der Sektion zeigt sich die Dura mit der Convexität des rechten Scheitellappens verlöthet. An dieser Stelle findet sich in der Hirnrinde eine ausgedehnte, käsig erscheinende, gliomatöse Entartung im Bereich der beiden Gyri centrales, der anliegenden Theile der drei Frontalwindungen, des Klappdeckels, der oberhalb des horizontalen Astes der Fossa Sylvii gelegenen Theile der oberen Parietalwindung und des Gyrus supramarginalis. An der inneren Flüche der rechten Hemisphüre hat das Gliom den hinteren Theil der medianen Fläche der ersten Frontalwindung eingenommen und hat sich nach hinten bis zum Vorzwickel erstreckt. Der gelblichweisse Tumor ist härter als die normale Hirnsubstanz und grenzt sich scharf von ihrer Umgebung ab. Die gliomatöse Entartung betrifft nur die Rinde sowohl der Gyri als auch der Sulci, deren Greuzen sich aber sowohl an der Oberfläche als auf den Durchschnitten nicht mehr deutlich unterscheiden lassen. Die angrenzende weisse Substanz ist bis herab sum Centrum Vieussenii erweicht und breitg.

Die Entwickelung von Gliomen in der Schädelhöle in Folge von gliomatöser Erkrankung der Retina gehört nicht gerade zu den Seltenheiten.

In einem von Schiess-Gemuseus und Hoffmann beobachteten Fall ging das Gliom von beiden Retinae aus. Ausserdem fanden sich bei der Autopsie Gliome in Gestalt einer Anzahl grosser fester dunkelblaurother Höcker, welche über die obere Gesichtsabtheilung, die Gegend der Stirn, Schläfe und Seitenwand verstreut lagen. Der Tumor der rechten Schläfengegend zieht über die Jochgegend nach abwärts und verbindet sich mit einer 4 Centimeter hohen und breiten Geschwulst, welche die untere Augenlidgegend einnimmt und nach hinten in die Orbita ragt, so dass das Ange stark vorgedrängt ist. Nach hinten dringt die Geschwulst in den Oberkieferknochen ein und setzt sich auch auf den Unterkiefer fort. In der Gegend des linken unteren Augenlides befindet sich ein Gliom von 5 Centimeter Breite und 4 Höhe, welches das linke Auge gegen den oberen inneren Winkel der Orbita gedrängt hat und ebenfalls in die Masse des Oberkiefers eingedrungen ist. Diese Tumoren sind derb, markig und lebhaft roth. Am Hinterhaupt sind keine Tumoren aufzufinden. An der Aussenfläche der Dura sieht man hie und da dicke markige flache Tumoren von dunkelrother Farbe, mit dem Knochen durch eine grosse Zahl von Knochennadeln in fester Verbindung. An beiden Seiten der Falx weiche höckerige Wucherungen von 3-5 Centimeter Höhe. Hochgradiges Oedem des Gehirns. Sämmtliche Tumoren sind auf den Durchschnitten von markiger Beschaffenheit, von verschiedener Consistenz, sehr blutreich und von tieb Farbe. Es fauden sich ausserdem gliomatöse Knoten in der Leb die retroperitonäalen Drüsen in Gliome verwandelt.

Heymann und Fiedler haben ein Netzhautgliom bei dreijährigen Mädchen beschrieben. Nacheinander wurden beide A ergriffen. Die Sektion ergab rothe schwammige Tumoren zwischen und Schädelknochen an verschiedenen Stellen. Ausserdem wirdliom in der Sakralgegend, im linken Ovarium und eine ghor retroperitonäale Geschwulst vorhanden.

Knapp hatte einem Mädchen von drei Jahren den rechten B wegen Glioma retinae exstirpirt. Auf dem Wege der Metastas standen Gliome in beiden Temporalgegenden, an der Lambda Frontal-Naht, hinter dem linken Ohr, am Unterkiefer, Gaume Nacken. Der Sitz dieser Tumoren war zwischen Knochen und Pi Die Sektion wies ausserdem Gliome der Dura des rechten N. onach.

Eisenschitz hat folgenden Befund veröffentlicht. Ein Mitvon 6 Jahren leidet an Ghom des linken Augaptels. Die Sektid giebt beträchtliche Erweiterung der Seitenventrikel. Der linke is von in höherem Grade betroffen und von klarem Transsudat eine Transsudat des rechten Ventrikels sind Klumpen von dunklarennenem Blut beigemischt. Auf dem Dach der linken Orbitzeine gliomatöse Geschwulst von der Grösse eines Gänseeies, mit Goberfläche und weicher Consistenz. Die Durchschnitte derselbesschwarzroth. Die entsprechende Stelle der linken Grosshirnhemist abgeflacht, weich und gelblich gefärbt. Nach hinten reicht demor bis an die vordere und seitliche Wand des Seitenventrikels, haselbe durchsetzt und ragt in denselben hinein. Das Gliom stell der Dura des Orbitaldaches und dem N. opticus in inniger Verbin

In Folge des Gefässreichthums findet man in den Gliomerselten hämorrhagische Ergüsse. In selteneren Fällen sicht mweilen centrale fettige Metamorphose. Gliome des Gehirns sind i Regel mit beträchtlichem ventrikulärem Erguss verbunden. sämmtlichen in der Schädelhöle vorkommenden Geschwülsten zeisich die Gliome durch die lebhafte Neigung sus, sich durch Mei in anderen Körperregionen zu vervielfältigen.

Andere Arten von Tumoren als die bisher besprochenen und selten in der Schädelhöle beobachtet.

Die Myxome stehen den Gliomen nahe, entstehen ebenfalls Wucherung der Neuroglia, sind aber weicher, weisslich, leicht zur lich. Sehr selten kommen die Myxome für sich allein vor, men sie mit einer anderen Geschwulstart, namentlich mit Sarkomen vergesellschaftet, oder sie rufen mit dem fortschreitenden Process ihrer Erweichung die Bildung von Cysten hervor.

Einen ausgezeichneten Fall von Cystomyxom hat Jüger veröffentlicht. Derselbe betrifft ein Mädchen von 15 Jahren. Die Sektion ergab: Starke Ausdehnung der Nähte, die Ossa parietalia inwendig rauh. Auf der Dura, den Nähten und Tubera parietalia entsprechend, starke papillare Wucherungen. Hirnwindungen abgeflacht, Furchen verstrichen, Hirnhäute trocken. Infundibulum blasig vorgetrieben. Cerebellum vergrössert, namentlich der Vermis inferior. Der Vermis superior in seinen vorderen zwei Drittheilen in eine weiche sulzige, grauröthliche Masse verwandelt. Der Process setzt sich in beide Hemisphären fort. Die Seitenventrikel sind dilatirt, die Corpora striata etwas abgeflacht. Der geschwellte Vermis inferior enthält 10 -- 15 Gramme heller Flüssigkeit, in welcher ein Fibrinflocken von Kirschengrösse schwimmt. Der Boden dieser glattwandigen Cyste wird von normalem Gewebe, die Decke von einem gallertigen blutreichen Gewebe von etwa 1 Centimeter Dicke gebildet, welches allmählig in die normale Hirnmasse übergeht. Der vierte Ventrikel ist dilatirt.

Kohts hat einen Fall von Cystomyxom bei einem Knaben von 7 Jahren beobachtet. Die Sektion wies in der Mittellinie des Oberwurmes eine mit klarer Flüssigkeit gefüllte Cyste nach, welche bis zur Decke des vierten Ventrikels geht und mit demselben in Verbindung steht. Die Cyste ist von ganz dünnem zerfliesslichen Gewebe umgeben. Nach vorn schliesst sich an diesen Tumor ein Cystomyxom von der Grösse einer Kirsche. Dasselbe nimmt die beiden hinteren Corpora quadrigemina und das Velum medullare ein und ragt nach dem vierten Ventrikel hin vor.

Cholesteatome kommen im kindlichen Alter in der Schädelhöle sehr selten zur Beobachtung. Diese Geschwulst entsteht durch Wucherung des Epithelium, dessen Cylinder in eine Masse von glänzenden Perlkugeln umgewandelt werden. Das Gewebe, aus welchem diese Tamoren ihren Ursprung nehmen, scheint in der Hauptsache die Pia mater und zwar deren Innenfläche zu sein, von wo sie in die Hirnmasse hineinwuchern. Bei Erwachsenen hat man die Cholesteatome am häufigsten an der Basis des Gehirns gefunden. Aus dem kindlichen Alter ist mir nur ein Fall bekannt, welcher von Wrany und Neureutter beschrieben worden ist. Derselbe betrifft ein Mädchen von fünf Jahren. Bei der Sektion fanden sich die Hirnhäute blass, die Windungen abgeflacht, die Seitenventrikel dilatirt und mit klarer Flüssigkeit gefüllt. Ueber dem Tuber corporis callosi sass eine rundliche Geschwutst, welche

perlmutterartigen Glanz hatte und grösser als eine Linse war. Die selbe war fest mit der Pia verbunden.

Cysten im Gehirn sind, abgeschen von denen, welche in der Grön von einem Stecknadelkopf oder einer Linse sich hie und da an den Pla zus chorioidei finden, oder im weiteren Verlauf von Sarkomen, Myzmen zur Entwickelung kommen, sehr selten.

G. Merkel hat folgenden Sektionsbefund publicirt, der ein Kin von 6 Jahren betraf. Die rechten Extremitäten fanden sich von geringerem Umfang als die linken. Schädeldach in der linken Regio prietalis stark vorgebuchtet und verdünnt. Dura zart. Sinns und Venstark gefüllt. Basale Pia getrübt und verdückt. Gyri links stark die geflacht und in der hinteren Hälfte der linken Hemisphäre zwei tyste durch die Pia durchscheinend. Hirnmasse derb. Der linke Setwitzentrikel hochgradig erweitert. In der Decke dessolben negen mit Cysten von Wallnussgrösse mit gelblichem klaren Inhalt. Die obei Wand derselben wurde nur durch dünne graue Cortikalaubstanz. Onbrigen Wandungen durch derbes dickes Narbengewebe gebildet. In den Hörnern des rechten Ventrikels etwa 30 Gramme klaren Semman An Stelle des dritten Ventrikels befand sich zwischen beiden Sehhägeliund mit denselben verklebt eine opak-sulzige, gelblich-weisse Masse.

Murray berichtet über einen Knaben von 7 Jahren. Beträcht liche Ausdehnung des Gehirns und der Seitenventrikel, welche von eine grossen Menge klarer Flüssigkeit gefüllt waren. Das Septum war at stört, die Ptexus chorioidei geschwellt und sehr blutreich. Der drift Ventrikel ebenfalls erweitert. Im Cerebellum fand sich eine Cost welche die linke vergrösserte Hemisphäre und den Wurm einnahm. Die Cyste war durch Druck auf das Tentorium der Bluteireulation mit Vena magna Galeni hinderlich gewesen.

Ir vin e hat den seltenen Befund einer Dermoideyste im Cerebelle constatirt. Das betreffende Kind war 7 Jahre alt. Die Dura met adhärirte sowohl dem Schädel als der Pia des Kleinhirus. Hei krinning des letzteren entleerte sich eine Menge fettiger eiteriger Matt mit einer Partie von Haaren, welche denen auf dem Kopf gleich ward Diese Cyste nahm den grössten Theil des Kleinhurusauf beiden Seiten de Lipome von geringem Umfange hat man zuweilen an den Plexus der rioidei beobachtet.

Garrod hat ein Papilloma (papillomatous tumour) in dem viere Ventrikel eines Knaben von 11 Jahren beschrieben. Die Schädelders waren dünn, das Gehirn blass und anämisch. Die Windungen war abgeflacht, die Seitenventrikel beträchtlich erweitert und mit eine reichlichen Menge klaren Transsudates gefüllt. Das Papillom nabi

den vierten Ventrikel ein und übte einen Druck auf das Velum und Cerebellum aus. Der Tumor trat an der Basis des Gehirns an der linken Seite der Medulla hervor. Er war unregelmässig, seine Oberfläche uneben. Seine grösste Ausdehnung betrug 3½ Centimeter. Die Oberfläche war gelblich und stellenweise roth durch Hämorrhagieen. Die Durchschnitte zeigten grossen Blutreichthum. Die mikroskopische Untersuchung wies ein zartes Netzwerk von bindegewebigen Fasern und jede Papille mit Cylinderepithelium bekleidet nach.

Weigert hat den ganz seltenen Befund eines Teratoms in der Zirbeldrüse eines Kuaben von 14 Jahren beschrieben. Der Tumor hatte die Grösse einer Wallnuss bis eines Apfels, war höckerig, lag vor und unter den Corpora quadrigemins und hing grösstentheils in den dritten Ventrikel hinein. Sein hinterer Theil drängte sich in den Aquaeductus Sylvii und den vierten Ventrikel vor. Die Geschwulst war sehr reich an Cysten. Die Durchschnitte ergaben neben einem Rest der normalen Bestandtheile der Zirbeldrüse epidermondale Gebilde, Haarbälge, Haare, Talgdrüsen, Knorpel, Fett, glatte Muskelfasern, Cylinderepithel und vielleicht auch Nerven.

Symptome und Verlauf.

Von vorneherein muss festgehalten werden, dass es Tumoren des Hirns und seiner Häute, welche ohne Symptome verlaufen, nur in den seltensten Fällen giebt. Die Mehrzahl derselben gehört dem ersten und zweiten Lebensjahr an. Die Symptome sind oft zu geringfügig und wenig scharf ausgeprägt, so dass sie nur bei sehr sorgfältiger und andauernder Beobachtung entdeckt werden können. Andererseits sind die Kranken zur Zeit der initialen Erscheinungen oft nicht zur Beobachtung gekommen und die Symptome der sekundären Processe verdecken den primären Krankheitsprocess. Zu den letzteren sind namentlich vorübergehende fluxionäre Hyperämieen in der Schädelhöle zu rechnen, welche aus verschiedenen Ursachen entstehen können. Ferner gehört der ventrikuläre Hydrops hierher, welcher im weiteren Verlauf dieser Geschwülste nur in seltenen Fällen fehlen wird und seinen Grund in den Stanungen der Blutcirculation, ziemlich häufig besonders in der Behinderung des Blutabflusses durch die Vena magna Galeni in Folge des Druckes eines Tumor hat.

Ob die individuelle Erregbarkeit des Nervensystems einen Einfluss auf die Symptome in Bezug auf die Schärfe ihrer Ausprägung hat, lässt sich im kindlichen Alter nicht übersehen. Dagegen unterliegt es keinem Zweifel, dass die Symptome um so weniger deutlich ausgeprägt sind, je jünger die Kinder sind, weil dann die anatomische Ausbildung

der Hirnmasse, mehr aber noch die funktionelle Uebung derselben di hinreichende Vervollkommnung noch nicht erfahren hat.

Die Symptome der Tumoren charakterisiren sich als solche de Reizes und des Druckes der Umgebung, der Lähmung und auch der die rekten Zerstörung von Nervenbahnen. Sie werden im Allgemeinen be einflusst von der pathologisch-anatomischen Beschaffenheit der Tumorei und der davon abhängigen Schnelligkeit des Wachsthums. Gefüt reiche Tumoren wie die Gliome können durch wechselnde Fluxoon apoplektische Ergüsse in ihrem Gewebe eher deutliche Symptome ver anlassen als gefässarme. So sind auch tuberkulöse Geschwülste cha in der Lage, sich durch bestimmte Erscheinungen kund zu geben, lange noch die Periode ihres Wachsthums besteht, so lange also m det sie umgebenden hyperämischen Zone sich immer von neuem milut Tuberkel entwickeln, welche mit dem zwischen liegenden Gewebe den Weg der Verkäsung gehen, die Geschwulst vergrössern und immer wer der eine gleich beschaffene, weiter hinausgerückte hyperämische Zobedingen. Hört das Wachsthum auf, she die Geschwulst einen bedes tenden Umfang erreicht hat, so treten die Symptome derselben met in den Hintergrund. Gefässarme Tumoren, z. B. Myxome, Cyster Cholesteatome etc. wachsen langsamer und sind desshalb von wenig ausgeprägten Symptomen begleitet. Die Art des Wachathums ist mit wesentlichem Einfluss auf die Krankheitserscheinungen. Gefässrecht Tumoren können bei neuen Fluxionen mit Fieber einhergehen, wekt bei minder blutreichen nicht vorhanden ist. Die Symptome masse verschieden ausfallen, je nachdem die Geschwülste wie die tuberkuise und gliomatösen wachsen oder ihre Ausbreitung durch stetige Neubildung von Zellen und Zerstörung der angrenzenden Gewebe wie bei de Carcinomen und Sarkomen statt hat. Bei diesen Geschwillsten werde die Symptome weniger durch den auf die Umgebung veranlassten Drud als durch die direkte zunehmende Zerstörung von Nervenbahnen bedingt.

Die Heftigkeit der Symptome hängt im wescutlichen von de Schnelligkeit des Wachsthums ab. Je schneller dies vor sich geht wie bei Carcinomen, Sarkomen, um so rascher müssen sich die Symptom von Seiten der zerstörten Nervenbahnen häufen, und die Erschemuszudes sich schnell steigernden Druckes auf die Umgebung autenser werde Wenn die Tumoren langsamer wachsen, wie z. B. die Gloome und Wenn die Tumoren langsamer wachsen, wie z. B. die Gloome und Wenn die Tumoren langsamer wachsen, wie z. B. die Gloome und Wenn die Tumoren langsamer wachsen, wie z. B. die Gloome und Wenn die Tumoren langsamer wachsen, wie z. B. die Gloome und Wenn die Tumoren langsamer wachsen, wie z. B. die Gloome und Wenn die Symptome mehr allmählig und weniger heftig auftreten. Eine langsamere Entwickelung lässt sowohl eine allmählige Gewöhnung der Imgebung an den verursachten Druck als auch die Möglichkeit zu,

die in den zerstörten Hirnpartieen aufgehobene Leitung allmählig auf andere Nervenbahuen übergeführt und damit der veranlasste Schaden einigermassen reparirt wird.

Manche Geschwülste, z. B. Cholesteatome, manche Cysten, Osteome wirken hauptsächlich nur durch allmählig wachsenden Druck. Die von diesen Tumoren abhängigen Erscheinungen werden sich also im Wesentlichen auf die Behinderung der Funktionen der angrenzenden oder weiter entfernt liegenden Hirupartieen und weniger auf die Zerstörung von Leitungsbahnen beziehen.

Allgemeine Symptome.

Die allgemeinen Erscheinungen, welche die Entwickelung einer Geschwulst begleiten, sind zunächst die des Reizes. Je lebhafter das Wachsthum des Tumor, je gefässreicher derselbe ist, um so lebhafter worden diese Erscheinungen zu Tage treten, während sie bei kleinen, langsam wachsenden, gefässarmen Geschwülsten minimaler Natur sein werden. Sind diese Symptome geschwunden und bereits die des Druckes, der Lähmung, der Zerstörung von Nervenbahnen gefolgt, so können die ersteren sich doch von Neuem entwickeln, wenn nach einem kurzen Stillstand des Wachsthums der Geschwulst dasselbe weiter fortschreitet oder wenn sich neben einer bestehenden Geschwulst eine neue entwickelt. Die bereits zur Ruhe gekommenen Reizerscheinungen können ebenfalls wiederum auftreten, wenn durch Fluxionen zur Schädelhöle die Blutfülle der Geschwulst gesteigert und diese dadurch zu erhöhter Thätigkeit angetrieben wird.

Die Reizerscheinungen bestehen zunächst in psychischen Alterationen. Bis dahin ruhige Kinder werden reizbar und empfindlich, sind leicht zum Weinen geneigt, haben keine Geduld und Ausdauer bei ihren Spielen oder der Arbeit. Sie wechseln leicht in ihrer Stimmung, bald sind sie betrübt, bald ausgelassen lustig. Hie und da hat man Hallucinationen, auch vermehrte Neigung zum Schlaf beobachtet.

In der Regel sind Kopfschmerzen vorhanden. Aeltere Kinder klagen über dieselben, jüngere geben das Vorhandensein durch häufiges Fassen an den Kopf kund. Zuweilen wird die Empfindung des Schmerzes genan an die Stelle verlegt, an welcher der Tumor seinen Sitz hat, doch ist dies durchaus nicht immer der Fall. Durchschnittlich ist der Schmerz nicht sehr hoftig, er besteht mehr in dem dumpfen Gefühlt eines Druckes und ist ziemlich andauernd, bald stärker bald schwächer. Seltener tritt er heftiger und dann in Anfällen auf, welche mehr oder minder freie Intervalle zwischen sich haben. Zuweilen gehen solchen Anfällen gewisse Vorgefühle vorauf.

Auf dem Gebiet der Motilität beobachtet man in einer grossen von Fällen Convulsionen. Entweder tritt im Beginn der Erkran nur ein Anfall auf oder derselbe wiederholt sich mehrmals. fülle können den gesammten Körper betreffen oder auf einzelnt gionen desselben, namentlich auf das Gesicht, sogar einzelne No territorien desselben beschränkt sein. Zuweilen kommen zitternd wegungen einzelner Extremitäten vor, meist nur wenn die Bewa derselben angestrebt wurde. Tonische Krämpfe sind in gleicher des Auftretens und der Verbreitung beobschtet worden. In sell Fällen findet man Schmerzen, welche ein Gelenk betreffen und Zeit hindurch hartnäckig andauern können. In einem Fall, de vor Jahren beobachtete, in welchem der l'ons fast in toto in eine kulöse Geschwulst verwandelt war, zeigte sich im Beginn der Ki heit ein stetiger Schmerz im linken Kniegelenk. Bei aufmerkset wiederholter Untersuchung liess sich keine Erkrankung dieses Ge nachweisen. Der Schmerz wich, als Lähmung der linken unterei tremität eintrat.

Die Sensibilität ist in der Regel im Beginn der Erkrankunsteigert, durchschnittlich ist auch die Reflexerregbarkeit erhöht, tere Kinder hört man nicht selten über Schwindel klagen oder siel dies Gefühl durch schwankende Bewegungen des Körpers dokumen

Fiebererscheinungen und zwar nur mässige sind bei Turwelche sehr gefässreich waren, beobachtet worden.

Ist die Geschwulst soweit gewachsen, dass sie einen lebbal Druck auf ihre Urugebung ausübt, so steigern sich die Symptome gemüthliche Depression der Kinder nimmt zu, die intellektuellen flekeiten werden allmählig herabgesetzt und zeigen nach der einen anderen Richtung Lücken. Ob es bis zur Ausbildung bestimmter Worstellungen kommt, lässt sich nicht bestimmen. Es scheint dieser gang bisher im kindlichen Alter mit Sicherheit nicht constatirt was sein. In einigen Füllen ist eine excessive Neigung zum Schlaf achtet worden.

Nimmt der Druck nur allmählig zu, indem der Tumor lan wächst, so steigern sich die Erscheinungen nur in geringem Maakönnen auf dieser Höhe stehen bleiben oder gewisse Grude von mung. Anästhesie etc. nach sich ziehen. Wenn das Wachsthus Tumors nschlässt, können diese Symptome mehr in den Hintergtreten. Bei schnellem Wachsthum der Geschwulst findet eine schund beträchtliche Steigerung der Reizerscheinungen statt, welche um so schneller und tiefer in das Stadium der Depression hinaby Man muss indess festhalten, dass es sich hier nicht lediglich und

pressionserscheinungen handeln kann. Diese gehen nur von der nächsten Umgebung des Tumor aus, welche bereits einem hochgradigen Druck verfallen ist, während weitere Zonen, welche erst dem allmähligen Druck ausgesetzt werden, von Neuem Reizerscheinungen hervorbringen. Es werden unter diesen Verhältnissen also die Symptome des Reizes neben denen des Druckes auftreten. Bei mässigem dauernden Druck tritt Behinderung der Funktionen der betreffenden Hirnpartie auf. Wird der Druck hochgradig, so werden diese Funktionen aufgehoben und damit die sog. Ausfallserscheinungen bedingt. Der gleiche Zustand tritt ein, wenn die Nervensubstanz der erkrankten Stelle durch die Entwickelung und das Wachsthum der Geschwulst direkte Zerstörung erfährt.

Die Symptome der Depression bestehen auf dem motorischen Gebiet zunächst in Paresen und Paralysen. Man sieht sie allmählig oder plötzlich auftreten. In der ersten Zeit kann noch hie und da ein Nachlass derselben stattfinden, wenn sie lediglich durch Druck, nicht durch Zerstörung der Nervensubstanz bedingt sind, bis sie schliesslich permanent werden. Die Lähmungserscheinungen betreffen häufiger eine als beide Körperhältten. Sie können nur eine Extremität ergreifen oder, nachdem sie in einer solchen ihre Entwickelung begonnen haben, auf die andere Extremität derselben Seite oder die gleichnamige contralaterale Extremität oder allmählig auf sämmtliche Extremitäten übergehen. Es kann auch zur selben Zeit vollständige Hemiplegie oder Paraplegie auftreten. In einem Fall von Tuberkulose des l'ons begannen die Lähmungserscheinungen damit, dass die linke untere Extremität, speciell das Kniegelenk anfing, schwächer zu werden, so dass der Kuabe nicht mehr weitere Strecken zurücklegen konnte und theilweise geführt werden musste. Dann fing das Bein allmählig an, seine Leistungen zu verangen, der Knabe fiel bei Versuchen, selbstständig zu gehen, um. Allmählig trat Lähmung der linken Gesichtshälfte und dann erst der linken oberen, der rechten unteren Extremität und schliesslich auch der rechten Gesichtshülfte auf. Dazwischen spielten Anfälle von Tremor und leichten Convulsionen, welche sowohl die gelähmten wie die noch intakten Körperregionen betrafen.

Bei einfachen Hemiplegieen wird man in der Regel annehmen können, dass der Tumor seinen Sitz in der contralateralen Hirnhälfte habe. In solchen Fällen ist die den gelähmten Extremitäten gleuchseitige Hälfte des Gesichts und des Rumpfes ebenfalls gelähmt. Die Einwirkung der elektrischen Ströme weicht nicht von dem normalen Verhalten ab. Wenn dagegen bei basalen Tumoren die Hirnnerven in ihrem intracraniellen Verlauf afficirt werden, so findet die Gesichtsläh-

mung auf der entgegengesetzten Seite der gelähmten Extremitäten und auf der gleichen Seite statt, auf welcher die Geschwulst ihren Sitz hat. Unter solchen Umständen ist ebenso wie bei Lähmung peripherer Nerven die Einwirkung der elektrischen Ströme auf die gelähmte Gesichtshälfte herabgesetzt, während sie in Bezug auf die übrige gelähmte Körperhälfte normal geblieben ist. Erst nach längerem Bestand der Lähmung der letzteren und eingetretener Atrophie der gelähmten Theile tritt auch hier eine Abnahme der Wirkung der elektrischen Ströme und

Wenn Lähmung von Extremitäten längere Zeit bestanden hat, so kann es zur Entwickelung von Contrakturen kommen. Diese bleiben entweder dauernd besteben oder können auch zeitweilig einen Nachlass

erfahren, bis sie endlich permanent werden.

Die Folgen des Druckes der Geschwulst bleiben, wenn diese irgend grösseren Umfang erreicht, nicht auf die nächste Umgebung derselber beschränkt. Abgeschen davon, dass sich der Zustund des Reizes oder der Lähmung durch die Leitungsbahnen auf entlegene Regionen des Gehirns erstrecken kann, treten als Folgen des Druckes Störungen m der Blutcirculation auf. Am direktesten und von allgemeinen Folgen begleitet erführt diese eine Behinderung, wenn der Abfinss des Blutes durch die Vena magna Galeni erschwert wird, indem diese durch eine Tumor, der seinen Sitz im Kleinhirn und speciell im Wurm hat, einen Druck erleidet. Geschwülste an anderen Stellen des Gehirns können sowohl örtliche Behinderung der Bluteireulation, als auch von dort au in zweiter Reihe eine allgemeine Erschwerung der Blutbewegung in der Schüdelhöle und Stauungen des Blutes bewirken. Die Folgen devon sind eine vermehrte Ansammlung und Stauung des Liquor cerebrospinalis. Die nächste Wirkung davon ist eine mehr oder minder betrachtliche Ansammlung von Liquor in den Ventrikeln und die estsprechende Erweiterung derselben. Je bedeutender der ventrikular Hydrocephalus sich entwickelt, um so mehr wird er einen centrifegalen Druck auf das Gehirn, Stauung der Bluteireulation in demselben und schliesslich Anämie, namentlich der Rinde bewirken. Selbstverständlich unterliegt bei diesen Vorgängen der im subduralen Raum befindliche Liquor cerebrospinalis ebenfalls einem stärkeren Druck und wird dadurch in die Scheide des Schnerven zwischen Durn und Pin gestaut. Es entstehen hierdurch die bekannten Symptome der Stauungspapille. welche ihren Ausgang in Atrophie des Schnerven nehmen kann. Ihre Entwickelung von ventrikulärem Hydrocephalus findet in der bei weiten grössten Mehrzahl der Fälle von Hirntumoren statt.

Nicht selten beobuchtet man bei Hirngeschwülsten Erbrechen, welches sowohl spoutan als nach Genuss von Nahrungsmitteln auftreten

kann. In manchen Fällen tritt sofort Uebelkeit und Erbrechen ein, wenn der liegende Kranke seinen Kopf aufrichtet. Zuweilen ruft dann schon jede Bewegung des liegenden Kopfes Schwindel und Uebelkeit hervor. Diese Symptome kommen hauptsächlich dem Stadium des Reizes zu und schwinden späterhin.

In der Regel werden Hirngeschwülste von Stuhlverstopfung begleitet. Das kahnförmige Einsinken der vorderen Bauchwand kann dabei vorkommen, auch ebenso gut fehlen.

Ueber Veränderungen des Urins sind die Beobachtungen schr spärlich und daher nicht zu verwerthen. Wenn Tumoren den Boden des vierten Ventrikels betreffen, so kann Inosit im Urin nachgewiesen werden, doch ist dies nicht immer der Fall.

Wie schon oben erwähnt, können gefässreiche Tumoren zeitweise mit Fieber verlaufen, namentlich wenn ihr Wachsthum ein lebhafteres wird. Ebenso kann Fieber durch complicirende Krankheiten, namentlich des Hirns und seiner Häute bedingt werden. Sind in Folge des Druckes der Geschwulst bereits Erscheinungen von Raumbeengung in der Schädelhöle eingetreten, so wird der Puls verlangsamt und unregelmässig. Die Respiration wird ebenfalls unregelmässig, oft seufzend.

Bei Lühmung des Facialis und mangelhaftem Schluss der Lidspalte kommt es zur Entzündung und allmähligem Zerfall der Cornea. Bei Lähmung des Trigeminus kann allgemeine purulente Ophthalmie eintreten.

Nicht selten findet man Hirngeschwülste, namentlich an der Basis befindliche, durch seröse Ergüsse in das Perikardium, die Pleurasäcke oder durch Blutungen in diesen Hölen complicirt.

Zuweilen werden im Verlauf von Hirntumoren apoplektiforme, durch akute Fluxionen bedingte Anfälle, oder auch wirkliche Hämorrhagieen in die Hirnmasse oder in die Geschwulst selbst, wenn dieselbe gefässreich ist, beobachtet.

Bei längerem Bestehen der Tumoren steigern sich die Depressionserscheinungen immer mehr. Die Verdriesslichkeit der Kranken geht in Apathie über, sie werden mehr somnolent, Lähmungen, Contrakturen, Anästhesieen bleiben permanent und gewinnen oft noch an Ausbreitung. Es kann dann einfach unter zunehmendem Sopor das lethale Ende eintreten. In der Regel hat sich aber allmählig bereits ein ventrikulärer Hydrocephalus entwickelt, welcher mit seinen Symptomen die des Tumor mehr und mehr verdeckt und den tödtlichen Ausgang beschleunigt. Nicht selten tritt bei tuberkulösen Tumoren akute miliare Tuberkulöse der Pia hinzu und beherrscht den weiteren Ablauf der Krankheit.

Die meisten Autoren nehmen an, dass bei Hirntumoren die Ernäh-

rung des Körpers allmählig mehr und mehr Einbusse erleidet. Es soll dies namentlich bei tuberkulösen Geschwülsten der Fall sein. Wenn dies auch die Regel sein mag, stehen mir doch einzelne Beobachtungen zur Seite, in welchen die Kranken, nachdem sie bettlägerig geworden waren, an Fülle und Gewicht des Körpers zugenommen haben.

Metastatische Verbreitung von Hirngeschwülsten wird sehr selten und eigentlich nur bei Gliomen beobachtet. In der Mehrzahl der Fille hat man sie zwischen den Kopfknochen und dem Periost sich entwickeln sehen. Das Auftreten derselben in inneren Organen scheint, soweit dis bisherigen Beobachtungen reichen, ohne dentliche Symptome vor seht gegangen zu sein.

Oertliche Symptome.

Die Symptome der Tumoren sind nach dem Ort, an welchem sie set Entwickelung kommen, verschieden. Man muss im Allgemeinen Mauge behalten, dass Geschwülste, welche ihren Sitz an Stellen hate, an welchen eine größere Menge von Leitungsbahnen zusammengefist sind, lebhaftere und ausgebreitetere Erscheinungen veranlassen werden als solche, welche sich an kleinen umschriebenen Centren entwickelte Der Grad und die Ausbreitung der Symptome wird also bei Geschwülsten in den großen basalen Ganglien, den Pedunculi cerebri, Pons, Medulla oblongata am bedeutendsten sein und stetig abnehmen, je meht sich der Sitz der Geschwulst den einzelnen cortikalen Centren nühert.

1. Tumoren des Cerebellum charakterisiren sich, weil das Kleinhirn ein wesentliches Organ für die Coordination der Bewegungen als hauptsächlich durch Störungen auf diesem Gebiet. Diese bestehen in dem Gefühl von Schwindel und in einem taumelnden, schwankenden unsicheren Gang, der dem eines Betrunkenen ähnlich ist. In zweiter Reihe beobachtet man Kopfschmerzen, namentlich im Hinterkopf auf Erbrechen. Drittens kommen Sehstörungen, namentlich Amblyopie und Amaurose vor. Alle übrigen Erscheinungen, welche man in diese Füllen von Tumoren beschrieben hat, gehören den durch die Geschwahr verursachten Raumbeschränkungen, Blutstauungen, hydrocephalischen Ergüssen und anderen Complikationen an.

Nach den Untersuchungen von Nothnagel scheint es, dass tieschwülste des Wurms mit wenigen Ausnahmen immer von diesen Synptomen begleitet sind. Diese Ausnahmen gehören den Fällen an. in welchen das Wachsthum des Tumor ein allmähliges war. Hat diese dagegen seinen Sitz in einer Hälfte des Kleinhirns, so pflegen diese Scheinungen zu fehlen und nur die einer Raumbeschränkung mit ihre Folgen und etwaiger Complikationen vorhanden zu sein.

Ich lasse einige bezügliche Beobachtungen folgen.

Ein Madchen von 11 Jahren wurde am 2. April 1870 in mein Spital wegen Scabies aufgenommen. Sie soll früher ofter an Husten, Stechen in der Brust, Erbrechen gelitten haben. Sie ist ziemlich gut

genährt und wird von der Scabies in wenigen Tagen befreit,

Am 13. April: Basselgentus be in beiden Lungen, welche über den gedämpften Spitzen eine klingende Beschaffenbeit haben. Herzdämpfung betrüchtlich vergrössert, Spitzenstoss 4 Gentimeter nusserhalb der linken Maniflarlinie. Deutliche Einziehung der Interkostalräume bei der Herzsystole. Herztöne bieten nichts auffälliges, nur ist der zweite Pulmonalarterienton stark klappend. Kopfschmerzen. Erbrechen, verlangsamter unregelmässiger Puls. Die Untersuchung des Augenhintergrundes lässt keine Tuberkel erkennen.

Am 16. April: Zustand im Ganzen unverändert. Seit gestern das Sensorium etwas benommen, hie und da Dehrien. Dauernder Kopfschmerz Erbrechen hat nachgelassen. Stauungspapille.

Am 17. April: Zeitweiser Sopor. Bulbi nach oben gerollt. Dauernde Kopfschmerzen. Respiration beim Aufsitzen beschleunigt. Kaubewegungen, häufiges Aufseufzen und Klagen.

Am 19. April: Sopor nimmt zu, elienso die Delirien. Auf Verlangen streckt sie die Zunge heraus, giebt aber keine Antwort auf Fragen. Die letzten Michte sind unrubig gewesen. Sie ist in unbewachten Augen-

blicken aus dem Bett gestiegen.

Am 21. April: Gestern nach einer guten Nacht scheinbare Besserung, namentlich das Sensorium freier. Heute dasselbe wieder benommen, Sopor, Delirien, Leib eingefallen. Puls klein und sehr frequent. Grosse Prostration.

Am 22. April: Zunehmender Sopor, viel Stühnen. Strabismus divergens. Viel Kaubewegungen. Sedes und Urin unwillkührlich entleert.

Am 24. April: Gestern und heute dauernde Delurien, viel Kauen und Beissen. Bulbi nach oben gerollt. Sehachsen parallel. Greifen mit den Händen. Schluckreflex beträchtlich vermindert. Schnell zunehmender Collapsus.

Am 25. April Morgens erfolgt ohne Aenderung der Erscheinungen

das lethale Ende.

Fiebertabelle.

				4.10.00	or prepare	•		
			Puls.		Temperatur.		Respiration.	
			M.	A.	M.	A,	M.	A.
Am	12.	April:		72.		38,3,		28.
81	13.	71	60.	66.	37,9.	38,2.	32.	28.
71	14.	10	50.	80.	37.7.	38,4.	26.	34.
87	15.	19	54.	54.	37.8.	38.1.	28.	36,
29	16.		70.	60.	38,6.	38,1.	24.	22,
51	17.	19	60.	84.	37,5.	38,7.	30,	30.
я	18.	91	88.	84.	88,4.	39,2.	30.	34,
TI.	19.	79	80,	124.	38.8.	39.2.	40.	84,
275	20.	19	104.	100.	38,4.	38,5.	30.	34,

			Puls.		Temperatur.		Respiration.	
			M.	A.	M.	A.	М.	A.
Am	21.	April:	100.	140.	38,8,	38,8.	32.	Mal
	22.		188.	148.	38,9.	39.6.	32.	30.
**	23.		124.	160.	39,6.	38,8.	28.	28.
	24.	-	144.	200.	38,4.	38,3.	26,	28.

Eine Viertelstunde nach dem Tode war die Temperatur schon 127 37. eine Stunde nach demselben auf 35,9 gesunken.

Die Sektion ergab eine akute miliare Tuberkul wo der Pia, huntsächlich an der Basis, mit beträchtlichem gelatinösem Exsudat in der Maschen der Pia. Tuberkulose der Plexus chornidei, mit beträchtlichen ventrikulärem Erguss und ent-prechender Erweiterung der Ventried. Hirnwindungen abgeflacht, anämisch. Die Fossae Sylvii verlöthet im untere Wurm des Cerebellium mit roichlichem Exsudat beschlagen. In der Rinde der rechten Hemisphäre des Kleinhirus zwei gelögrüne hischnussgrosse tuberkulöse Tumoren.

Ausserdem fand sich Verlöthung des Perikardium mit den Perikardium blüttern. In beiden Lungen eine grosse Menge miliarer Tuberkel Inscheal- und Bronchial-Drilsen geschwellt und verkäst.

Beide Perikardialblätter total verlöthet, Hypertrophie und Dilatar cordis, Vereinzelte graue miliaie Tuberkel in Leber und Milz,

Dickdarm von der Valv. Bauhim bis zum Sphincter am mit Bistidessen Quelle sieh nicht nachweisen liess, gefüllt.

In den Chorioideae keine Tuberkel.

Ein Knabe von 1 Jahr 10 Monaten im Jahr 1861 in meinem Spitch mit Rhachitis, Cat. bronchialis et intestinalis aufgenommen. Grosse Fartanelle, Himblasen.

Zwei Tage vor dem Tode plötzlich Lähmung der linken Extresitäten und der gleichseitigen Gesichtshälfte. Pupillen dilaturt, die resistärker als die linke. Strabismus divergens. Sopor.

The Sektion ergab: Dicke Schädelknochen, Diplot hyperämisch, Smithit überfüllt, beträchtliche Hyperämie des Geharns. Missign Menserösen Transsudates in den entsprechend erweiterten Seitenventrites. Capillare Hämorrbagie in der hinteren unteren Partie des linken finlamus im Umfange einer kleinen Bohne. In der linken Halfte des terebellum hinten und unten nahe dem Wurm schimmerte unter der Pieine gelbe Masse hindurch, welche sich beim Einschnitt als ein talerkuliser, etwas derber Tumor von der Grösse einer Kirsche erwies. In den Hinterhäuten keine miliaren Tolerkel.

Im übrigen ist zu erwähnen Shwellung und Verkäsung der Brochial- und Mesenterial-Drüsen, ein grösserer käsiger Heerd im handoberen Lungenlappen und eine grössere tuberkulöse Geschwulst in des
rechten Lappen der beträchtlich vergrösserten Thyrecoidea.

(Abelin.) Kind von sechs Wochen mit den ausgeprägten Staptomen eines chronischen Hydrocephalus, der in stetiger Zunahme orgriffen ist. Zuckungen am ganzen Körper, besonders in den vora-Extremitäten. Die Sektion ergiebt hochgradigen ventrikulären Hille cephalus. Die linke Hälfte des Kleinhurs am grössten Theil durn es

grosses Rundzellensarkom ersetzt. Der Tumor füllt den vierten Ventrikel aus und hat die Medulla oblongata plattgedrückt.

(Neureutter und Salmon.) Mädchen von 7 Jahren. Häufige Kopfschmerzen, in deren Folge sich allmählig Amaurose beider Augen entwickelte. Leichter Nystagmus, Dilatation und Reaktionslosigkeit der Pupillen Seufzende Respiration. Zwei Monate vor dem Tode hatte eine Lähmung der rechten Körperhälfte sich auszubilden begonnen und hatte seitdem stetig zugenommen Sensorium frei. Im Fortschreiten der Krankheit hörte jede selbstständige Bewegung des Körpers auf. Wenn die Kranke aufgesetzt wurde, entstand Tremor der oberen Extremitäten. Urin unwillkührlich entleert. Allmählig trat Sopor auf, Strabisinus, hie und da Erbrechen, Erschwerung des Schluckens, beiderseitige Keratomalacie. Die Sektion wies hochgradigen Hydrocephalus sämmtlicher Ventrikel nach. Basilare Meningitis mit miliarer Tuberkulose. Bechte Hemisphäre des Kleinhirns etwa doppelt so gross als die linke. Ihr Marklager vollständig in einen grossen käsigen Tumor umgewandelt. Am Boden der Rautengrube eine erbsengrosse käsige Geschwulst.

(Vulpian.) Knabe von 15 Jahren. Etwa zwei Jahre vor seinem Tode entwickelten sich die ersten Krankheitserschemungen. Häufige Kopfschmerzen, unter Schwankungen fortschreitende Abnahme des Sehvermögens. Dann unsicheres schwankendes Gehen, Schwindelaufalle, Erbrechen. Schmerzen im Hinterbaupt bei Versuchen, den Kopf zu drehen. Allmählig entwickelt sich Lähmung der rechten Gesichtshälfte und verbreitet sich auch auf die gleichseitigen Extremitäten, und hald trift ein gewisser Grad von Atrophie in den gelähmten Theilen ein. Allmählig entwickelt such die Neigung, sich um sich selbst von rechts nach links zu drehen. Die Augüpfel vollziehen unwillktihrlich diese Drehung nach links. Die rechte Lidspalte kann nicht vollkommen geschlossen werden. Wenn der Kranke dies anstrebt, so dreht sich das rechte Auge nach unten und innen, das linke nach oben und aussen. Für gewöhnlich sind die beiden Augen wider den Willen des Kranken nach links genehtet, und er ist trotz aller Anstrengungen nicht im Stande, sie über die Mittellinie hinaus nach der anderen Seite hin zu bewegen. Er sicht daher die links von ihm oder gerade vor ihm befindlichen tiegenstände einfach, die etwas nach rechts gelegenen doppelt, und die noch weiter nuch rechts gelegenen gar nicht. Papillen gleich gross und von ziemlich normaler Reaktion, Gehör normal, Im Lauf der letzten Lebenswochen sehr heftige Anfitle von Konfschmerzen bei ganz freiem Sensorium und hie und da epileptiforme Antalle. Der Schwindel steigert sieh bedeutend, so dass der Knabe fällt und sich verletzt. Terminales Erbrechen, Sopor und ruhiger Tod.

Bei der Autopsie findet sich seröses Transendat zwischen den Maschen der Pia und in den Ventrikeln. Das Kleinnurn vergrössert. Der Wurm ist in eine grüne derbe tuberkulöse Geschwulst von vier Centimeter Durchmesser verwandelt, welche sich zum grossen Theil in die rechte Hemisphäre erstreckt und die Grösse eines Hühnerers hat.

(Irvine.) Knabe von 7 Jahren. Schwiche, allmählig Lihmung der unteren Extremitäten, wiederholte Aufülle von Convulsionen, Strabismus convergens. Es ergab sich bei der Sektion die Dura mit der Pin des Kleinhurns verlöthet. Das letztere war aum grössten Theile

nach allen Richtungen in eine Dermoideyste umgewandelt.

(J. M. H. Martin.) Knabe von 14 Jahren. Hat vier Jahre vor seinem Tode Keuchhusten und Meningitis durchgemacht. Ailmählig stellten sich Schmerzen im Hinterkopf und ein Gefühl ein, als ob der Kopf ihm nicht gehörte. Hochgradige Gefränsigkeit, daneben Erbrechen eines grossen Theils des Genossenen. Stubigang retardirt. Im Cra weder Zucker noch Albumen. Keine Veränderungen im Gebiet der Sensibilität. Der Gang war unsicher und schwankend gleich dem eine Betrunkenen. Es kostete dem Kranken Mühe, aufrecht zu sitzen, okon sich zu stützen. Grosse Erregbarkeit und Heftigkeit. Gewisse Schwirze der Sehkraft bei mittelmässig dilatirten Pupillen. In der letzten Lebenezeit hie und da Anfalle von Convulsionen. Huhiger Tod. Sektoe: Sinus beträchtlich mit Biut gefüllt. Hyperamie des Gehirns. Die Votrikel erweitert und mit bellem Serum erfüllt. Das Kleinhirn war antmisch, seine rechte Hillfte fühlte sich hart au. Sie war zum grösste Theil in einen derhen röthlichen Tumor verwandelt, welcher eine omtrale Höle enthielt, in welcher etwa vier Gramme heller Flüssigkeit esthalten waren.

(Ross.) Knabe von 14 Jahren. Amaurose des linken. Amblyopes des rechten Auges, doppeltseitige Neuroretinitis. Schwankender Gass. Der Oberkörper schoss, wenn er nicht unterstützt wurde, vorwarts, als wenn er sich um eine horizontale Achse wälzen wollte. Im westers Verlauf Paraplegie, doppeltseitige Anästhesie, trophische Störunge. Gliom des vorderen Theils des Wurms, welches nach vorn auf die Corpora quadrigemina von rechts nach links drückt. Gliom in der ganzeit Länge des Hückenmarks.

(Fleischmann.) Mädchen 9 Jahre alt. Erbrechen, Kopfschmerret. Beide Pupillen dilatirt, die rechte bedeutender als die linke. Stratemus convergens. Lähmung der linken Körperhälfte. Allmähig Soprund Tod. Sektion: Basale Entzündung der Pia bei miliarer Tubersulose. Fossae Sylvii verklebt. Erweiterung der Seitenventrikel. In der rechten Kleinhirnhemisphäre ein haselnussgrosser, oberflächlich gelegenst, abgekapselter tuberkulöser Tumor, der in seiner Mitte erweicht at Verkäsung der Bronchialdrüsen. Miliare Tuberkulose in Lungen und

Pleura, Milz und Nieren,

(Broadbent.) Kind von 2 Jahren. Heftiges Schreien. Damag und gefrässig. Paralyse der linken Gesichtshälfte und des linken Nabducens. Pupillen gleich weit, von guter Reaktion. Parese der reckten oberen Extremität, häufiges Erbrechen. Schlathosigkeit. Man fand en Gliom in der linken Henusphäre des Kleinbirns, ausser dem einen zweiten ghomatösen Tumor in der linken Hälfte des Bodens des vierten bestrikels.

(Bouchut.) Mädchen von 11 Jahren. Nach überstandenem Scharlich plötzlich beftige Kopfschmerzen. Erbrechen. Dann linkssortige Hemplegie mit freiem Sensorium und unveränderter Sensibilität. Dann algemeine Paralyse, Sopor und Tod. Sektion: Sinus gefüllt, Pia start hyperämisch. An der Oberfläche der Hemisphären hie und da mitten

Tuberkel, Tuberkulöser Tumor im unteren Theil des Wurms, ziemlich

eingekapselt. Graue miliare Tuberkel in den Lungen.

(Fleischmann.) Knabe von 6': Jahren, unter Kopfschmerzen und Somnolenz erkrankt. Dann tritt Erbrechen und Anfaile von allgemeinen Convulsionen auf. Nach dem ersten Anfall Parese und Tremor der rechten oberen Extremität. Sensorium frei. Dann plötzliche Entwickelung von Amaurose. Im westeren Verlauf nach einem epileptiformen Anfall Contraktur der rechten oberen und der linken unteren Extremität, Allmahlige Abnahme der Intelligenz. Abnahme des Geschmacks und Geruchs. Späterhin Dehrien, Convulsionen der rechten oberen Extremität, Fluxionen zur Schädelhöle. Schliesslich die sich steigernden Erschemungen eines akuten ventrikularen Hydrocephalus, Sektion: Hirniäute blutarm, Gyri verstrichen, beträchtliche Ausdehnung der Sestenventrikel, welche mit klarem Serum gefüllt sind. Rechte Hemisphäre des Kleinhum an der Basis und der ganze Unterwurm mit der anliegenden Dura ziemlich fest verlöthet. Der Wurm ist in eine grosse. höckenge, gelbliche Geschwulst verwandelt, welche die Grösse eines Hunnereies hat, and sub hart anfithlt. Die Durchschnitte sind grüngelb, kasig. In der rechten Kleinhunbemisphäre eine ebenso beschaffene klinge Geschwulst. Erweichung der Kieinhirn- und Grosshirn-Stiele, des Pons und der Medulla oblongata. Käsige Heerde in den Lungen,

(Nobiling.) Knabe von 8 Jahren, erkrankt mit Erbrechen und 1 eftigen Kopfschmeizen, welche aufänglich vom Occiput ausstrahlten, sich dann aber über den ganzen Schädel verbreiteten. Dann Lichtscheu, Dilatation der Pupillen, Convulsionen, Opisthotonus, Sopor und Tod. Die Sektion wies zunächst den Befund eines chronischen Hydrocephalus nach. In der Mitte des Oberwurms ein Pigmenteareinom, welches die Venamagna Galem comprimirt hatte, und sieh in die beiden Hemisphären er-

streekte.

(Murray.) Knabs von 7 Jahren. Zwei Jahre vor seinem Tode begannen epileptiforme Anfälle mit Erbrechen. Dann traten Schmerzen im Hinterkopf und Schwindel auf, unsicheres und schwankendes Gehen. Allmählig Vergrösserung des Kopfes, Auseinanderweichen der bereits geschlossenen Suturen und Fontanellen. Amnurose, Paralyse der unteren Extremitaten und Sphinkteren. Sensorium blieb dauernd frei. Die Sektion ergab den Befund eines beträchtlichen chronischen Hydrocephalas in der linken Hemisphäre des Cerebellum und im Wurm eine mit seröser Flüssigkeit gefüllte Cyste, welche die Vena magna Galeni comprunirte.

(Förster.) Knabe von 9 Jahren, soll vierzehn Tage, bevor er in Behandlung kam, hingefallen sein. Pupilien stark erweitert, unsiehere zitternde Bewegungen. Dann Parese, erst der rechten Hand, dann der beiden unteren Extremitäten, so dass der Kranke nicht mehr sellestständig gehen kann. Allmähig prägt sich die Parese in den rechten Extremitäten stärker aus, die Zunge wird beim Austrecken nach links gerichtet, der rechte Mundwinkel ist nach rechts gezogen. Lähmung der Sphinkteren. Später wird mit zunehmender Schwache auch das Sitzen unnöglich. Spräche unvernidert. Dann Contrakturen des rechten Vorderarmes. Schhesslich tritt Fieder auf, Apathie, Spräche und Schlücken

erschwert, der Mund kann nur mit Mühe geöffnet werden. Der Entas lethalis erfolgt, nachdem das Bewusstsein anscheinend bis zuletzt er-

halten geblieben war.

Sektion: Schädeldecken dinn, Dura gespannt. Gyri abgeplatiet. Seitenventrikel beträchtlich erweitert und mit klarer Flüssigkeit gefüllt. In der linken Hemisphäre des Cerebellum ein tuberkulöser Tumor, mei innen und hinten gelegen, von theils weicher, theils derber Consistent, und von einer hypertmischen Zone umgeben. Die rechte Hemisphäre des Cerebellum ist fast in toto in einen tuberkulösen Tumor verwandelt, an manchen Stellen breitg weich, an anderen derber. Nur nach vern und innen ist noch eine kleine Partie von Gehirnsubstanz erhalten. Ueber dem Tumor ist die Pia mit der Dura verlöthet. Ausserdem fast sich nur eine verkliste und verkreidete Bronchialdritse.

(Jager.) Mädchen von 15 Jahren. Erbrechen, bestige Kopsehmerzen, welche vom Occiput ausgehen und sich über Scheitel. Nacken und obere Extremitäten verbreiten. In den Fingern beider Hände, land stärker, ein taubes Gefühl und der Druck mit der linken Hand schwicher. Noch drei Tage vor dem Tode war der Gang stei und ungestict. Pupillen gleich weit, gute Reaktion. Beiderseitige Stauungspapille, linksstärker. Sensorium frei. Terminale Zuckungen in allen Extremitäter. Cystomyxom im Wurm und beiden Hemisphären des Kleinhims.

Mädchen von 3 Jahren. Konnte noch zwei Monate vor dem Tode sich frei und normal bewegen. Convulsionen am Todestage. Käsige tuberkulöse Tumoren im Wurm und beiden Hemisphären des Cerebedun.

Mädchen von 8 Jahren. Kopfschmerzen, schwächer Opisthotones. Beiderseitige Stauungspapille, vorübergehender Strubismus convergendes linken Auges. Beide Bulbi etwas prominent. Sensorium benommen Erbrechen. Am Todestage starke Convulsionen. Tuberkulöse Geschwüsse im Ober- und Unterwurm. Miliare Tuberkulose der Pia.

Knabe von 12 Jahren, Heftige Koptschmerzen und Erbrochen. Die Tage vor seinem Tode war das Gehen noch unbehindert. Umnn falgte Betäubung und Sopor. Gliom im rechten Thalamus mit Ucbergang and die Corpora quadrigemina und den vorderen Theil des Oberwurms.

Knabe von 11 Jahren. Heftige Kopfschmerzen in der Stirngegend Vier Monate später entwickelt sich allmählig auf beiden Augen Amsarose. Geringer Grad von Anarthrie. Normaler tlang, bis der Kranzbettlägerig wurde. Sensorium zeitweise frei, Somnolenz. Grosser tuberkulöser Tumor in der rechten Hemisphäre des Cerebellum. Ein hienerer am Boden der Fossa rhomboidea.

Mädehen von 2 Jahren, kann noch nicht geben. Somnolens, Ausschreien im Schlaf. Pupillen gleich weit, ohne Reaktion. Sensorun benommen. Tuberkulöse Tumoren in der hintersten Windung des rechtes Scheitellappens, im linken Thalamus und der rechten Hemisphäre des Kleinburns.

Folgende Beobachtungen entnehme ich dem Werk von Ladame (Albers.) Kind von 9 Monsten. Tremor des Kopts und der Hande Erbrechen. Terminale Convulsionen. Tuberkulöser Tumor in der rechte Kleinhirnhemisphäre.

(Guillet.) Kind von 3 Jahren. Amaurose, Dilatation der Papilies.

Taubbeit. Atrophie der unteren Extremitäten, Linksseitige Hemiplegie. Convulsionen. Incontinentia urmae. Chronischer Hydrocephalus. Im linken Kleinbirnlappen ein Tumor von der Grösse eines Hühnereies.

(Albers.) Mädchen von 3 Jahren. Convulsionen, Schlucken erschwert, Sopor. Tumor in der linken Hemisphäre des Cerebellum von

Haselnussgrösse.

(Romberg.) Mädchen von 4 Jahren. Erbrechen, Somnolenz. Convulsivische Bewegungen des rechten Armes. Tuberkulöse Geschwülste in der Basis beider Hemisphären des Kleinhirns.

Knabe von 5 Jahren. Stirnkopfschmerzen, Sopor, heftige Convul-

sionen. Tuberkulöse Tumoren in der rechten Kleinhirnhemisphäre,

Knabe von 5 Jahren. Erbrechen, Amaurose, Erweiterung der Pupillen, schwankender Gang. Dann Sopor und Convulsionen. Akute miliare Tuberkulose der Pia mit basaler Meningitis. In der rechten Kleinhirnbemisphäre eine tuberkulöse Geschwulst.

(Leguillon.) Mädchen von 4 Jahren, Sopor, Erweiterung der Pupillen, epileptiforme Anfälle, Paralyse der rechten Gesichtshälfte. Tuberkulöser Tumor in der rechten Hemisphäre des Kleinhuns von der

Grösse einer Haselauss. Corpora striata erweicht,

(Constant.) Mädchen von 8 Jahren. Amaurose, Pupillen dilatirt. Taubheit. Beträchtliche Störungen der Coordination, so dass das Gehen unmöglich ist. Erbrechen, Schmerzen im Hinterkopf, schliesslich allgemeine Convulsionen. Ventrikulärer Hydrocephalus. Im Wurm ein tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Kastanie.

(Green.) Mädchen von 8 Jahren. Erbrechen, Delirien, heftige Stirnkopfschmerzen, Opisthotonus, terminale Convulsionen. Tuberkulöser Tu-

mor von Kastaniengrösse im Wurm,

(Barrier.) Knabe von 5½ Jahren. Schmerzen im Hinterhaupt. Strabismus convergens. Stark schwankender, ganz unsicherer Gang. Ventrikulärer Hydrocephalus. Tuberkulöse Geschwulst in der rechten Kleinbirnhemisphäre.

(Décès.) Knabe von 41/1 Jahren. Oborcaartige Bewegungen in den linken Extremitäten. Tuberkulöse Geschwulst in der rechten Klein-

birnhemisphäre.

(Bouchut.) Müdchen von 10 Jahren, Amaurose. Schwindel, sehr heftige Kopfschmerzen. Das Geben ist unmöglich. Tonische Krämpfe in der rechten oberen Extremität, allgemeine Convulsionen. In der rechten Hemisphäre des Gerebellum ein tuberkulöser Tumor.

(Jackson.) Knabe von 6 Jahren. Erbrechen, verlangsamte Sprache. Amaurose und Dilatation der Pupillen. Strabizmus des linken Auges. Schwindel, Kopfschmerzen, unsicherer Gang, schliesslich Paraplegie. Krebsartiger Tumor im oberen Wurm, mit Druck auf den vierten Ventrikel, den Pons, die Vena magna Galeni. Ventrikulärer Hydrocephalus.

Die vorstehenden Beobachtungen, welche sich leicht noch um ein beträchtliches aus der Literatur vermehren liessen, scheiden sich in zwei Kategorieen. In der einen treten deutliche auf das Cerebellum zu beziehende Symptome auf, und werden erst im Verlauf der Krankheiten durch die Erscheinungen anderer Processe wie Meningitis, ventrikulärer Hydrocephalus complicirt. In der zweiten verdecken die Symptome der complicirenden Processe jene der Tumoren oder treten als Begleiterscheinungen auf, welche von vorneheren nicht auf die Geschwülste bezogen werden können. Soviel steht fest, dass in der grösseren Mehrzahi der Fälle, in welchen der Wurm den Sitz des Tumor abgah, ausgeprägte Störungen in der Coordination der Bewegungen des Körpers wie Schwanken bis völliges Unvermögen zu gehen, in einzelnen Fällen Brehtwegungen, ferner Strabismus, Amaurose, Schwindel, heftige andswernde oder wechselnde Kopfschmerzen, deren Sitz sich in der Regel im Hinterhaupt befindet, Erbrechen vorhanden sind. Dass in einzelnes Fällen einzelne von diesen Symptomen, namentlich Störungen in der Coordination der Bewegungen gefehlt haben, stösst nicht die Regel om, sondern beweist nur, dass dieselbe nicht ohne Ausnahme ist, welche wir vor der Hand nicht näher begründen können.

Tumoren in den Kleinhirnhälften pflegen weniger ausgeprägte Symptome zu zeigen. Doch fehlen die Kopfsehmerzen, dus Erbrechen die Störungen des Schvermögens in der Regel nicht. Dagegen fiz ist man nur ausnahmsweise Störungen in der Coordination der Bewegunger Wenn diese vorkommen, während der Wurm nicht von der Geschwatt ergriffen ist, so muss man dieselben doch auf diesen zurückbeziehen. Man muss annehmen, dass funktionelle Störungen desselben entweder auf dem Wege der Leitungsbahnen oder durch Störungen in der Binteneslation zu Stande gebracht werden.

Das Gefühl des Schwindels scheint von diesen Coordinationschrungen nicht abhängig zu sein. Es findet sich zuweilen längere Zeit vorher, ehe Spuren der letzteren auftreten, und man vernimmt auch zuweilen Klagen über Schwindel, wenn die Kranken ruhig im bett liegen.

Die Coordinationsstörungen bieten das Bild jemandes, welcher in Begriff ist, das Gleichgewicht zu verlieren. Die Kranken gehen, und das Schwanken zu verhindern, breitbeinig, die Aufsetzen der Sohle, die Halten der Füsse hat in der Regel nichts charakteristisches, die kracken bemühen sich eben, sicher zu gehen. In höheren Graden findet maganz unzweckmässige Bewegungen mit den Füssen, z. B. sieht man der einen über den anderen gestellt werden, schliesslich hört die Megiebkeit des Gehens auf, während im Liegen oder Sitzen die Beine beweglich sind und auch das Maass der Bewegungen einigermassen taxirt wurden kann.

In der Mehrzahl der Fälle scheinen sich diese Coordinationsstörungen nur auf die unteren Extremitäten zu erstrecken. Eine Beschräckest dieser Störungen auf die oberen ist bisher wohl noch nicht beobachte

worden. Man hat, wenn die Affection der unteren Extremitäten bereits hochgradig war, Tremor der oberen entstehen sehen, sobald der Krauke im Bett aufgerichtet wurde. Wieweit gewisse Zwangsbewegungen nach vorn oder rückwärts, Rotationen um die Längsachse des Körpers lediglich auf Erkrankung des Cerebellum zu beziehen sind, muss einstweilen dahingestellt bleiben. In dem Fall von Vulpian, in welchem der Tumor den Wurm und einen Theil der rechten Kleinhirnhemisphäre einnahm, war der Trieb vorhanden, den Körper um seine Längsachse nach links zu drehen.

Andere Störungen im Gebiet der Motilität, welche man bei Tumoren im Cerebellum beobachtet hat, wie Paresen, Paralysen, touische und klonische Krampfanfälle, bald auf eine Gesichtshälfte, eine Extremität oder auf eine Körperhälfte beschränkt oder doppelseitig, sind auf Complikationen zu beziehen, wie die Entzündung der Pia, in der Mehrzahl der Fälle aber auf Entwickelung von ventrikulärem Hydrocephalus. In wenigen Fällen war auch das Rückenmark in Mitleidenschaft gezogen. Es hat im übrigen etwas auffälliges, dass in einzelnen Fällen, in welchen der Tumor seinen Sitz in einer Kleinhirnhälfte hatte, die Motilitätsstörungen ausschliesslich oder überwiegend in der entgegengesetzten Körperhälfte auftreten.

Wenn angegeben wird, dass in gewissen Fällen die Entwicklung der Tumoren mit Krampfanfällen eingesetzt habe, so kann diess nur so verstanden werden, dass disse Anfälle in die erste Zeit der Beobachtung fielen. Wann die Entwickelung eines Tumor beginnt, können wir nicht nachweisen. Das Auftreten von Krampfanfällen und Lähmungen beweist nur, dass zu der durch den Tumor bewirkten Raumbeschränkung noch die bedeutendere durch den ventrikulären Erguss oder undere Krankheitsprocesse des Hirns und seiner Häute getreten sind.

Als Ausdruck dieser Raumbeschränkungen sind auch die Störungen im Sehen und in der Bewegung der Bulbi aufzufassen. Der Augenspiegel weist Stauungspapille und Neuroretinitis nach. Es hat sich demgemäss allmählig Amblyopie und Amaurose entwickelt, die Pupillen sind dilatirt und haben schliesslich jede Reaktion eingebüsst. Dass die Tumoren im Kleinhirn und speciell in dessen Wurm in der Regel von diesen Störungen begleitet sind und sich dadurch von Tumoren in andern Regionen auszeichnen, fällt nicht dem erkrankten Organ, sondern dessen Lage im Verhältniss zu den angrenzenden Sinus und namentlich der Vena magna Galeni zur Last. Durch diese Lage ist die Gelegenheit zu Behinderungen des Blutabflusses und zu ventrikulären Transsudaten gegeben.

Die Bewegungsstörungen der Bulbi bestehen in tonischen und klonischen Krampfformen. Bald ist Nystagmus vorhanden, bald Strabismus, der sich auf ein oder auch beide Augen erstreckt und in der Regel convergirend ist. In dem Fall von Vulpian (tuberkuloser Tumor im Wurm und in der rechten Kleinhirnhälfte) war die Neigung zu retirenden Bewegungen des Körpers in seiner Längsachse von rechts nach binks zugegen. Beide Bulbi waren unwillkührlich nach links gedreht. Wollte der Patient dieselben nach rechts drehen, so kamen diese nur bis zur Mittellinie, aber nicht darüber hinaus. Wegen Lähmung der rechten Gesichtshälfte konnte die rechte Lidspalte nicht geschlossen werden. Wenn der Kranke diess erstrebte, so drehte sich das rechte Auge nach unten und innen, und das linke nach oben und aussen.

Der in einzelnen Fällen beobachtete Opisthotonus ist entweder einer Entzündung der Pia in Folge von miliarer Tuberkulose oder hochgradiger Stanung des Liquor cerebrospinalis zwischen den Häuten des Rückenmarks in dessen oberen Abschnitten zuzuschreiben.

Erbrechen ist in der Mehrzahl der Fälle vorhanden. Bald tritt es frühzeitig auf und schwindet später, um zuweilen im terminalen Sudium wieder zu erscheinen, bald begleitet es den Krankheitsprocess is seinem ganzen Verlauf oder doch längere Zeit hindurch. Auch des Symptom kommt mit aller Wahrscheinlichkeit dem Cerebellum als solchem nicht zu, sondern ist zu den durch die Raumbeschränkung in Schädel hervorgerufenen Druckerscheinungen zu rechnen.

In vereinzelten Fällen ist Taubheit beobachtet worden. Anästbesieen, Hyperästhesieen, welche bei Tumoren im Cerebellum gefunden worden sind, sind nicht von diesen, sondern von complicirenden Processen abhängig.

Psychische Störungen werden durch Kleinhirntumoren nicht bewirkt, das Sensorium ist vollkommen frei. Erst mit dem Eintritt und der Zunahme der Druckerscheinungen und namentlich mit der Aussidung des ventrikulären Hydrocephalus tritt Verdriesslichkeit, Apathic, Neigung zum Schlaf, schliesslich Dehrien und Sopor auf.

Storungen der Sprache, namentlich der Artikulation bei Geschwüsten im Kleinhirn sind mit aller Wahrscheinlichkeit nicht auf dies Organ, sondern darauf zu beziehen, dass der Pons oder die Medulla obiosgata entweder dem Druck des Tumor ausgesetzt oder in den Zustand von Stauungshyperämie versetzt worden sind.

2. Geschwülste in den Crura cerebelli.

Die hierhergehörigen Fälle sind im kindlichen Alter ausserst seiten Die Beobachtungen bei Erwachsenen sind selten rein, sondern mest durch Mitleidenschaft der angrenzenden Organe complicirt. Bei krwachsenen hat es sich in der Mehrzahl der Fälle um die Urura medis al pontem gehandelt.

(Perls.) Kind von 6 Monaten mit Tuberkulose der linken Iris. Dann entwickelte sich eine Entzündung im rechten oberen Lungenlappen und das Kind starb unter allgemeinen Convulsionen. Im rechten Crus cerebelli ad medullam oblongatam ein käsiger Tumor, ebenso im Pons dicht an der Raphe. In den Organen der Brust- und Bauchhöle zahlreiche miliare Tuberkel.

(Constant.) Mädchen von 4 Jahren. Schmerzen im Hinterhaupt, Erbrechen, Apathie, Somnolenz, Strabismus. Rechtsseitige Hemipiegie, epileptiforme Anfälle, schliesslich allgemeine Lähmung. Tuberkulöser Tumor in dem linken Kleinhirmschenkel mit erweichter Umgebung. Ausserdem eine tuberkulöse Goschwulst in der linken Hälfte des Pons.

(Fleischmann.) Knabe von 6 Jahren. Kopfschmerzen, Empfindlichkeit der Hals- und Brust-Wirbel. Aufschreien, Erbrechen, stierer Blick, Pupillen dilatirt, Strabismus. Trismus und allgemeine Convulsionen. Respiration und Puls unregelmässig. Tuberkulüse Geschwulst von Wallnussgrösse im rechten Crus cerebelli.

(Ware.) Knabe von 10 Jahren. Kopfschmerzen, Apathie, Erbrechen, Dyspnoe, Puls frequent. Tod unter Convulsionen, In dem linken Kleinburnschenkel ein tuberkulöser Fumor von ¼ Centim. Durchmesser. Ein zweiter unter dem Tentorium, in der linken Kleinbirnhemisphäre zwei, in der rechten drei gleich beschaffene Geschwülste.

Diese Fälle liefern theils wegen der wenig ausführlichen Krankheitsgeschichten, theils wegen der Complikationen eine sehr geringe Ausbeute in Bezug auf die Symptome dieses Vorganges. In den letzten Füllen ist nicht einmal angegeben, welches Crus das befallene war.

Wenn man die bei Erwachsenen beobachteten Fälle prüft, so ergiebt sich, dass durch Tumoren der Crura cerebelli Reizerscheinungen ausgelöst werden, welche sieh durch sog. Zwangsbewegungen kundgeben. Diese bestehen in der Hauptsache in Rotationen des Körpers um seine Längsachse, welche nach der Seite des Tumor oder auch nach der entgegengesetzten gerichtet sein können. Diese Bewegungen kommen im Stehen wie im Liegen vor, betreffen nur die Muskulatur des Rumpfes oder auch des übrigen Körpers. Nicht selten sind Zwangsbewegungen der Augen nuch der gleichen Seite oder nach anderen Richtungen, in welchen beide Augen verschieden sein können, vorhanden. In anderen Fällen hat man keine Bewegung des Körpers beobachtet, sondern den dauernden Trieb, eine bestimmte Seitenlage einzuhalten. Auch diese richtet sich in der Regel nach der Seite, auf welcher der Tumor seinen Sitz hat. Es gehört zu den häufiger auftretenden Symptomen ferner das des Schwindels mit der Neigung, nach einer Seite zu fallen. Endlich ist der seltenen Erscheinung der Reitbahnbewegung Erwähnung zu thun.

3. Geschwülste des Pons.

Die Symptome derselben sind von ihrer Grösse und dem Sitz, ob central, rechts, links, vorn oder hinten gelegen, abhängig. Ein Knabe von 4 Jahren kam im März 1865 in meine Behanding. Er klagte über Schmerzen im linken Kniegelenk und schleppte tein Geben das linke Bein etwas nach. Wiederholte Untersuchung des linke Knie- und Hüftgelenks liess keine Erkrankung derselben constaturen. Die Knabe konnte noch sellestständig, ohne jede Unterstützung weitere Strecken zurücklegen.

Ende April tritt ein mässiger Grad von Parese der linken Erm mitsten auf, deren Temperatur auch etwas niedriger als die der rechte Seite ist. Der Kranke ist noch im Stande zu geben, wenn er gestell

wird. Sich selbst überlassen fällt er um.

Im August entwickelt sich nach einem warmen Bade plötzlich Prese des rechten Fusses und Strabismus convergens des linken August

Nach wenigen Tagen sind beide Erscheinungen geschwunden.

Anfang September Zuckungen, welche über den ganzen Körper webreitet sind, aber den linken Arm bevorzugen. Die linksseitige Heriparese steigert sich immer mehr, zugleich tritt plötzlich Lähmung de linken Gesichtshälfte auf. Die Pupillen sind dilatirt, bald ist Stratismit divergens vorhanden, bald schwindet er wieder

Mit der fortschreitenden Lähmung nehmen die intellektuellen Phigkeiten ab, die Artikulation der Sprache ist erschwert. Der Krainwird mehr und mehr gleichgültig gegen alles. Der Appetit ist gu. Werdauung normal. Trotzdem magert der Kranke allmählig ab.

Im Oktober wurde der Knabe bettlägerig. Es trutt Ptosis des links
oberen Augenlides auf. Die linksseitige Hemiparese entwickeit se
nicht bis zur vollkommenen Paralyse, dagegen war die halbseitige de
sichtslähmung vollständig. Leichte und rasch vorübergebende convolvische Bewegungen des ganzen Körpers, welche überwiegend die land
Körperhälfte betreffen.

Im November zunehmende Apathie, Somnolenz, vollständiges Univermögen zu sprochen. Der Appetit hielt sich gut, der Stuhlgang von seitdem der Kranke das liett hüten musste, retardirt. Mit dem liet litgerigwerden gewann nicht nur die fortschreitende Abmagerung mit Stillstand, sondern der Körper begann in auffälliger Weise voller werden.

Dezember: Die Lähmung der linken Extremitäten ist eine vollscheidige geworden. Die Lähmung der linken Gesichtshäfte, die rechtsteitige Ptosis sind unverändert geblieben. Die convulsivischen Anfallenehmen an Häufigkeit, nicht aber an Intensität zu und betreffen die beiden Körperhälften gleichmässig. Hie und da Stridor dentium, har Erbrechen, Häufiger Sopor und am 30. Dezember Exitus lethalis

Die Sektion durste sich nur auf den Kopf erstrecken.

Schädeldach massig dick, hie und da rundliche dünnere Stellen. Co-fasse der Dura und Pia mässig gefüllt. In den Maschen der Pia, mentlich in den Sulci, reichliches Transsudat. Hochgradiges tedem de Geharns. Die sämmtlichen Ventrikel betrüchtlich dilatirt und mit serte Flüssigkeit gefüllt. Pons Varoln von normaler Grösse, fester der Consistenz, schimmert mit gelblicher Parbe durch die Pia hindurch Derfläche ist glatt und ziemlich stark vaskularisirt. Der Durchstellen ergiebt den Pons nahezu in toto in einen graugelben festen unberhalben.

Tumor verwandelt. Nur an der rechten Seite des Pons befindet sich noch ein ganz dünnes Stratum ödematöser Hirnsubstanz, welches sich bei der Herausnahme abstreifte. Die von dem Pons ausgehenden Crura,

die Medulla oblongata, das Cerebellum normal.

(H. Weber) Knabe von 7 Jahren. Convulsionen, Paralyse, Abmagerung der linken Extremitäten Schmerzen in der rechten Gesichtshälfte. Contraktion der Pupillen, besonders der linken. Dann folgt Contraktur der gelähmten Extremitäten, allgemeine Convulsionen, Anästhesie der rechten Gesichtshälfte, Beschwerden beim Sprechen und Schlingen, Unregelmässigkeit der Respiration. Die Intelligenz und die Sinnesfunktionen normal. Die Sektion ergiebt in der rechten Hälfte des Pons einen rundlichen tuberkulösen Tumor von einem Contimeter Durchmesser nahe dem Ursprunge des N. trigeminus. In der Umgebung gelblich rothe Erweichung.

Ein Knabe von 1% Jahren wurde am 1. Mai 1876 in dem unter

meiner Leitung stehenden Kinderspital aufgenommen.

Am 2. Mai: Magerer Körper mit beträchtlicher Füllung der Hautvenen. Grosse Unruhe, Neigung zur Somnolenz. Opisthotonus, Bulbi überwiegend nach links gerichtet. Kau- und Leck-Bewegungen, Schluchzen und Gähnen, Erschwerung des Schluckreflexes.

126-174 P. 38.5-39 T. 46-60 R.

Am 3 Mai: In der Nacht grosse Unruhe. Contraktur der rechten, Streckkrampf der linken Hand und des rechten Beins. Im linken Bein klonische Krämpfe. Strabismus beider Augen, bald divergirend, bald convergirend. Sensorium meist benommen. Vordere Bauchwand nicht eingesunken.

140-152 P. 38.8-38 T. 56-60 R.

Am 5. Mai: Vollkommener Sopor. Sedes und Urin werden unwillkührlich entleert. Keine Tuberkel in den Chorioideae. Streckkrampf des Rumpfes und der unteren Extremitäten, Zuckungen in den oberen-144-116 P. 38-39 T. 34-40 R.

Am 6, Mai: Sensorium benommen. Contrakturen des rechten Arms und linken Beins. Strabismus, Pupillen dilatirt. Keine Geschmacksempfindung.

110-168 P. 38.3 - 39.7 T. 34-66 R.

Am 9. Mai: Umschriebene Röthe beider Wangen. Meist Sopor. Normaler Stublgang, Kein Erbrechen. Keine Krampfanstände.

138-144 P. 38.3-40.2 T. 40 -56 R.

Am 20. Mar: Die Krankheit hat unter geringer Veränderung der Symptome ihren Fortgang gehabt. Das Sensorium war bald mehr bald weniger benommen. Schwache tonische und klonische Krämpfe treten mit wechselndem Ort und verschiedener Dauer auf. Durchschmittlich war lebhaftes Fieber vorhanden, namentlich in der Abendzeit.

Gegenwärtig Streckkrampf in den Extremitäten. Tremor der linken

Hand, Ptosis des rechten oberen Augenlides.

	Puls,		Temperatur.		Respiration.	
	M.	A.	M.	A.	M.	A.
Am 10. Mai:	140.	136.	39.2.	37,7.	36.	42,
n 11. n	148.	140.	38,3.	38.	50.	44.

			Puls.		Temperatur,		Respiration.	
			M.	A.	М.	A.	M.	A.
Am	12.	Mai:	142.	160.	39,7.	39,4.	42.	40.
37	13.	17	108.	166.	36,9.	39.	82.	56.
99	14.	29	136.	138.	38.5.	40,	40.	46.
	15.	tr	136,	132.	40,5.	38,8.	44.	40.
	16.	9	120.	142.	38,7.	40,4.	32.	44.
*	17.	-	122.	156.	39,1.	39,1.	34.	50.
61	18.	R	150.	150.	39,5.	38,8.	66.	52.
- 11	19.	10	136.	132.	39,5.	38,1.	38.	28.
eş.	20,	7	150.	142.	39.	38,7.	36.	32.

Am 23. Mai: Linkssentige Ptosis: Streckkrampf der rechten Extemitäten. Vollkommener Sopor,

150-114 P. 39.5-37,5 T. 40-38 R.

Am 26. Mai: Das Kind zieht die Lage auf der linken Seite von Klonische Krämpfe in der linken, tonische in der rechten Körperhälte. In der Nacht sind Anfälle von allgemeinen Convulsionen gewesen. Schludereflex fast aufgehoben.

140-126 P. 40-38,2 T. 32-38 R.

Schneller Collapsus in den folgenden Tagen, vollständiger Some Krämpfe nehmen an Häufigkeit und Intensität ab und werden am Tosetage nicht mehr beobachtet.

Am 27. Mai: 160—144 P. 40—39 T. 38—36 R.

28. " 160—150 P. 40.6—40 T. 58—56 R.

29. " 200 P. 41.8 T. 56 R.

Mittags 2 Uhr tritt der Exitus lethalis ein.

Die Temperatur betrug gleich nach dem Tode 42,5, eine Stanfisselter 41.

Sektion am 30. Mai Mittags.

Grosse Fontanelle fast ganz geschlossen. Schädeldach sehr blutrest.

Dura verdickt, stellenweise den Knochen adhärent.

Gewicht des Gehirns 1 K. 10 L. Gyri abgeflacht, Furchen memitiverstrichen. Trübes Exsudat in den Maschen der Pia. An der Raund in den Fossae Sylvii akute miliare Tuberkulose mit gallerige.

grtingelbem Exsudat.

Rechte Grosshirnhemisphäre: Im Temporal-Lappen peripher nahe Lappens Sylvii em tuberkulöser Tumor von Lansengrösse. Mehr nach hate ebenfalls peripher gelegen, ein gleich beschaffener Tumor von der timeiner Kirsche. Im Centrum dieses Lappens drei käsige tuberkulöse schwülste von Erbsengrösse. Im Centrum des Occipitallappens ebenfallen gleich beschaffener Tumor.

Linke Hemisphäre: Im Temporal-Lappen mehrere tuberkulöse Tomoren mit centralem Zerfall, der grösste von dem Umfange einer Hautnuss. Im vorderen Lappen an der Basis zwischen Uhinsma und Fostylvii ein tuberkulöser derber Tumor von über 2 Centimeter Durchmessellen.

Der Pons ist vergrössert. Some centrale Partie wird von end derben käsigen tuberkulisen Tumor eingenommen, der nach aller Robtung 3 Centimeter im Durchmesser hat, und von einer Hülle von Himselstanz allseitig umgeben wird, welche eine Mächtigkeit von 1/2 Centimeter mit Tracheal- und Bronchial - Drüsen beträchtlich geschwellt. In den Lungen käsige Heerde und miliare Tuberkel. Tuberkel in der Leberkapsel und den Gallengängen und in reichlicher Zahl in dem Peritonäum der Gedärme.

(Coindet.) Knabe von 15 Jahren. Schwachsinnig. Unartikulirte Sprache. Pupillen dilatirt. Amaurose, linksseitige Ptosis, Taubheit. Puls verlangsamt. Incontinentia urinac. Rechtsseitige Hemiparese, wiederholte Antille von Convulsionen. In der linken Hillfte des Pons land sich ein Tumor von Bohnengrüsse mit erweichter Umgebung.

(Albers.) Midchen von 5 Jahren. Otorrhöe rechts. Chronische Lungenentzündung. Heftige Kopsschmerzen. Somnolenz, Erbrechen, Pupillen dilaturt. Paralyse der rechten Gesichtshülfte, Zunge nach rechts abweichend. Erschwerter Gang. Fester tuberkulöser Tumor im Pons.

Umgebung erweicht. Ventrikulärer Hydrocephalus,

(F. C. Turner.) Knabe von 15 Jahren. Vor seiner Aufnahme im Spital Erbrechen, Schwindel, Augenschmerzen, Schwäche in den linksseitigen Extremitäten. Nach der Aufnahme Schlaflougkeit. Apathie, Kopfschmerzen, unregelmässiger Puls. Einen Monat nach der Aufnahme fanden sich Zuckungen und Herabsetzung der Sensibilität in der rechten Wange, Parese des rechten M. externus, später vollkommene Lähmung des rechten N. facialis. Dann trat linksseitige Hemiparese hinzu, Lähmung des rechten M. masseter und temporalis und Anästhesie der rechten Gesichtshälfte. Zwei Monate vor dem Tode entwickelten sich Schlingbeschwerden, Parese der Zunge, Herabsetzung der Temperatur in den linksseitigen Extremitäten und Atrophie derselben. Schliesslich Ptosis des rechten oberen Augenlides und Dyspnoe. Die Sektion ergab in der rechten Häifte des Pons ein Gliom von der Grösse einer Haselnuss, welches sich in den Boden des vierten Ventrikels erstreckte und den N. trigeminus und facialis dieser Seite in Mitleidenschaft gezogen hatte.

(Küstlin.) Knabe von 5 Jahren. Nach Keuchhusten und Masern erkrankte der Knabe mit heftigen Schmerzen in der Kreuzbeingegend, im Bauch, und mit Stuhlverstopfung. Diese Erscheinungen liessen nach, das Kind begann aber verdriesslich und reizbar zu werden und zeitweise über heftige Kopfschmerzen zu klagen. Dann trat häufiger Drang, den Harn zu entleeren auf. Plötzlich ein Anfall allgemeiner Convuisionen, welchen schneller Collapsus folgte. Tod ohne besondere Erscheinungen. Die Sektion ergab akute miliare Tuberkulose der Pia an der Basis mit gallertigem Exsudat, Erweiterung der Ventrikel mit reichlichem Erguss. Im vorderen Lappen der linken Grosshirnhemisphäre ein tuberkulöser Tumor von der Grösse einer grossen Bohne mit gelblich erweichter Umgebung. Im Kleinhirn eine gleich beschaffene Geschwulst von der Grösse eines halben Taubeneies. Der Pons war in einen tuberkulösen Tumor mit unebener Oberfläche verwandelt. Nur in der hinteren Partie des Pons fand sich noch normale Hunsubstanz vor.

(Seeligmüller) Knabe von 5 Jahren. Man bemerkte zuerst Strabismus des linken Auges und Lähmung des linken N. facialis und Parese der rechtsseitigen Extremitäten. Dann entwickelten sich die Lähmungserscheinungen deutlicher und es traten Zuckungen der rechten Körperhälfte auf. Das Kind wurde verdriesslich, hatte wenig Neigung zum Schlaf und Mangel an Appetit. Patellareflex rechts stärker als Pussphänomen fehlt. Der Geschmack ist vermindert. Freies Sens allmähige Abnahme des Sprachvermögens und des Schluckreilen beides aufgehoben war. Stetig fortschreitender Collapsus und Sektion: Dura mit dem Schädeldach fest verlöthet. Pia blutteich abgeplatiet. Seitenventrikel beträchtlich erweitert und mit seiser sigkeit gefüllt. Hirnsubstanz blass, Der Pous, namentlich in linken Halfte bedeutend vergrössert. Hier sind die hinteren zwei theile in einen gelben tuberkulösen Tumor übergegangen, der von gnuröthlichen Zone umgeben ist. Der Tumor drückt auf den N. trigeminus und die Medulla oblongata. An der rechten Sci Pons, nach hinten von den Wurzeln des N. trigeminus, am Po Crura cerobeili ad pontem tritt ein graumthlicher, weicherer Turder Grösse einer kleinen Erbse hervor. Sonst weder im High seinen Hauten Tuberkel. Bronchaddetisen verkast, Käsige Heer Tuberkel in den Lungen. Tuberkel in Mils und Leber (E. Buel Baxter). Knave von 21/2 Jahren. Plötzlich Lahmung des haker motorius mit Ausnahme des Pupillarastes, des linken N. facialis reso der rechten Extremitäten. Nach interkurrenten Masern folgt 🕍 unwilkührliche Entleerung von Sedes und Urin, Opisthotonus Steigerung der Temperatur, unregeimässiger Puls, Neuritis optich Sektion ergab beträchtlichen ventrikulären Erguss und basuare I gitis. Ein tuberkulöser Tumor in der linken Hälfte des Pons. derer im linken klemen Pes hippocampi und ein dritter in der Kleinhirnhälfte.

(Fuchs.) Knabe von 13 Jahren. Kopfschmerzen, Verste Zehrfieber, Ohrensausen. Heftige Schmerzen im linken Arm, daz vulsivische Bewegungen, schliesslich Lähmung desseilten. Symptochronischer Pheumonie. Tod unter aligemeinen Convulsionen. It tion wies basale tuberkulöse Memngitis und grosse tuberkulöse Tim Pons nach.

(Völkel.) Mädchen von 9 Jahren. Plötzlicher Strabismus gens des linken Auges, Uebelkeit, Erbrechen, Vierzehn Tage Schwindel, Schmerz in der linken Kopfhälfte, mehrmaliges Er nach Genuse von Speisen, Lähmung des linken N. facialis. Zu des Strabismus. Pupillen gleich gross, von normaler Weite ut aktion. Keine Abnahme der Schkraft, Sensorium vollständig trei-Nachlass des Erbrechens auf Darreichung von Medikamenten 🔻 die übrigen Erschemungen unverandert blieben. Sieben Wochendem die ersten Krankbeitssymptome konstatut waren, zeitwei-e Schmerzen in der linken Kopfhälfte und Schwindel. Mehrmab Ert Links erhebliche Schwerhörigkeit. Am folgenden Tage ein Anfr allgememen Convulsionen bei vollkommener Bewusstlosigkeit und folgendem Collapsus, intermittirender Puls. In den folgenden mehrmals Erbrechen, wiederholte Anfälle von allgemeinen Convul Sprache schr erschwert, Schluckreflex bedeutend vermindert, zwischen den Anfällen völlig frei. In den beiden letzten istbeträchtliche Zunahme der Krampfanfälle sowohl in Haubgkeit tensität, dunn Sopor, Tod. Sektion. Mässige Bluttulle ucs ten

Seitenventrikel leer. Beträchtlicher seröser Erguss in den Lymphräumen der basalen Pia. Sinus mässig gestilit. Links am Pons ein rundlicher Tumor fast von der Grösse eines Hühnereies. Gegen seine Umgebung scharf abgegrenzt, gebt er in die Substanz der Brücke obertfächlich ohne bestimmte Grenze über. Der Tumor ist hellbraun und scheint in die

Klasse der Myzosarkome zu gehören.

(Sanné.) Knabe von 4 Jahren hatte mehrfach an mit Bewusstlosigkeit auftretenden Krämpfen gelitten, denen eine Schwäche der Beine
gefolgt war. Bei der Aufnahme in das Spital fand sich Parese der
rechten Körperhälfte, Ptosis des linken oberen Augenlides, Sensibilität
in beiden Gesichtshälften und Oberarmen herabgesetzt. In der rechten
Körperhälfte fehlte die Reflexerregbarkeit. Nach vier Wochen war an
Stelle der Parese der rechten Gesichtshälfte eine Lähmung des rechten
Orbicularis palpebrarum getreten. Parese der linken Gesichtshälfte und
beider Arme, namentlich des rechten. Kein Strabismus, die Pupillen
gleich. Lähmung der Zunge und der Sphinkteren, allgemeine Anästhesie.
Sektion: Käsiger tuberkulöser Tumor, der die ganze linke Hälfte der
Brücke und den linken Pedunculus cerebri bis zum Tractus opticus einnimmt. Nach oben erstreckt er sich bis zur Oberfläche der linken Corpora quadrigemina, überschreitet die Mittellinne nach rechts, füllt den
Raum zwischen den Pedunculi cerebri und dringt auch in den rechten ein.

(Jablokoff und Klein.) Kind von 41/2 Monaten mit reichlichen Pigmentflecken in der Haut. Ging an chronischer Pleuropneumonie zu Grunde. Die Sektion ergab ausser dem Befunde der letzteren miliare Tuberkulose in den Lungen und der Milz. In den Corpora striata und im Cerebellum drei schwarzbraune, etwas weiche melanousche Sarkome, welche die Grüsse einer Erbse bis einer Nuss hatten und scharf von ihrer Umgebung abgegrenzt waren. Im Pons und einem Gyrus eines Schläfenlappens zwei gleich beschaffene Geschwübte, welche aber mehr

allmublig in thre Umgebung übergeben.

(Reimer.) Knabe von 3 Jahren, Soll seit seiner Geburt öfter an heftigen Krampfanfällen gelitten haben. Körperlich wenig entwickelt, kann nicht stehen und sprechen. Dauerndes Wackeln mit dem Kopfe, grosse Unruhe. Drei Monate vor der Aufnahme in das Spital Erbrechen und ein heftiger Krampfanfall. In Folge davon finden sich die Mundwinkel nach rechts verzogen, der Kopf stark nach links gebeugt, die Halamuskel links contrahirt. Das linke Auge kann nur mit Mübe offen gehalten werden, rechte Pupille weiter und von träger Reaktion. Die herausgestreckte Zunge weicht nach rechts ab. Wirbelsäule in der Gegend des zweiten Rückenwirbel verkrümmt. Druck auf diese Stelle sehr empfindlich, löst Schrei und Zuckungen aus, die auf der linken Seite und namentlich im Arm stärker auftreten. Der Kranke sitzt mit übergeschiagenen Beinen und etwas nach links geneigtem Körper. In den folgenden Wochen Parese des rechten Arms und Zunahme der Paralyse des N. facialis. Am Tage vor dem Tode lebhafte Kau- und Leck-Bewegungen, gellendes Aufschreien, Zuckungen in beiden Armen. Dann Erbrechen und lebhaftes Fieber. Am Abend heftiger Krampfanfall mit Aufhebung des Bewussteeins, nachher noch Zuckungen in den linken Extremitaten. Pupillen ad maximum dilatirt, Strabismus divergens.

Völliger Sopor, Sedes und Urin unwillkührlich entleert. Schlingen und Respiration erschwert. Am Morgen des Todestages Agonic. Paurois Bewusstlosigkeit, Leckbewegungen. Zuckungen. Vormittags ein heitiger Krampfanfall, namentlich der linken Körperhälfte. Dann allgemeine Er-

schlatfung und Exitus lethalis.

Sektion: Dura fest an die Schädelknochen gelöthet. Letztere auf der Innenfliche rauh, Diplos blutreich. Pia und Dura verlöthet in Sinus longitudinalis frische Blutgerinnsel. Gyri abgetlacht. In den Wischen der Pia eine reichliche Menge trüben sulzigen Exsudates. An der Hirnbasis die Pia verdickt und geröthet. An der linken Seite des l'es can grunliches estriges Exsudat, das such bis in die Mitte der linco-Fossa Sylvn erstreckt. An dieser Stelle findet sich die ganze linke Historia des l'ons in einen tuberkulösen Tumor verwandelt, der von einer werten graven Zone umgeben ist. Pedunculus cerebri sin. orweicht. brant miliare Tuberkel an der linken Art, fossae Sylvii. Am Chasma per opticorum eine linsengrosse tuberkulöse Geschwulst, von eitrigen Esudat umgeben. Hyperamie und Oedem des Gehirns. Seitenventriks betrüchtlich dilatirt, mit trüber flockiger Plüssigkeit gestillt. Ependra gelockert und erweicht, am linken Piexus chorioideus miliare Tubertel Ordem des Cerebellum, Cariose Zerstörung der ersten beiden Raxes wirbel. Entzündung der Rückenmarkshäute an dieser Stelle und westhebe Erweichung der hinteren Stränge. Im Centrum des Lervika : 1000 ein tuberkulöser Tumor von Erbsengresse, von einer Zone frischer cephalitis umgeben. Käsige Heerde und Tuberkulose der Lung-n.

(Fleischmann.) Knabe von 12' Jahren. Nachdem er drei Janalt geworden, bildete sich anschemend durch äussere Ursachen grad Erregbarkeit aus, dann traten leuchte Anfülle von Convulsionen auf Schomoate vor seinem Tode fingen die Füsse an, den Dienst zu verschaften Füsse soll schon früher etwas nachgeschleppt worden Gefter Entzündung des linken Auges und Eczeme der linken tresacte hälfte. Seit fünf Wochen vor dem Tode Somnolenz. Lidspatten schlossen, lebhafte Kopfschmerzen. Delirien, Schweisse. Dauernder fromor der Extremitäten, namentlich wenn eine Bewegung angestreit und. In den letzten zwei Wochen Sedes und Urin unwilktilitähe entiert. Zwei Tage vor dem Tode fanden sich die Pupilien gleich stark einterhirt, Contrakturen der Ellbugen und Finger-Gelenke, die Daumen eingesichlagen. Zeitweise Tremor in den Händen. Linke Bultus nach ausgesichlagen. Zeitweise Tremor in den Händen. Linke Bultus nach ausgeschlagen.

sen rotirt. Schliessheh tiefer Sopor und Tod.

Sektion: Asymmetrie des Schädeldaches, linke Hälfte groot, a Folge davon die Sutura sagittalis nach rechts verschüben. Pia berreich. Gyri sehr entwickelt. Sulei etwas vertieft. Seitenventrike de weitert und mit klarer seröser Flüssigkeit gefüllt. Hirnsubstanz bewersteht, derb. Aditus ad infundibulum erweitert. Hypophysis blatest, fest, mit kleinen gelben käsigen Heerden. Gerebellum derh, hyperinationer dünnen Schicht erweichter Hirnsubstanz überzeigen. Der hat einer dünnen Schicht erweichter Hirnsubstanz überzeigen. Der hat bindegewebigen Capsel bedeckt. Auf den Durchschintten zogt und Pons in einen gelben käsigen tuberkulösen Tumor verwandelt, ich

Centrum graugelb und blutreich ist. Die unterste Schicht des Pons hesteht aus erweichter Hirnsubstanz. Die Corpora quadrigemina sind abgeflacht. Hämorrhagieen in der Pleura der sonst normalen linken Lunge hinten und seitlich. In der rechten Lunge küsige Heerde zwischen indurirtem interstitiellem Gewebe. Schwellung und Verkäsung der rechtsseitigen Bronchialdrüsen. Chronische Nephritis.

(Garrod.) Knabe von 11 Jahren. Nach einem schweren Fall war Schwäche in den unteren Extremitäten und Störungen in der Coordination der Bewegung eingetreten. Allmählig steigerte sich dies so, dass er unbt im Stande war, ohne Huife zu geben. Gleichzeitig entwickelte sich Amblyopie beider Angen. Beide Pupillen dilatut, Strabismus convergens des rechten Auges. Wenn die Augen geschlossen werden, treten die Bewegungsstörungen in noch stürkerem Maass hervor. Lässt man den Kranken ohne Unterstützung siehen, so stolpert er und flilt. Die Kraft in den Extremitaten erscheint kaum vermindert. Die Sensibilität ist überall normal. Die oplithalmoskopische Untersuchung ergiebt Neuritis optica beider Augen. Der Knabe klagt über Schmerzen im Hinterkopt und Genick. Sein Auffassungsvermögen ist geschwächt, die Sprache erschwert, er bedient sich meist einsilbiger Worte. Seufzende Respiration. Urin unwilikührlich entleert. Allmahlig entwickelte sich Parese sämmtlicher Extremitäten. Grosse Unruhe, Puls und Respiration unregelmässig, das Schlingen wird erschwert, es fritt vollständige Amaurose auf. Zuckungen im Gesicht. Dauernd Strabismus convergens des rechten Auges. Stuhlgang und Urin unwilkührlich entleert. Dann tritt Contraktion der Pupillen ein, das Bewusstsein schwindet und der Knabe stirbt rubig ohne Convulsionen. Die Sektion ergiebt das Schädeldach ziemlich dunn. Das Gehirn mass und anamisch. Die Gyri etwas angeflacht. Die Seitenventrikel beträchtlich ausgedehnt und mit klarer seröser Flüssigkeit getüllt. Im vierten Ventrikel ein Tumor, der auf das Volum und Cerebellum drückte. Der Tumor war uneben, gelbröthlich, weich, sehr gefässreich. Die mikroskopische Untersuchung wies einen pamllomatous tumour nach.

Ich entiebne dem eisten Werk von Nothnagel noch folgende zwei Fülle.

(Laborde.) Knabe von 11 Jahren mit Kyphose in der Dorsolumbalgegend. In den letzten Tagen des Oktober starkes Erbrechen mit folgendem Marssmus. Der Knabe konnte sich nicht aufrecht halten, sank zusammen, wenn er hingestellt wurde. Die Sektion ergab vier tuberkulöse Tumoren im Cerebeilum und eine gleich beschaffene Geschwulst im Centrum des Pons.

(Broadbent.) Kind von 2 Jahren. Erbrechen, Paralyse der linken Gesichtshälfte. Linke Lidspalte steht offen, linke N. abducens gehähmt. Beständige choreiforme Bewegungen des rechten Arms und beider Beine. Sektion: Ghom auf dem Bodon des vierten Ventrikels, welches den gemeinsamen Kern des N. facialis und abducens einnahm und in geringem Grade die Pyramidenbahnen afficirte. Ausserdem ein Glom im Gerebellum.

Wenn man die vorstehenden Angaben überblickt, so muss man Nothunge I's Ausspruch beipflichten, dass im Gebiet der motorischen und sensiblen Nerven viel häufiger Zustände der Lähmung als der Rei-Band, d. Kinderkrankbeiten. V. 1 ¹¹. zung beobachtet werden. Sodann ist in der Mehrzahl der Fälle für moren, welche nur oder überwiegend eine Hälfte des Pons einne characteristisch, dass die Symptome des Rumpfes und der Extremit denen des Gesichtes in der Weise alterniren, dass letztere auselben Seite des Tumors, erstere dagegen contralateral auftreten entspricht diesem Gesetz, dass, wenn der Tumor sich von der ursplich ergriffenen Hälfte des Pons auf die andere ausbreitet, die für bliebene Gesichtshälfte und Extremitäten in Mitleidenschaft gewerden. Nicht selten beobachtet man dann in den zuerst ergrif Körperregionen Lähmungserscheinungen, während in den später ten noch Reizzustände walten.

Fassen wir zunächst die Symptome des Rumpfes und der Extüten und zwar die Motilität derselben in das Auge, so ergiebt sich in seltenen Fällen in der ersten Zeit des Bestandes der Tumoren meine Convulsionen auftreten. Der Grund inervon liegt, obwohl Nothin ag el im Pons ein Krampfeentrum existiren soll, daring die Entwickelung der Tumoren langsam vor sich geht und es vielen Fällen weniger um eine Zerstörung der Leitungsbahnen deinen allmählig zunehmenden Druck handelt. Treten im weiteret lauf der Krankheit, namentlich im terminalen Stadium, allgemein vulsionen auf, so wird man dieselben in der Regel auf die Entwickeines ventrikulären Ergusses imt oder ohne vorgängige akute Tatlose der Pia schieben können.

Die Störungen der Motilität betreffen beide Extremitäten Körperhälfte zugleich oder nach einander und dann ist die unter tremität in der Rogel die zuerst ergriffene. Ausnahmsweise trete Erscheinungen zuerst oder auch nur im Arm auf. Das erste Sym ist das der Schwäche. Die Kranken schleppen das Bein nach oder nen den Arm nicht recht heben, entweder ohne vorhergegangen scheinungen, oder nachdem Schmerzen in den Gelenken vorbanle wesen sind oder Zuckungen oder Convulsionen, welche auf die fenen Glieder beschränkt waren oder den ganzen Körper ergriffen b die Scene eröffnet hatten. Allmählig können die Kranken nur met Unterstützung gehen, später büssen sie das Gleichgewicht ein und um, wenn man sie hinstellt. In manchen Fällen findet sich Trem afficirten Gliedmassen, numentlich wenn eine Bewegung intendirt Endlich tritt mehr oder minder voltständige Lähmung und Unbe barkeit der Glieder ein. In den selteneren Fällen kommt es zur bildung von Contrakturen. Wenn nach einander beide Körpert afficirt werden, so kann man in der einen bereits Lähmungserschi gen beobachten, während in der anderen noch tonische und klo

Krampfformen walten, welche sich, wenn auch in geringerem Grade, noch interkurrent auf die gelähmte Seite überspielen können. Lähmungserscheinungen gleichen Grades in beiden Körperhälften kommen vor, gehören aber zu den grössten Seltenheiten. Sobald die Extremitäten von diesen Vorgängen ergriffen sind, ist die zugehörige Seite des Rumpfes immer in Mitleidenschaft gezogen. Hie und da ist Opisthotonus beobachtet worden. In einem Fall von Reim er war Contraktur der linksseitigen Halsmuskel und die Neigung vorhanden, den ganzen Körper nach links gebeugt zu halten. Es befand sich in der linken Hälfte des Pons ein tuberkuloser Tumor. Von anderen ist dauerndes Wackeln mit dem Kopf beobachtet worden. In seltenen Fällen haben dauernde Störungen in der Motilität ganz gefehlt. So in dem Fall von Köstlin, in welchem nur einmal ein Anfall von allgemeinen Convulsionen auftrat. Bei Jablokoff und Klein haben selbst die Convulsionen gefehlt.

Die Störungen der Sensibilität lassen sich viel weniger genau constatiren. Auffüllig sind Schmerzen in den Gelenken, ohne dass sich in diesen ein krankhafter Process nachweisen lässt, bei gleichzeitiger Schwäche, Parese der betreffenden Extremität. Diese Schmerzen können sehr heftiger Natur sein. Anästhesieen der befallenen Theile scheinen die Reizzustände bald zuüberwiegen. Sanné konstatirte bei einem taberkulosen Tumor in der linken Hälfte des Pons, der sich auf den linken Pedunculus cerebri und die Corpora quadrigemina derseiben Seite erstreckt und sich dann nach rechts über die Mittellinie hinaus bis in den Pedunculus cerebri verbreitet hatte, Herabsetzung der Sensibilität in beiden Oberarmen und MangelderReflexerregbarkeit in derrechtenKörperhälfte.

Dass die vasomotorischen und trophischen Nerven bei Tumoren des Pous nicht immer unberührt bleiben, erhellt aus der Beobachtung von Turner. Hier waren bei einem Gliom in der rechten Hälfte des Pous die linksseitigen Extremitäten gelähmt. Allmählig stellte sich Abnahme der Temperatur in denselben und Atrophie ein.

Störungen in den Funktionen der Gesichtsnerven treten in der Regel contralateral zu denen des Rumpfes und der Extremitäten auf. Nur ausnahmsweise und zuweilen unter Verhältnissen, in welchen die Bedingungen nicht klar nachgewiesen werden können, entwickeln sie sich auf der gleichen Seite. Störungen in der Thätigkeit der Gesichtsnerven können ausnahmsweise vorkommen, ohne dass zugleich der Rumpf und die Extremitäten afficirt sind. Sind Störungen in den gesammten tiebieten vorhanden, so branchen sie nicht gleicher Ait zu sein. Im Gesicht können Schmerzen und Anästhesieren walten, während im übrigen Körper die Motilität alterirt ist und umgekehrt.

Wenn wir die einzelnen Nerven durchgehen, so sind Störungen m Gebiet der Riechnerven im kindlichen Alter nicht nachgewiesen.

In der Regel sind Schstörungen vorhanden von Amblyopie bis zur vollkommensten Amaurose. Nur in ganz schenen Fällen hat das Symptom gefehlt. Man hat dann zuweilen trotz krampfhafter Affectionen oder Lähmungserschemungen von Augenmuskeln zuweilen normale Schschärfe nachweisen können. Die Amblyopie und Amaurose ist nicht de direkte Folge des Ponstumor, sondern hängt von der Stauungspapile und Neuroretmitis ab, welche durch die Stauung der Bluteireulaten und des Liquor eerebrospinalis in das Werk gesetzt werden.

Affectionen des N. oculomotorius werden nicht so selten beobachtet, wie von manchen Seiten angenommen wird. Sie können nur m Stande kommen, wenn die vordere Partie des Pons der Sitz des Tumor ist, oder wenn sich dieser auf einen Pedunculus cerebri erstreckt hat. Lähmung des Rectus internus und Strabismus divergens kommt nicht häufig vor. Dagegen ist Ptosis eines oberen Augenlides nichts seltenes und scheint im kindlichen Alter hüufiger als bei Erwachsenen gesehm worden zu sein. Fast regelmässig findet man Dilatation der Pupilet Sind beide Augen betroffen, so ist nicht selten die Pumlle stärker distirt, welche sich auf der gleichen Seite des Tumor befindet. Wenn in weiteren Verlauf der Krankheit, namentlich im terminalen Stadium de Pupillen erweitert werden, so gehört dieser Vorgang zu den Druckerscheinungen, welche durch Stanung der Bluteireulation und des Laquer cerebrospinalis bedingt werden, und kann meht mehr direct auf den Tumor bezogen werden. In einzelnen Fällen hat man sowohl im Begier wie im Verlauf der Krankheit Contraktion der Pupillen beobschtet Dem Grade der Erweiterung oder Verengerung entspricht die Vernunderung der Reaktionsfähigkeit der Pupillen.

Von manchen wird angenommen, dass eine conjugirte Lähmuz des N. abducens und des Astes des N. oculomotorius, welcher den N rectus internus versorgt, charakteristisch tür Tumoren im Pons er. Dieser Zustand charakterisirt sich durch die gleiche Richtung bester Augen in der Ruhe. Unter den Tumoren des Kleinhirns habe ich erze hierher bezüglichen Fall von Vulpinn angetührt. Der Tumor betats sich im Wurm und erstreckte sich auf die rechte Hemisphäre des Grebeltum. Die Augen waren nach links gerichtet und konnten bei miendirten Bewegungen nicht über die Mittellinie hinnus rotirt werden Diese Verhältnisse sind für jetzt noch nicht spruchreif.

Lähmung des N. abducens wird nicht selten beobachtet. Sie cheracterisirt sieh durch Strabismus convergens des befallenen Auges interest einseitig und dann auf der Seite gelegen, auf welcher der Tumor

allein oder überwiegend seinen Sitz hat. Broadbent konnte in einem Fall von Lähmung des linken N. abducens nachweisen, dass ein im Boden des vierten Ventrikels entwickeltes Gliom den Kern dieses Nerven ergriffen hatte. Es gelungt aber nicht immer, den anstomischen Nachweis strikt zu führen.

Der N. trigeminus ist häufiger mit seiner sensibelen Partie betheiligt wie mit der motorischen. In der Regel ist die dem Tumor gleichseitige Gesichtshälfte afficirt. Selten wird Hyperästhesie und dann auch nur in der ersten Zeit der Krankheit und von Anästhesie gefolgt, beobachtet, häufiger ist die letztere. Diese ist gewöhnlich einseitig und nimmt die den befallenen Extremitäten contralaterale Gesichtshälfte ein. Selten liegen erkrankte Extremitäten und Gesichtshülfte auf der gleichen Seite. Das Gesicht kann in seiner sensibelen Sphäre, die Extremitäten und der Rumpf in ihrem motorischen Gebiet afficirt sein oder letztere ebenfalls Störungen der Sensibilität erfahren haben. Neben der Anasthesie der Gesichtshälfte können sowohl krampfhafte Zustände desselben, wie Lähmung zugegen sein. Sanné beobachtete in einem Pall von tuberkulosem Tumor der linken Hälfte des Pons und Pedunculus cerebri, der sich nach rechts bis in den rechten Pedunculus erstreckte. Parese der rechten Körperhälfte, linksseitige Ptosis, Herabsetzung der Sensibilität in beiden Gesichtshälften und Oberarmen.

Lähmung der motorischen Partie des Trigeminus ist selten und in der Seite ihres Auftretens analog der der sensibelen Fasern. Sie kennzeichnet sich durch Lähmung der Kaumuskel. In dem Fall von Turner (Gliom in der rechten Hülfte des Pons) folgten auf Zuckungen und Herabsetzung der Sensibilität der rechten Wange Lähmung des N. abducens und facialis. Dann folgte Hemiparese der Extremitäten, Lähmung des rechten M. masseter und temporalis und Anästhesie der rechten Gesichtshälfte.

In manchen Fällen gelingt es, den anatomischen Nachweis der Affection des Trigeminus zu führen. In dem Fall von Weber ergab die Sektion nach Anästhesie der rechten Gesichtshälfte einen tuberkulosen Tumor in der rechten Hälfte des Pons dicht am Ursprunge des Trigeminus. Auch in den Fällen von Turner und Seeligmüller ist die Affection des Trigeminus durch den Tumor anatomisch nachgewiesen.

Die Störungen der Funktionen des N. facialis treten in der Regel in der Gesichtshälfte auf, welche dem Sitz des Tumor gleichseitig und der afficirten Rumpfhälfte und Extremitäten contralateral ist. Sie sind nie allein vorhanden, sondern immer mit Affektionen anderer Nerven, des Trigeminus, Abducens, Oculomotorius, Hypoglossus vergesellschaftet. Sie betreffen nie einzelne Zweige des Facialis, sondern das gesammte

Gebiet desselben, also auch die oberen Aeste. Sie charakteristen uch seltener durch Zuckungen als durch Parese und vollständige Lahmung, also Offenstehen der Lidspulte und Herabhängen der Wangen. Auch für einzelne von diesen Fällen ist der Grund der Erkrankung anatomisch nachgewiesen. Es hatte z. B. in dem Full von Broud bent ein Grow, welches sich auf dem Boden des vierten Ventrikels entwickelt hatte, der Kern des gleichseitigen N. facialis und abducens eingenommen.

Der N. acusticus scheint seltener in Mitleidenschaft gezogen zu werden. In einzelnen Fällen ist indess mit Sicherheit Schwerhörigken bis Taubheit nachgewiesen worden, theils auf beiden Ohren, theils einseitig und dann auf der gleichen Seite mit dem Sitz des Tumor. De Affection des Acusticus ist nicht immer mit der des Facialis verküfptigkann ohne diese auftreten, ist aber immer mit Erkrankung anderer weichtsnerven vergesellschaftet.

Wie weit die ziemlich häufig vorkommende Erschwerung des Schluckens auf den N. glossopharyngens zurückzuführen seil lässt obschwer fextsetzen. Erschwerte oder aufgehobene Bewegung der Zuzzekann vielfach an dieser Erscheinung schuld sein. Wenn im weitere Verlauf der Krankheit bereits das Sensorium beginnt benommen in werden, so ist die Erschwerung des Schluckens zum Theil diesem I westande, zum Theil der Herabsetzung der Sensibilität der Schleimhauf in den betreffenden Regionen zuzuschreiben. In seltenen Fällen scheut der Geschmack vermindert oder aufgehoben gewesen zu sein.

Störungen in der Funktion des Hypoglossus sind für Tumoren de Pous charakteristische Erschemungen. Sie kennzeichnen sieb ibeis durch meist halbseitige Paresen und Paralysen der Zunge, theils sans Behinderung der Sprache. Bei halbseitiger Affection weicht die berasgestreckte Zungenspitze von der Mittellinie ab und zwar in der Regu nach der Seite des Gesichts, auf welcher der Tumor seinen Sitz hat, die contralateral zu den afficirten Extremitäten und Rumpf. Es kommt zdess auch das Gegentheil vor. Die erschwerte Bewegung der Auch wirkt hindernd auf das Schlucken. Man findet, dass die Kranker de Genossene eine Zeit lang im Munde behalten, ehe sie im Stande and " hinabzuschlucken. Die Art, wie die Sprache erschwert wurd, ist bezeichnend für die Tumoren im Pons. Den Kranken fällt das Ausspreches set Worte, welche sie übrigens in richtiger Weise für die Begriffe wahrt. schwer. Die Artikulation der Sprache wird behindert, ein Zustand von chem man den Namen Anarthrie gegeben hat. Das Anstreben, in bumaler Weise zu sprechen, steigert das Unvermögen. Ein Knabe me al Jahren, dessen Krankheit Garrod beschreibt, bediente sich meist einsilbiger Worte, weil er im Stande war, dieselben leichter auszusprecke

Mit der längeren Dauer der Krankheit steigert sich die Anarthrie, bis endlich vollständiges Unvermögen zu sprechen eintritt, der Kranke stumm wird und sich nur durch Zeichen verständlich machen kann.

Lähmungen des Hypoglossus treten nie vereinzelt auf, sondern sind immer mit Affectionen anderer Gesichtsnerven verknüpft.

Das Sensorium, die intellektuellen Fähigkeiten werden an und für sich durch Tumoren des Pons nicht benachtheiligt. In vielen Fällen hat man theils im Beginn der Erkrankung, theils bei und wohl auch in Folge der zunehmenden Lähmung der Glieder, welche die Kranken ihre unglückliche Lage fühlen liess, Alterationen der Gemüthsstimmung beobachtet. Anfangs findet man die Kranken unruhig, verdriesslich, durch die unbedeutendsten Ursachen leicht erregbar. Sie haben wenig Neigung zum Schlaf, derselbe wird leicht unterbrochen. Allmählig macht die Erregung einer immer weiter fortschreitenden Gleichgültigkeit des Kranken gegen alles, was ihn umgiebt und ihn sonst interessirt hat, Platz, und es tritt Somnolenz ein. Diese Erscheinungen sind in der Regel auf Störungen in der Bluteirculation und seröse Transsudate zurückzuführen. Endlich geht im terminalen Stadium die Somnolenz in Sopor über, aus dem der Kranke picht mehr erwacht. Der Sopor kann eine Reihe von Tagen währen, oder der Kranke auch noch bis wenige Stunden vor seinem Tode bei klarem Bewusstsein sein.

Ueber Kopfschmerzen, Schwindel wird häufig geklagt. Die Schmerzen sind bald halbseitig und entsprechen in gewisser Weise dem Sitz des Tumor oder sie werden als über den ganzen Kopf verbreitet angegeben. Sie können zeitweise sehr heftig sein, zeitweise auch völlig zur Ruhe kommen. Der Schwindel ist in manchen Fällen wahrscheinlich die Ursache ataktischer Bewegungen der Extremitäten, namentlich der unteren. Erbrechen begleitet die Geschwülste des Pons häufig, mehr in der ersten Zeit der Entwickelung, als im späteren Verhuf.

In der Mehrzahl der Fälle findet man in den ersten Stadien der Erkrankung Stuhlverstopfung angegeben. In einzelnen Fällen geht diese in Inkontinenz über, sowohl für die Sedes als für den Harn. Die unwillkührliche Entleerung des letzteren kann für sich allein, oder auch früher vorkommen, als die der Sedes.

Unregelmässige Respiration wird nicht selten beobachtet. Wenn dies Symptom in die erste Zeit des Bestehens des Tumor fällt, so muss es als von letzterem abhängig angenommen werden. Tritt es dagegen erst in späteren Stadien auf, so ist es ein Zeichen der intracramellen Raumbeschräukung und des Druckes.

Der Puls wird in der Regel von dem Tumor wenig beeinflusst. Selten und nur vorübergebend findet man in den ersten Zeiträumen der

Krankheit eine Verlangsamung desselben. Tritt mit beträchtlichen Wachsthum der Geschwalst oder durch Transsudate eine größere Raumbeschränkung im Schädel ein, so wird der Puls verlangsamt, bis un terminalen Stadium eine Lähmung des Hemmungsnerven der Herzbewegung und in Folge davon beträchtliche Frequenz des Pulses auf tritt.

4. Geschwülste der Corpora quadrigemina.

Geschwülste der Vierhügel gehören zu den Seltenheiten. Entweder sind die gesammten Corpora ergriffen oder nur die eine Seite oder an vordere oder hintere Paar erkrankt, oder endlich hat die Geschwals nur ein Corpus eingenommen. Man findet den Krankheitsprocess au die Vierhügel beschränkt oder andere Regionen des Gehirns, namentlich die nächste Umgebung in Mitleidenschaft gezogen, oder von letterer den Process auf den Vierhügel überpflanzt.

(Henoch.) Midchen von 1'4 Jahr mit Tuberculosis pulm zwn Plötzlich trat ungewöhnliche Starrheit der Augen ein. die Bulti star nach abwärts gerichtet, ihre seitliche Bewegung unbehindert, dazen war das Kind nicht im Stande, sie nach oben zu richten. Pup ein mittlerem Grade dilatirt, geringe Reaktion. Häufiges Greifen nach den Kopf. Vier Wochen nach dem Auftreten der ersten Erscheinungen Erbrechen nach dem Trinken. Eine Woche später Somnolenz, kan exegungen, Parese des rechten Armes, grosse Fontanelle stark gewöht und pulsirend, Puls verlangsamt, unregelmissig, Respiration bestellen Zum vollständige Paralyse der rechten Körperhalfte, auch der Nurmalis in allen seinen Zweigen gelähmt. Strabismus des rechten Auges linke Pupille stärker dilatirt. Anfälle von allgemeinen Convus von welche auch die gelähmten Glieder erfassten, Sopor. Tod sieben Weber nachdem die ersten Krankheitssympt me beobächtet waren.

Die Sektion ergab: Akute militie Tuberkulose der Pia an der Biowund in den Fossas Sylvii, die Maschen der Pia an diesen Stellen, der auch an der Convexität mit trübem dünnfischigem Exsudat gefoldt. In den Piexus chorioider einzelne graue militier Tuberkel. Seitenvezitike beträchtlich dilatirt und mit heller seröser Flüssigkeit gefüllt. Im lazien linteren Corpus quadrigeminum ein runder gelber tuberkulöser Taziv von der Grösse einer halben Bohne. Die angrenzende Hirmsubstant einehmt normal. Tuberkulose der linken Lunge und Milz. Verkässig der Bronchials und Mesenterial-Drüsen.

Der von mir beobachtete und im Jahr 1864 in der Berliner klussehen Wochenschrift publicirte Fall von Tuberkulose der Corpora quadrigemina zeichnet sich von dem vorstehenden dadurch aus, dass erstete die Erkrankung die gesammten Vierhügel betraf, zweitens die Menzgitis basilaris tehlte. Er betraf ein Mädchen von 3 Jahren mit allzemeiner Tuberkulose. Eine Einschränkung des Schvermögens konstenicht konstatirt werden, dagegen war doppeltseitige Itosis vorhanden mittlere Dilatation der Pupillen und träge Reaktion derselben. Die Bubkonpten frei nach allen Seiten bewegt werden. Heftige hoptschmer-

zen. Ausserdem verlief dieser Fall mit epileptiformen Krampfanfällen.

(Fleischmann.) Knabe von 8 Jahren. Lehmung der rechten Körperhälfte, Parese des rechten N. factalis. Linke Pupille erweitert, Ptosis des linken oberen Augenlides. Sprache erschwert, lallend, Respiration verlangsamt, Sedes und Urm unwillkübrlich entleert. Pieber, Sopor, Tod drei Wochen nach Beobachtung der ersten Krankheitserschemungen. Die Sektion ergab käsige breitge Erweichung der linken Corpora quadrigemina. Ausserdem im linken Ganglion uncinatum mehrere gelbe käsige Heerde.

(Pilz.) Beobachtung aus meinem Kinderspital. Mädchen von 3 Jahren, welche Meningitis durchgemacht haben soll. Seit jener Zeit soll geistige Schwäche eingetreten und das Vermögen zu gehen und zu sprechen vermindert worden sein. Ebenfalls seit jener Zeit wird die unfreiwillige Entleerung der Sedes und des Urins, gellendes Aufschreien im Schlaf,

grosse Gefrässigkeit datirt.

Bei der Aufnahme am 27. Juni 1869 findet sich vollständige Imbecillität. In den Lungen weit verbreitete Rasselgeräusche.

Am 15. Juli an verschiedenen Stellen des Körpers Pemphigusblasen. Schwellung der Bronchialdrüsen.

Am 22. Juli Ptosis links, welche sich bis Ende des Monats steigert. Die ophthalmoskopische Untersuchung ergiebt keine pathologischen Veränderungen.

Vom 11.—28. Juli Fieberbewegungen mit lebhaften Schwankungen der Temperatur und Pulsfrequenz, während die Frequenz der Respiration mit geringem Wechsel ziemlich gesteigert blieb. Dann folgte eine fieberfreie Zeit bis Ende August.

Am 6. August beträchtliche Dilatation der linken Pupille, während die rechte von normaler Weite ist. Linke Pupille zeitweise nach unten verzogen. Bewegung des linken Bulbus nach innen behindert, nach aussen frei. Der hake Mundwinkel hängt beim Schreien. Parese der rechten Körperhälfte.

Am 19. August: Die Ptosis des linken oberen Augenlides nimmt zu. Linke Bulbus nach unten und aussen gewälzt und prominent.

Am 23. August: Ptosis und Lähmung des M. internus nehmen mehr zu. Tremor der rechten oberen Extremität.

Am 4. Oktober: Stetiger Verfall der Kräfte. Die Erscheinungen prägen sich immer deutlicher aus, namentlich die rechtsseitige Hemiplegie, zu welcher sich eine mässige Contraktur im Ellbogengelenk gesellt hat. Tremor der rechten Extremitäten. Vollständige Paralyse des linken N. facialis. Seit mehreren Tagen hänfiges Erbrechen.

Vom 28. August bis 8. Oktober Fieber mit Schwankungen, welche im Grossen und Ganzen der früheren fieberhaften Zeit entsprechen.

Am 14. Oktober: Vollkommene Ruhe in der Rückenlage. Beim Aufsetzen vollführt der Olerkörper regelmässig folgende Bewegungen: Zuerst nach hinten, dann nach rechte, dann nach vorn, links vorn und dann nach links hinten wiederum in derselben Reihenfolge weiter. Tremor der rechten Extremitäten unverändert, Schneller Collapsus. Somnolenz.

Bald stellt sich Sopor ein und der Tod erfolgt am 21. Oktober, ohno dass Convulsionen voraufgegangen wären.

Vom 16. Oktober bis zum Tode ist ein fieberhaften Stadium som dritten Mal eingetreten, welches hochgrudiger wie die vorhergegungenest, sich sonst aber in den Schwankungen wenig von denselben unzesene,det. Eine Unregelmässigkeit oder Verlangsamung des Pulses at nie beobachtet worden.

Sektren: Bedeutende Füllung der Gehirnvenen, betrüchtliche Menge von Transsudat in den Maschen der Pia. Gyri abgeplattet. Gedem de Gehirns, welches auf seinen Durchschmitten zahirende Blutpunkte zeit Grane und weisse Substanz deutlich geschieden. Betrüchtliche Aussiemung der Seitensentrikel, welche mit seriser blutiger Filissigkeit getig sind. Die Corpora quadrigemins sind in einen gelölich weissen tüberkulösen Tumor verwandelt, der die Grösse einer mitteren Waltinsse lat, in den dritten Ventrikel vordrängt, den Aquaeductus Sylvu aber mit vollständig zusammendräckt. Mässige Erweichung der angrenzende Hirnsubstanz.

Bronchialdrüsen frisch geschwellt, zum Theil verkäst. Verlireitete Tuberkulise der Lungen. Mesenterialdrüsen geschwellt und theilweise verkast.

(Kohts.) Knabe von 7 Jahren, mit zu grossem Kopt geleren lernte erst mit 2% Jahren gehen und soll im Alter von vier Jahren legonnen haben zu stottern.

Ein Jahr vor seinem Tode trat unsicherer schwankender Gang sof, dabei Gefühl von Schwäche und Kilte in den Beinen. Fünf Minite später Unvermögen zu gehen und zu stehen, Strabismus. Harnretent.

Bei der Aufnahme in der Klimk zu Strassburg undet sich das Seisorium frei, Strabismus divergens des nechten Auges. Unvermögen zugehen, breitbeiniges schwankendes Stehen, Umfallen bei geschlosseren Augen. Keine Schrungen der Sensibilität und Rellexerregbarkeit. Augefrei beweglich, Linker Oberschenkel starker als der rechte. Im Legen ziemlich freie Bewegungen der unteren Extremitäten.

Einen Monat später Fall auf den Hinterkopf, lebhafte Schmerzes.

rechtsseitige Amblyone.

Zwolf Tage vor dem Tode bringt der Kranke die Beine, wenn mit ihn tiehversuche machen lassen will, in die Stellung des tenn vagate Bei Versuchen zu stehen oder mit Unterstützung zu gehen, ist in ist die Neigung verbinden, nach rechts zu talten. Zuweilen leichte Erestsperis. Mässiger Grad von beiderseitiger Neuritis optien und Am't sie

Allmahlig heftige Schmerzen im Occiput. Opisbotonus, Parss oberen Extremitaten, doppeliseitige Ptosis, Bulla in den Schmerzant auch oben roturt, Puls vermingsamt und imregelmissig.

Sechs Tage vor dem Tote lassen die Antille nach, anschemente

Besserung, Plätzlicher Tod ohne besendere Symptome.

Sektion: Der Oberwurm ist von einer Cyste eingenommen, welbe mit hellem Serum gefühlt ist. Sie reicht bis zur Decke des viere Ventrikels, steht mit demselben in Verbindung und ist von ihm dasse eine dünne Lage erweichter Hirosubstanz getrennt. An diese titte nach vom grenzt ein Cystomyxom von der Grösse einer Krische, welche die beiden hinteren Corpora quadrigemina und das Velum meduaarigefasst hat und nach dem vierten Ventrikel verspringt.

(Jäger.) Knabe von 12 Jahren wird wegen Ertrechen und Stat.

verstopfung im Spital zu Strassburg aufgenommen. Sensorium frei, lebhafte Kopfschmerzen. Keine Störungen im Gebiet der Motilität und Sensibilität. Pupillen gleichmässig eng. Somnolenz. Drei Tage nach der Aufnahme plätzlicher Tod.

Sektion: Dura gespannt, Gyri abgeflacht. Geringe Menge seröser Flüseigkeit im subduralen Raum. Im hinteren Theil des rechten Thalamus opticus ein prominirendes Gliom, welches sich auf den Anfang der Corpora quadrigemina erstreckt und auf das Crus cerebelli ad pontem und den vordersten Theil des Überwurms übergeht. Die Geschwulst liegt hauptsächlich nur auf der rechten Saite. Sie ist blunken, wird gegen das Kleinhirn hin weicher und zum Theil von schwefelgelber Parbe. Sie geht ohne scharfe Begrenzung in das umgebende Gewebe über.

(Hirschberg Berlin, klin, Wochenschrift 1879 no. 47. p. 704.) Müdehen von 3 Jahren. Paralyse des linken Oculomotorius, Parese des Oculomotorius, Facialis und der Extremitaten der rechten Seite. Beiderseits Stauungspapille, Sehstörungen. Es wurde ein Tumor von wahrscheinheb tuberkulöser Beschaffenbeit in der linken Halfte des Pons diagnosticirt. Nach fünf Monaten Contractur und choreaartige Bewegungen der rechten Extremitäten. Lähmung beider Oculomotorii, links stärker. Atrophie der Sehnerven. Sensorium frei. Bei der Sektion fand sich ein wallnussgrosser gelber trockener tuberkulöser Tumor, welcher die Corpora quadrigeming, vorzugsweise die linken erguffen hatte, und in den Pons hinemragte. Der weisse Marküberzug der Vierhügel war normal, Der Tumor hatte sich in dem grauen Theil entwickelt. Ausserdem ventrikulärer Hydrops.

Ich weise schliesslich auf den Fall von Sanné hin, der unter den Tumoren des Pons angeführt ist. Der tuberkulose Tumor nahm die linke Hälfte des Pons und den linken Pedunculus cerebri ein, erstreckte sich bis zur Oberfläche der linken Corpora quadrigemina, überschritt die Mittellinie nach rechts, füllte den Raum zwischen den Grosshirnschenkeln aus und drang auch in den rechten ein.

Die Funktionen, welche man den Corpora quadrigemina zuschreibt, sind verschieden und zum Theil widersprechender Natur. Bald hat man bei Tumoren dieser Hirnregion gewisse Symptome, welche man für charakteristisch hielt, beobachtet, bald haben dieselben gefehlt. Ein Hauptgrund hiervon liegt in der zu geringen Zahl von Beobachtungen. Um die verschiedenen Auffassungen zu klären, muss man festhalten, dass die Corpora quadrigemina der Ort sind, an welchen Bahnen des Opticus, Oculomotorius und Sympathicus zusammenschleifen. Ihre wesentlichste Funktion muss demnach die sein, den Akt des Sehens und namentlich die Coordination der Bewegungen der Bulbi zu regeln. Wenn die Retma in Folge von Erkrankung nicht mehr im Stande ist, Bilder aufzunehmen, werden die Bewegungen der vom Oculomotorius versorgten Muskel in ihrer Coordination beeinträchtigt. Umgekehrt

findet, wenn die letzteren Störungen vorhanden sind, eine Behinderung des Schaktes statt.

Da das Schen zu den Faktoren gehört, auf welchen das Gleichgewicht des Körpers und die Coordination seiner Bewegungen beruht, so ist erklärlich, dass Aufhebung des Sehvermögens, namentlich aber perverse Richtungen der Sehachsen im Stande sein werden, das Gleichgewicht und die Coordination der Bewegungen zu beeinträchtigen. In der Beobachtung von Kohts stand der Kranke unsicherer und fiel endich um, sobald man ihn die Augen schliessen liess. Neben den Funktionstörungen der Zweige des Oculomotorius, welche die Bewegungsmuskel der Bulbi und der oberen Augenlider versorgen, beobachtet man in der Regel Starrheit der Pupillen. Man findet dieselben bald dilatirt und dabei oft verschiedene Weite derselben, bald von normaler Weite, aber die Reaktion der Iris gegen Licht ist aufgehoben, sie ist unbeweglich. Wie viel von dieser Störung auf den Oculomotorius oder Sympathicis zu schieben ist, lässt sich vor der Hand nicht entscheiden.

Wenn Amblyopie und Amsurose zur Beobachtung kommen, so und diese zumeist durch Stauungspapille und Neuroretinitis bedingt und letztere die Folgen complicirender Processe, namentlich tuberkuloser Meningitis. Den Complikationen in den einzelnen Krankheitsgeschichten sind überhaupt verschiedene Symptome zuzuschreiben, welche unt den Corpora quadrigemina nichts zu thun haben.

Für die letzteren ist die doppeltseitige Affection der betreffenden Nerven charakteristisch. Man findet also den gleichen Strabismus, Ptosis, dauernde Stellung der Schachsen nuch abwärts auf beiden Seiten. Nicht immer sind alle Aeste des Oculomotorius afficirt. In dem von met publicirten, von Complikationen ganz reinen Fall bestand nur Ptom auf beiden Seiten, dagegen war die Bewegung der Bulbi völlig unbehindert. Ueberhaupt scheint Ptosis ein häufigerer Befund zu sein als Strabismus.

Tumoren der Vierhügel scheinen Kopfschmerzen zu bedingen. le dem Fall von Kohts, in welchem freilich zugleich eine Cyste in dem oberen Wurm des Kleinhirns vorhanden war, traten sie zeitweise in sehr heftigen Anfällen auf.

Die Corpora quadrigemina scheinen in einem gewissen Zusammenhang mit der Entleerung der Blase und des Mastdarms zu stehen, weit man bei Tumoren unwillkührliche Entleerungen geschen hat. In Bezug auf die Blase ist beobachtet worden, dass der Inkontinenz eine Retention des Urins und schwierige, langsame Entleerung voraufgegrangen ist.

Erklärungen für die Anarthrie und rechtsseitige Paralyse in Fleischmann's Fall, für die epileptiformen Anfälle in meinem, und

die anffallenden Bewegungen des Rumpfes in dem Fall von Pilz können nicht gegeben werden.

Die in den Krankheitsgeschichten aufgeführten Erscheinungen bieten genug Verschiedenheiten. Streift man die Symptome, welche von den Complikationen abhängig sind, ab, so treten fast überall die Störungen im Gebiet des Oculomotorius in den Vordergrund, daneben Störungen des Schvermögens. Man hat, wenn einer von beiden Vorgängen vorwiegend erschien, dies dadurch erklären zu können geglaubt, dass die beiden vorderen Vierhügel in näherer Beziehung zum Sehvermögen stünden, während die beiden hinteren hauptsächlich die Thätigkeit des Oculomotorius beeinflussen sollten. Diese Auffassung kann indess bis jetzt nicht hinreichend begründet werden. Der Wechsel in den Erscheinungen, das Fehlen einzelner, das Auftreten anderer, ausserdem die Eigenthündichkeit, dass die Symptome in der Regel doppeltseitig zu Tage treten, ist durch andere Ursachen bedingt. Es scheint, dass die Vierbilgel unter sich in zu inniger Verbindung stehen, als dass bei partieller Affection derselben die übrigen nicht in Mitleidenschaft gezogen werden sollten. Dadurch erklärt sich die doppeltseitige Affection in Henoch's Fall, obwohl der Tumor nur das eine hintere Corpus quadrigeminum eingenommen hatte. Ebenso waren in dem Fall von Kohts, in welchem der Tumor nur das hintere Vierhügelpaar eingenommen hatte, sowohl Störungen im Gebiet des Oculomotorius als auch doppeltseitige Amblyopie und Neuritis optica vorhanden. Schwieriger als diese Ausbreitung der Erscheinungen ist zu erklären, wesshalb die Symptome zuweilen nur in beschränkten Gebieten auftreten, z. B. nur doppeltseitige Ptosis ohne Betheiligung der anderen Aeste des Oculomotorius vorbauden ist, wesshalb die Störung des Sehvermögens fehlen kann, und endlich, wesshalb die Symptome in seltenen Fällen einseitig auftreten können.

Man muss vor allen Dingen festhalten, dass wir es hier mit der langsamen Entwickelung von Tumoren zu thun haben. Diese können in ausgedehnter Weise zerstörend auf die Hirnsubstanz wirken, also Leitungsbahnen direkt auf heben, oder deren Funktionen durch Druck benachtheiligen. Die Folgen werden Lähmungserscheinungen verschiedenen Grades in den von den Vierhügeln beeinflussten Nervengebieten sein. Hat der Druck des allmählig wachsenden Tumors nur in gewissen Nervenbahnen die Leitung aufgehoben, ist diese dagegen in anderen erhalten geblieben, so wird die funktionelle Störung nur in einzelnen Zweigen der betreffenden Nervengebiete auftreten.

5. Geschwülste der Pedanculi cerebri.

Da in den Grosshirnstielen sowohl motorische, wie sensible und vasomotorische Leitungsbahnen verlaufen, so können diese vereinzelt oder

insgesammt afficirt sein. Die dadurch veranlassten Störungen werden immer halbseitig sein und zwar, was die Extremitäten betrifft, sich in der Körperhälfte befinden, welche dem Tumor contralateral gelegen ist.

(Archambault.) Kind von drei Jahren mit einer Existess in der Stirn. Paralyse des rechten Oculomotorius, der Extremitaten und des Facialis der linken Körpenhältte. Die Hemiplegie war die primite Erkrankung gewesen und zwei Monate später dieser die Lähmung des Oculomotorius gefolgt. Archambault stellte die Diagnose auf eine Erkrankung des rechten Pedunculus cerebri. Zwei Wochen spiter arfolgte das tödtliche Ende durch Laryngitus erouposa. Die Sektion wie einen Tuterkel von der Grösse einer Haselnuss nach, welcher im rechte Pedunculus cerebri seinen Sitz hatte. Er befand sich vor dem Ursprung des Oculomotorius und fibte einen Druck auf denselben aus

(Henoch.) Sechs Wochen vor dem Tode heftige Kopfschmerren und Stuhiverstopfung. Schwankender Gang, baufiges Hintalien, Pissodes rechten oberen Augenfides. Neun Tage vor dem Tode stierer Back. Pupillen dilaturt, grosse Unruhe, Kischwerung der Sprache und de Schlingens, Sensorium frei. Rotatorische Bewegungen des kopfes. Beträchtliche Störung der Coordination der unteren Extremitäten, weicht im Liegen normal bewegt werden können. Parese der oberen Fatremtäten, besonders der linken. Die Sektion ergab ein grosszelliges Sareon an der Basis, die Pons und das Crus cerebelle ad pontem sin untasend. Die Pedunculi cerebri sarkomatos infiltrurt, Corpora quadrigemus abgeplattet. Hydrops sämmtlicher Ventrikel.

(Church.) Knabe von 5 Jahren. Euf Fage vor dem Exitus Ethalis Kopfschmerzen, Erbrechen, Fieber. Stahlverstoptung. Puss anregelmässig, Strabismus. Sensorium frei. Sekti in: Hiruwindungen abgeflächt. Basale Entzündung der Pia ohne miliare Tuberkel. Eins tisige tuberkulöse Geschwulst im Cerebellum von der Grösse einer Mande Ein kleinerer tuberkulöser Tumor im rechten Pedanculus cerebri. Frisse Pleuritis. Residuen abgelaufener Peritonius. Mediastinal- und Messiternal-Drüsen geschwellt und verkast. Darmgeschwitte, Nietenaussess

Förster.) Mädehen von 18 Wochen. Strabismus divergen: and constante Rechtsdrehung des Kopfes. Erbrechen seiten. Wenig Feder In den letzten Lebenstagen Convulsionen. Die Sektion ergab, tevn abgeflacht, Pia anamisch. Akute Tuberkuloso der basalen Pia. In dez erweiterten Ventrikeln, deren Wandungen erweicht sind, eine rentorie Menge klarer Flüssigkeit. Auf der linken Seite des Tentorium cere abbetindet sich ein tuberkulöser Tumor von der Gröcse einer Erise, der auf den hinteren linken Grosshirulappen drückt. Im linken Urus einer nach den Corpora quadrigemina zu ragend eine gleich beschäffens beschwulst von unregelmässiger höckeriger Überflache und der Grosse einer Vogelkusche. Ausserdem miliare Tuberkulose in den Lungen und Erweichung und Verkasung der gesehweilten Brombisidirüsen

(Fleischmann.) Mädchen von 11 Jahren. Heitiger K pischaers. Sensorium getrübt. Sprache verlangsamt, rechte Pupille orweitert. Immer der oberen. Contraktur der unteren Extremnisten Erbrechen bestättigen, Bauchdecken eingesunken, Aufsoufzen, Puls unregennen.

Zwei Tage vor dem Tode Sopor. Die Sektion ergi-bt einen küsigen Tumor in, rechten Pedanculus cerebri, nahe der Stelle, wo dieser in die Grosshirnhemisphäre ausstrahlt. Eine zweite gleich beschaffene Geschwulst befindet sich in der rechten Kleinharnhälfte.

Ein Kribe von 2 Jahren erkrankt unter Cenvulsienen. Sensibilität berabgesetzt. Ptosis des rechten oberen Augenhides, Parese des gleichseitigen Facialis. Tremor der Hande. Contraktur der Nackenmuskel rechter Seits und der Flexoren der Finger. Trismus. Rechte Pupille dilaturt. Reaktion beider Pupillen trage. Unregelmassiger Puls, seufzende Respiration. Sektion. Im Pons ein abgekapselter turerkulöser Tumor von der Grösse einer Erbse, ein gleich beschaffener im rechten Pedunculus eerebri. In den beiden Remisphären des Grosshirns oberflächlich gelegene zahlreiche kleine tuberkulöse Tumoren.

Ein Knabe von 2 Jahren erkrankt mit Tremor der rechten Hand. Dann treten Kopfschmerzen und allmatlig Herabsetzung der Sensibilität auf. Opisthotonis. Paralyse der rechtsseitigen Extremitäten. Parese des rechten Facialis. Ptosis des linken oberen Augenlides. Linke Pupille dilatirt. Amaurose. Strabismus divergens. Rechtsseitige Otorrhoe. Seufzende unregelmassige Respiration. Fieberbewegungen. Sektion: Tuberkutiser Tumor, der den linken Pedanculus cerebri in seinen inneren Schichten vollständig eingenommen hat, wahrend die ausseren über denselben hinweggespatunt liegen. Der linke Thalamus optieus in eine kärnige tieschwuist von der tirösse einer Kastanis verwandelt.

Mädchen von 21 Jahren erkrankt mit Convulsionen. Bauchdecken eingesunken. Dilatation der rechten Pupille. Hydrocephalischer Schrei, Separ, Sektion: Tuberkulöse basilare Meningitis. Im rechten Pedunculus cerebri ein käsiger Tum ir von der Grösse einer Erbso mit centralem Zerfall.

(Bell.) Knabe von 11 Jahren. Heftige Schmerzen im flinterkopf, Lähmung und Anästhesie der rechten Extremitäten Lähmung der gleichseitigen Gesichtshilfte. Strabismus, Amblyopie. Stammeinde Sprache, Sedes unwickührlich entleert. Heitige Dehrien, Tod ohne krampfhafte Erscheinungen. Sektion: Tuberkulose der Lungen. Ein tuterkulöser Tumor in dem rechten Pedunculus eereori. Eine gleich beschäftene Geschwulst im Pons und viert in Ventrikel und drei solche Tumoren in dem Kleinhirmhilften.

Ein Mädchen von 1% Jahren wurde am 17. März 1870 in meinem Spital aufgenommen. Ziemlich gut genahrter Körper, blasse Gesichtsfarbe, Grosser Kopf (Umfang 46% zu 44 Brustumtang). Bulbi etwas prominent, nach oben rotirt, Schachsen paradel gestellt. Leichter Nystagmus des linken Auges. Pupillen dilatirt, die linke weiter als die rechte, ohne Reaktion. Sopor. Seufzende unregelmässige Respiration. Häutiges Aufschreien. Vordere Bauchwand nicht eingesunken. Puls beschleungt, Temperatur auf normaler Höhe oder subnormal.

Am 18. Marz: Procis links. In der rechten Chornoidea lässt sich deutlich ein Taberkel nachweisen.

Am 19. März: Dauernder Sopor Grosse Fontanelle stark gespannt. Stridor dentium. Contraktur der Kniegelenke.

Am 20. März: Parese der rechten oberen Extremität. Zustand sonst unverändert.

Tod am 21. Abends, ohne dass Convulsionen voraufgegangen waren.

Die Fiebermessungen ergaben:

l'uls.						Temperatur.			Resputation		
			M.	M.	A.	M	М.	A.	M.	M.	A.
Am	17.	März	:	140.	112.		37.6.	35.3.		20.	20.
77	18.	94	116.		100.	36,3.	34.4.	34.6.	16.		20
			188.		104.	35,3.	56,3,	34,5.	24.	22.	34
	20.	_	128.	180.		39.9.	37.	35.5.	22.	18.	

Die Messung gleich nach dem Tode ergab 38.2, eine Stunde später 34.7 Sektion: Gehirn 1 K. schwer. Sinus und Venen mit Blut gefüllt. Gyri abgeflacht. Tuberkulöse Meningitis an der Basis mit reicht hem Exsudat in den Maschen der Pia. Seitenventrikel beträchtlich erweitert und mit seröser Flüssigkeit gefüllt. Hochgrudiges Oedem dex Gehirm. Graue und weisse Substanz scharf geschieden. In dem rechten Pedazeulus cerebri in der Nahe des Nopticus ein gelbgrüner tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Erbse. In der Chornoidea des rechten Augsein gelbliches tuberkulöses Conglomerat. Lanke Chornoidea frei.

Tracheal- und Bronchial-Drüsen geschwellt und zum Theil verliet. In den Lungen vereinzelte Heerde von käsiger Peribronchitis, ausserten zahlreiche miliare Tuberkel. Letztere auch in reichlicher Menge in der Pleuren sowohl der Lunge als der Brustwand. Tuberkel in der Capel von Leber und Milz, vereinzelte auch im Gewebe der letzteren. Finkkulärer Ausfall dieht über der Valvula Bauhim und in den Peyersten Drüsenhaufen. Mesenterialdrüsen betriehtlich geschwellt und vernist.

Am genauesten sind wir bei Tumoren in den Grosshirnschenkelt über die Störungen im Gebiet der Motilität unterrichtet, weil diese am auffälligsten sind und am leichtesten constaturt werden können. Ueber die Störungen in den sensiblen und rasomotorischen Bahnen ist uss weniger bekannt. Als Regel gilt, dass Erscheinungen sowohl des Reizes als der Lähmung im Rumpf und den Extremitäten in der Körperhaufte auftreten, welche dem Sitz des Tumor contralateral gelegen ist. Dis gleiche Verhalten zeigen die Gesichtsnerven mit Ausnahme des Oculmotorius. Dass der letztere auf der gleichen Seite mit dem Sitz der teschwulst afficirt wird, ist von dem innigen Zusammenhang des Nerven mit dem Pedunculus cerebri abhängig. Der Oculomotorius tritt nämlich nach Henle in geringer Entfernung von dem Pons an der Grenze zwischen Basis und Haube aus dem Grosshirnschenkel mit einer Reihe son neun bis zwölf platten Bündeln herror, welche bald nach dem Ursprunge sich zu einem cylindrischen Strang vereinigen. Das Paradigma eines Tumor, der die motorischen Gebiete eines Grosshirnstiels gefasst hat. ist demnach Ptosis des oberen gleichseitigen Augenlides und Lähmurg des Gesichts, des Rumpfes und der Extremitäten der anderen Körperhalfte. Den Paralysen kann Tremor voraufgehen und Contrakturez ihnen folgen. In der Regel pflegt der Zweig des Oculomotorius, welcher die mit dem Sitz des Tumor gleichseitige Iris versorgt, chenfalls gr

lähmt und in Folge davon Dilatation der betreffenden Pupille zugegen zu sein. Gleichzeitig findet sich Strabismus divergens und Amblyopie desselben Auges. In den Fällen, in welchen eine doppeltseitige Affection der Extremitäten beobachtet worden ist, sind entweder beide Pedunculi cerebri von der Geschwulst erfüsst worden, oder diese Erscheinungen sind durch Entwickelung von Tumoren an anderen Stellen des Gehrrus, welche die vorhandenen Symptome beeinflussen konnten, oder durch complicirende Krankheiten des Hirns und seiner Häute, namentlich durch akute miliare Tuberkulose der Pia und nachfolgende Meningitis bedingt worden. Man kann sich auch der Muthmassung nicht entschlagen, dass in manchen Fällen, in welchen die Symptome mit dem anatomischen Befunde nicht in Einklang zu bringen sind, die Sektion nicht genau genug gemacht sein möchte.

Wenn die motorischen Fasern des Pedunculus cerebri von der Geschwulst nicht erfaset werden, so finden sich keine Störungen im Gebiet der Motilität vor, wie der Fall von Gintrac, den Nothnagel anführt, beweist.

Ueber Störungen im Gebiet der sensiblen und vasomotorischen Nerven bei Tumoren des Pedunculus liegen aus dem kindlichen Alter keine verlässlichen Beobachtungen vor. Soviel wird man aber von vornherein annehmen können, dass Geschwülste, welche auf die sensiblen Bahnen beschränkt bleiben, auch nur auf diesem Gebiet Störungen, also Hyperästhesieen, Anästhesieen bewirken werden. Ist der Pedunculus in seinem ganzen Durchschnitt vom Tumor eingenommen, so finden Störungen in den gesammten zugehörigen Leitungsbahnen statt.

Das Sensorium wird an und für sich durch einen Tumor im Pedunculus nicht alterirt. In einzelnen Fällen ist über Kopfschmerz geklagt worden.

Erbrechen, Erschwerung der Sprache und des Schlingens, Störungen in der Coordination der Bewegungen, Neigung nach einer bestimmten Seite hin zu fallen. Anfälle von Convulsionen, Delirien, Sopor, Störungen der Respiration und Herzthätigkeit, fallen nicht den Tumoren der Grosshirnstiele, sondern complicirenden Processen zur Last. In manchen Fällen, namentlich wenn die Tumoren umfangreich oder gar in beiden Pedunculi vorhanden sind, mögen manche dieser Erscheinungen auf Fernwirkungen, besonders im Pons zu beziehen sein.

6. Geschwülste der Thalami optici.

Den Thalami hatte man früher verschiedene Funktionen zugeschrieben, welche sich namentlich auf das Schvermögen, die Gebiete der Sensibilität und Motilität beziehen sollten. Soviel scheint festzustehen, dass sie mit dem letzteren in keiner direkten Beziehung stehen.

(P112) Ein Knabe von 4 Jahren wurde am 2. Dezember 1869 in

memem Kinderspital aufgenommen. Mageres Kind mit Catarali beiden Augen und Strabismus convergens. Beträchtlich entwickelte chitis. Doppeltseitige ehronische Pneumonie.

Am 8. Dezember entwakelt sich lebhafter Nystagmus.

Am 10. Dezember: Parese des linken Facialis und schwäche des linken oberen Augeniedes.

In den folgenden Tagen schreitet der Process in der Lunge of vorwärts, es treten Durchfälle und Collagens ein.

Vom 13. Dezember an Somnolenz. Tod ohne vorautgegangene Ki

anfille am 23. Dezember Morgens.

Sektion: Lebhatte Hyperämie der Pia, nirgends in derselben Tuberkel. Gehirn wiegt i K. 9 L. In den Sinus transversus hiterinisel. Seröser Erguss in den Maschen der Pia. Gehirn vormaler Consistenz, graue und weisse Substanz scharf getrennt, au Durchschnitten zahlreiche Blutpunkte. In beiden Seitenventrikelmässige Menge klaier seröser Filissigkeit, zusammen etwa 20 Gmittleren Theil des linken Thalamus ein gelögetiner Tuberkel und mit geringer centraler Erweichung.

Tuberkulöse Ulcerationen an der Epiglottis und im Kehlk opfsige Heerde in beiden Lungen. Bronchialdrüsen geschweilt und v Transsudat im Perikardium. In der geschweilten Leber mehrere käsige Heerde. Tuberkulöse Knoten in der Mitz. Mesenterialdrüs

schwellt und verkäst,

(Henoch.) Mädchen von 5 Jahren. Seit Jahren hie und hafter Kopfsehmerz. Am 28. November 1862 plötzlich ein apopletinsult mit Bewusstlosigkeit und nachfolgender Hemiplegie der Seite. Schmerz in den gelähmten l'articen. Zungenspitze wei blinks ab. Pupillen normal.

Am 4 Dezember mehrmals Erbrechen, Lebhafte Kopfschmerzerubiger Schlaf, Schmerzen in dem gelähmten Bein. Massiges Milmählig entwickelt sich Somnolenz und nanmt stetig zu.

Am 16. Dezember treten, nachdem die Symptome in den senen Tagen ziemlich unverändert geblieben waren, allgemeine (sionen auf. von denen das linke Bein um stärksten betroffen ist seibe scheint nach solchem Anfail freier bewegt werden zu könfrüher. Die Lühmung des Facialis scheint fast geschwunden zu Die Zeichen der tuberkulösen Meningitis treten immer deutlicher und die Kranke stirbt am 24. Dezember.

Sektion: Akute miliare Tuberkulose der Pia mit basilarer unterkulöser Meningitis. Ventrikel beträchtlich erweitert und mit serösem Erguss gefüllt. In der äusseien unteren Partie des Thalamus ein tuberkulöser erweichter Tumer von graufstihlicher in welchem sich einzelne gelbe Knöteben erkennen lassen. Mit berkulose der Lungen Bronchialdrüsen geschwellt und verksst.

(Fleischmann.) Knabe von 31. Jahren aus tuberkulder F. Am 11. Juni 1871 mehrmals Erbrechen, dann Convulsionen, wekt geringen Unterbrechungen zwei Tage währten. Es folgte Lähmurschten Seite mit vollständiger Aphasie, terner eine Woche hindur

freiwillige Entleerung von Urin und Sedes. Schmerzen in der linken Hälfte des Kopfes, nächtliches Aufschreien.

Am 18. Juni: Sensibilität beider Korperhälften gleich. Rechtsseitige Hemiplegie imt Contraktur der Flexoren des Ellbogengelenks und der Finger. Puls verlangsamt. Vollständige Aphasie. Beide Pupillen gleich weit. Sensorium frei, der Knabe versteht das Gesprochene und bewegt die linke Hand willkührlich.

Am 21. August: Vollständige Lähmung der ganzen linken Körperhällte. Unregelmässige stossweise Athmung, Lähmung des Zwerchfells, vordere Bauchwand eingesunken. Pupillen von gleicher Weite. Schmerzen in der linken Kopfhälfte. Puls verlangsamt, unregelmässig. Wenige Stunden nach Auftreten dieser Erscheinungen erfolgt der Exitus lethalis.

Sektion: Schädeldach dünnwandig, Dura gespannt. In der Rindenzubstanz der linken Grosshunhemisphäre, namentlich im Unterlappen
gelbe käsige Heerde von unregelmässiger Form, theils hart, theils erweicht. Im linken Ihalamus und neben dem linken Corpus striatum in
der Marksubstanz ein gelber käsiger tuberkulöser Tumor von der Grösse
einer Haxelnuss. Im Pons und in den Hemisphären des Kleinhirus abgekapselte tuberkulöse Tumoren. Gyri verstrichen. Seitenventrikel beträchtlich erweitert und mit klarer seröser Fitzsigkeit gefüllt. Miliare
Tuberkulose der Lungen, Leber, Milz, Nieren, Schleinhaut des Dünndarms. Schwellung und Verkäsung der Mediastinal- und MesenterialDrüsen.

(Ebstein.) Mädchen von 21.1 Jahren. Nach Ablauf des ersten Lebenspahres entwickelte sich Schwäche in den Extremitäten der rechten Körperhältte, das Kind hörte auf zu gehen und konnte mit der rechten Hand nichts halten. Der frühere Frohsinn schwand, das Kind wurde verdriesslich. Seit Anfang Dezember 1866 Nystagmus beider Augen und leichter Exophthalmus des linken. Mitte Januur 1867 wurde Lähmung des linken Oculomotorius konstatirt. In der folgenden Zeit trut vorübergehend Besserung in der Lähmung des rechten Armes ein. Dann untwickelte sich Apathie, am 8. März Sopor. Zugleich trat Fieber auf, häufige Zuckungen im rechten Vorderarm und Hand. Lautes Aufschreien im Schlaf. Der Sopor nahm zu, ebenso die Zuckungen in den Extremitäten der rechten Körperhälfte und der Tod trat in der Nacht vom 9. zum 10. März ein.

Sektion: Eine reichliche Masse eitrigen Exsudates in den Maschen der basalen Pia. In letzterer, dem Pons, der Medulla oblongata zahlreiche punktförmige Blutextravasato. Oedem des Gehirns. Die Seitenventrikel beträchtlich erweitert und mit trüber Flüssigkeit gefüllt, in welcher weissliche Flocken schwimmen. Der linke Thalamus aufgetrieben und in einen kegelförmigen Tumor verwandelt, dessen Spitze nach oben steht. Er ist von unebener Oberfläche, hat die Grösse eines mittleren Apfels und lässt sich leicht von dem angrenzenden Gewebe treunen. Schnittfläche hart, derb, weiss, in der Peripherie zahlreiche kleine käsige Heerde. Die Umgebung der Geschwuist an der Aussentläche erweicht, nach unten und hinten normal. Im Lobus anterior superior der linken Kleinlumbillite ein harter runder Tumor mit höckeriger Oberfläche, der

von der Peripherio 2-3 Centimeter in das Gewebe hineinreicht. Auf seinem Durchschnitt mehrere kläsige Heerde. Die mikroskopische Unter-

suchung wies beide Geschwüste als Spindelzellensarkome nach.

(Seeligmüller.) Knabe von 5 Jahren. War ein Jahr, bever ein Behandlung kam, unter Fieber und Convulsionen erkrankt und Hamplegie der linken Extremitäten zurückgeblieben. Allmättig wich im Lähmung des linken Beins, so dass der Knabe wieder wie sonst schibewegen konnte, dagegen war Contraktur des linken Arms zurückgeblieben. Eine Abmagerung der gelähmten Partieen konnte nicht nicht gewiesen werden. Zehn Wochen vor dem Tode Fall aus einem Schitten auf die Gegend der linken Augenbraue. Bald darauf Koptsenmeres. Erbrechen, allgemeine Zuckungen, leichter Opisthotonus, Strabismus. Tid nach voraufgegangenen Dehrien.

Sektion: Akute Entzundung der Pia, welche sich über das gune Groschirn erstreckte und in der linken Fossa Sylvia am stärketen entwickelt war. Ventrikel ausgedehnt und mit klarer seröser Pitissigset gefüllt. Der rechte Thalamus war in einen käsigen tuberkulösen Lizzer verwandelt, der grobköring war, die Grösse einer kleinen Wallings natte, und sich leicht von seiner Umgebung trennen liess. Mehrere kleine inberkulöse Geschwülste in verschiedenen Gegenden des Grosshirns und te-

rebellum.

Ladame citirt folgende Falle:

(Hügell Knabe von 1 Jahren. Grosser Kopf, Fieber. Anflie von Convulsionen, Zuckungen in der linken oberen Extremität, son kommene Amaurose des Linken Auges. Sektion: Tuberkulöse basier und ventrikuläre Meningitis mit reichlichem ventrikulärem Erguss in rechten Thalamus ein tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Nass

(Barez.) Knabe von 6 Jahren. Lähmung und Contriktur von Hand und Fuss inkerseits, dies Menate später epsteptiforme Anfaie, ar sich mehrfach wiederholten, Soper und Fod. Von der Sektion besster Neben und unterhalb des rechten Thalamus zwei tuberkuläse Tunion

von Taubeneugrüsse,

Nach den vorstehenden Krankheitsgeschichten möchte man schlesen, dass der Thalamus in einer direkten Beziehung zur motorischen Sphäre stünde, so dass bei Tumoren in demselben contralaterale Affection der Extremitäten und des Rumpfes, sowohl Reizzustände wie Libmungen stattfinden. Eine Ausnahme hiervon macht der in meinem Sptal beobachtete und von Pilz publicirte Fall, in welchem die Extremitäten intakt geblieben und nur mit dem Tumor gleichseitige Lähnens des Facialis und Oculomotorius aufgetreten war. Sowohl in diesem wein einigen anderen Fällen war der Tumor mit basaler und ventrikuläre Meningitis oder mit Tumoren in anderen Regionen des Grosshirus und Cerebellum complicirt und dadurch die Symptome undeutlich gewonicz Ausserdem ist nicht zu längnen, dass die Sektionsbefunde manchete Lücken aufweisen. In dem Fall von Henoch ist z. B. die anatomische Ursache des apoplektischen Insults und der nachfolgenden Hemiplege.

als deren direkte Ursache der Tumor schwerlich anzuschuldigen sein dürfte, nicht nachgewiesen. In dem Fall von Ebstein war neben Lähmung des Oculomotorius, welche gleichseitig mit dem Sitz des Tumor war, contralaterale Hemiplegie vorhanden, so dass man sich auf eine Mitleidenschaft des Pedunculus cerebri bingewiesen sieht. Der Fall von Fleischmann ist mit Tumoren in der Rinde der linken Grosshirnhemisphäre complicirt, ausserdem ist bemerkt, dass der im linken Thalamus befindliche Tumor dicht neben dem linken Corpus striatum gelegen habe. Es dürfte hieraus der Schluss gerechtfertigt sein, dass das Corpus striatum durch Druck von dem Tumor in Mitleidenschaft gezogen sei.

Wenn man also nicht im Stande ist, aus den vorhandenen Krankheitsgeschichten einen direkten Einfluss der Thalami auf die Motilität herzuleiten, so liegt die Annahme nahe, dass bei Störungen auf diesem Gebiet der Tumor entweder nicht auf den Thalamus beschränkt geblieben sei, sondern sich auf die Umgebung erstreckt habe, oder dass er auf die letztere durch einfachen Druck oder Stauung der Bluteireulation gewirkt habe. Diese angrenzenden Regionen, welche motorische Leitungsfasern in reichlicher Menge enthalten, werden in der Hauptsache durch die vorderen inneren Faserzüge der Pedunculi cerebri, das Corpus striatum und die vorderen zwei Drittheile der Capsula interna repräsentirt. Sobald Theile von diesen Regionen in Mitleidenschaft gezogen sind, treten motorische Erscheinungen des Reizes und der Depression auf.

Der Nachweis, dass die Thatami ein Centralorgan für die Sensibilität oder Reflexerregbarkeit seien, wie von einzelnen angenommen wird, lässt sich ebenso wenig sicher führen wie in Bezug auf die Motilität. Störungen der Sensibilität sind überhaupt, je kleiner die Kinder sind, um so schwieriger zu konstatiren. Fleischmann giebt ausdrücklich an, dass in seinem Fall die Sensibilität intakt geblieben sei. In anderen Fällen scheint auf Störungen in diesem Gebiet keine Rücksicht genommen zu sein oder die vorhandenen Alterationen lassen sich auf Mitleidenschaft angrenzender Hirnregionen, namentlich des hinteren Drittheils der Capsula interna und den Stabkranz beziehen.

Bei Erwachsenen hat man folgende eigenthümliche Beobachtung gemacht, über welche aus dem kindlichen Alter nichts bekannt ist. Es sind Fälle zur Behandlung gekommen, in welchen man eine Heerderkrankung im Gehirn annehmen musste, welche von Hemiplegie der gesammten contralateralen Körperhälfte, auch des Gesichts, begleitet war. Eine willkührliche Bewegung der gelähmten Partieen war unmöglich. Wenn dagegen ein psychischer Affekt z. B. Lachen etc. die gesunde Gesichtshälfte in Bewegung setzte, so wurde die gelähmte

Seite des Gesichts in einer Weise mitbewegt, als ob keinerlei Störung der Motilität stattgefunden hätte. Man sucht diesen Vorgang dadurch zu erklären, dass die Leitungsbahnen vom Thalamus durch die weine Marksubstanz hindurch zu den psychomotorischen Rindencentren intalt geblieben sind. Ob in diesen Füllen nicht auch die Capsula interna eine entscheidende Rolle spielt, muss vor der Hand in der Schwebe bleibez, bis zahlreichere Beobachtungen vorliegen.

Schliesslich muss noch das Verhältniss des Thalamus zum Gesichtseinn besprochen werden. Schon der Name dieser Region deutet an, das man beide von jeher in nahe Beziehung zu einander gebracht hat. In vorstehenden Fällen wird nur bei Hügel einer Störung des Gesichtseinns Erwähnung gethan und zwar war Amaurose des linken bei eines tuberkulosen Tumor im rechten Thalamus vorhanden. In den übriges Fällen scheint keine Sehstörung beobachtet worden zu sein. Der Zesammenhang zwischen dem Gesichtssinn und dem Thalamus ist überhaupt zweifelhaft. Nach Beobachtungen, welche man bei Erwachsens gemacht hat, wird von manchen angenommen, dass Erkrankungen ist hinteren Drittheils des Thalamus im Stande seien, Sehstörungen zu bewirken.

Als Resultat muss hingestellt werden, dass Tumoren in den Thlami keinerlei Symptome verursachen, welche mit auch nur einger Sicherheit auf den Ort der Erkrankung bezogen werden müssten.

7. Tumoren der Corpora striata.

Die Symptome gestalten sich nach den Theilen der Corpora atrial, welche ergriffen sind, verschieden. Man unterscheidet bekanntlich de beiden grauen Kernmassen: den Linsenkern, der nach vorn gelegen, uzt den geschwänzten Kern, der die hintere Partie dieser Corpora sunimmt. Der dritte Theil, der die Corpora striata bilden hilft, ist be Capsula interna, welche aus Faserzügen besteht, die direkt aus den Pedunculi cerebri stammen. Man unterscheidet bier die vorderen und Drittheile, welche zwischen den beiden vordern Kernmassen liegen, und das hintere Drittheil, welches zwischen dem Linsenkern und Thalams befindlich ist.

(Pilx.) Ein Midchen von 11 Jahren wurde am 14 Juli 1998 2 meinem Spital aufgenommen. Soll Diphtheritis und Aufülle von twissionen gehabt haben. Es wird Sprachlosigkeit Erschwerung der Eröffnung des Mundes und des Schlingens. Substanzverluste in den Einstillen als Beweise abgelaufener Diphtheritis. Paresen des Rumpfes und der oberen Extremitäten, Paralyse der unteren constatirt. Mossage Beugung der gesaminten Extremitäten. Sties ken der Hände macht Schliesstrecken der unteren Extremitäten löst Obturatorenkrampf aus. Refigererscheinungen gesteigert.

Alimahlig schwinden die Zeichen der Lähmung und die Contrakturen. Das Schlingen ist normal, die Kranke kann gehen und sprechen. Die Reflexerscheinungen sind geringer. In den unteren Extremitäten ist die Reaktion gegen den elektrischen Strom herabgesetzt. Es ist noch eine beträchtliche Störung des Gedächtnisses zurückgeblieben.

Am 27. Juli Abends Anfälle von Convulsionen, welche zwei Stunden dauerten. Dieselben treten in der rechten Körperhälfte in verstärktem Mass auf. Darauf folgte wieder fast vollkommene Sprachlosigkeit und Verminderung der Sensibilität in den Extremitäten der rechten Körperhälfte. Gesteigerte Erregbarkeit, Somnolenz. Leichte Contrakturen der unteren Extremitäten und beim Versuch, dieselben zu strecken, wiederum Obturutorenkrampt. Allmählig kommt das Vermögen zu sprechen wieder, die Lähmungserscheinungen schwinden bis auf eine geringe Parese der rechten unteren Extremität. Am 27. Oktober wird das Kind als anscheinend geheilt entlassen.

Nach einem Jahr, am 16 November 1869, wird das Kind von Neuem im Spital aufgenommen. Vor vierzehn Tagen Anfall von allgemeinen Convulsionen und Verlust der Sprache. Anfang Dezember konnte das Kind das Bett verlassen, die Sprache war unvollkommen zurückgekehrt, der Mund konnte nur wenig geöffnet werden.

In der Nacht auf den 30. Dezember plötzlich heftiges Erbrechen und starke Kopfschmerzen, dann Fieber, mässige Angina, beträchtliche Schwellung der Leber.

Am 31. Dezember: Allgemeine Convulsionen, dauerndes Fieber.

Am 1. Januar: Sensorium dauernd benommen. Röthung einzelner Körperstellen.

Am 2. Januar: Sensorium freier, Variola im Ausbruch. Am 3. Januar: Reschliche Ausbreitung des Exanthems. Am 5. Januar: Sensorium frei, betrüchtliche Heiserkeit.

Tod am 8. Januar ohne besondere Erscheinungen.

Sektion: Pia mit der Dura im Verlauf des Falx durch Pachionische Granulationen verlöthet. Venen des Gehirns blutreich. Das Gehirn wiegt I K. 11 L., ist von fester Consistenx, auf den Durchschnitten trocken, glänzend, mit zahlreichen Blutpunkten. Graue Substanz von der weissen nicht so deutlich als gewöhnlich geschieden. Im linken Seitenventrikel findet sich der vordere Theil des Corpus striatum prominrend, an die obere vordere Ventrikelwand gelagert, aber nur an einer kleinen Stelle mit derselben verlöthet. Die Gefässe hier stärker gefüllt als im rechten Corpus striatum. In beiden Seitenventrikeln weing seröse Flüssigkeit. Die prominente Stelle im linken Streifenhügel, welche sich leicht ausschälen liess, erwies sich als ein tuberkulöser Tumor von Erbsengrösse, welcher von einer festen dünnwandigen Kapsel umschlossen war.

Im Pharynx, Larynx, Trachea, Bronchi reichtiche Zahl von Variola-

pusteln. In beiden Lungen alte käsige Heerde.

(Duchek.) Ein Knabe von 6 Jahren erkrankte mit choreaartigen Bewegungen, welche zuerst in der rechten Gesichtshälfte auftraten und dann schnell die gesammte rechte Körperhälfte einnahmen. Allmähing trat Parese und vollständige Lähmung der ergriffenen Partieen eif, in den Nackenmuskeln der rechten Seite bildete eich Contraktur aus. Sen-

sibilität der Haut und Reflexerregbarkeit gesteigert. Sinnesfund normal.. Entlearung des Urins am Tage erschwert, Nachts unwill lich vor sich gegangen. Allmählig das Sensorium benommen. To Sopor, sechs Monate, nachdem die ersten Krankheitserschemunger getreten waren.

Sektion: Ein tuberkulöser Tumor im linken Corpus striatuder Grösse einer Haselnuss. Eine gleich beschaffene Geschwuist von Grösse einer Bohne in der oberen Wand des vierten Ventrikels. terer war von der Geschwulst ziemlich eingenommen. Mehrers tuberkulöse Tumoren in der Rinde der linken Grosshirnheimisphär

(Reimer.) Knabe, 4 Jahre alt. Unter den Erscheinungen akuten Meningitis tuberculosa im Spital aufgenommen. Seit II Zeit schon soll nach einer fieberhaften Krankheit und Krampfadie Sprache undeutlich und ladend gewesen sein. Bei der Auf bereits Agonic, Lähmung der ganzen rechten Körperhälfte, And derselben, Reflexerregbarkeit berabgesetzt. Pupillen dilatirt, die grösser, träge Reaktion. Strabismus divergens. Convulsionen, well linke Körperhälfte starker ergreifen. Tod am l'age nach der Auf

Sektion: Dura mit der Pia stellenweise verlothet. Sinus und stark mit Blut gefüllt. in der Pia, namentlich der basaien, find akute miliare Tuberkulose, die Maschen derselben mit einer reich Menge gelbgrünen Exsudates erfüllt. Gyn abgeflacht, die Cortistanz hyperämisch, Gehrm ödematös. Seitenventrikel erweitert, mi bem flockigem Erguss gefüllt. Ependym aufgelockert. Auf dem des linken Seitenventrikels ein grünliches eiteriges Exsudat, in der Plexus eingebettet ist. Im linken Corpus striatum ein tuber Tumor von der Grösse einer Erbse. Er hat seinen Sitz im re Endo des Nucleus caudatus und greift auf die Stria termina. Er ist von einer hyperamischen Zone umgeben, welche von can Blutergüssen durchsetzt 1st. Oedem des Kleinbirns.

Miliare Tuberkel in den Lungenspitzen. Mediastanaldrüst schwellt und verkäst. Stenose und Insufheienz der Valv. trieus

Dilatation des rechten Ventrikel.

(Hagenback.) Knabe von 5 Jahren, Kopfschmerzen, Erb Somnolenz. Schlaf unruhig. Allmählig sich einstellende Apathie bismus convergens. Parese des rechten Facialis. Uvula nach lu richtet. Amblyopie. Häufiger Drang den Urin zu entleeren. Sti stopfung. Allmühlige Abnahme der Intelligenz, remittirende Fid wegungen. Ein halbes Jahr später Morbilli. Wenige Weichen Schwerbeweglichkeit der unteren Extremitäten, nachdem in der Tremor voraufgegangen ist. Kopf kann nicht aufrecht gehalten in Das Schlingen wird mehr und mehr erschwert, allmählig tritt De ein und der Tod erfolgt 11/4 Jahr nach Auftreten der ersten 1 hertssymptome.

Sektion: Dura gespannt, Zwischen derselben und der idea Pia am hinteren Umfang des rechten Orbitaldaches eine käsige tied von der Grösse omer Erbse. Linke Seitenventrikel beträchtlich er Der rechte ist durch einen höckerigen Tumor verengt, der fast die eines Hühneroies hat. Das rechte Corpus striatum ist ganz in

Tumor aufgegangen, der Thalamus comprimirt. Der Tumor ist von einer festen käsigen tuberkulösen Masse gebildet und von einer erweichten Zone umgeben. Atrophie des Tractus olfactorus und Opticus.

(Fleischmunn.) Mädchen von 2 Jahren. Cyanose des Gesichts, nätchliches Aufschreien, Nystagmus, Convulsionen, Chronischer Hydrocephalus. Sektion ergiebt im rechten Corpus striatum einen käsigen erweichten Tumor von der Grösse einer Bohne und eine gleichbeschaffene Geschwulst von Haselnussgrösse in einer Kleinhirnhemisphäre.

(Barez.) Mädchen von 5 Jahren. Kopfschmerzen, Sopor, Ficher. Parese der linken Extremitäten. Die Sektion ergiebt ausser Tuberkulose der Lungen und des Mesenterium im rechten Corpus striatum und Thalamus je einen tuberkulösen Tumor von der Grösse einer Haselnuss und einen im Pons von geringerem Umfang.

Ich füge sehliesslich einen Fall hinzu, in welchem der Tumor seinen Sitz nicht im Corpus stratum hatte, aber durch dichtes Angrenzen und Druck auf dasselbe mit hierher gehört.

(Russel.) Knabe von 15 Jahren, In den ersten Lebensjahren Krampfanfälle, seit drei Jahren nicht mehr. Dauernder Tremor, Impecillität, krampfhaftes Schliessen der Lidspalten, Myopie. Drei Tage vor der Aufnahme in das Spital Zunahme des Tremor, einen Tag vor derselben ein Anfall von tomschen Krämpfen, welcher eine Stunde währte und während dessen das Bewusstsein aufgehoben war, und der Urin unwilkührlich entleert wurde. Am Tage der Aufnahme allgemeiner Tremor, schr erweiterte Pupillen. Sensorium benommen. Sedes und flarn unwilkührlich entleert. Am nächsten Tage Wangen, Vorderarme und Dorsa manus tief dunkelroth gestirbt. Sensorium theilweise benommen, Sprechen schwierig. Schlucken unbelündert. Geruch und Geschmack anscheinend normal. Am Vormittag leichter tonischer Krampfanfall. Am Abend trat der Exitus letbalis ein.

Sektion: Hirnhäute und Gefässe normal, In den Seitenventrikeln eine reichliche Menge von klatem Serum. Zwischen beiden Corpora striata und Thalami lag, den linken Ventrikel füllend, ein Sarkom von 5 Centimeter Länge und 3½ Breite. An der Basis des Gehirns umhüllte der Tumor die optische Commissur und zum Theil die Tractus nerv. optie. Er stand nur in direktem Zusammenhang mit der Commissur und war mit den Corpora striata und Thalami, welche er bedeutend auseinander gedrängt hatte, nur leicht verlöthet.

Seit alten Zeiten hat man pathologische Processe in den Corpora strista mit Störungen der Motilität in Zusammenhang gebracht. Diese Auffassung besteht vollkommen zu recht, hat indess durch neuere Beobachtungen gewisse Einschränkungen und Abänderungen erfahren. Im Grossen und Ganzen steht fest, dass der Nucleus lenticularis und caudatus Centren für die Motilität darstellen, sowie dass die vorderen zwei Drittheile der Capsula interna nur motorische Leitungsbahnen enthalten. In dem hinteren Drittheil der Capsula interna befinden sich dagegen die sensiblen und vasomotorischen Leitungsbahnen neben motorischen. Es liegt hiernach auf der Hand, dass grosse Tumoren, welche

den bei weitem grössten Theil eines Corpus striatum einnehmen, oder durch Druck afficirten, wenn sie ausserhalb desselben dicht an dieses gelagert sind. Störungen der Motilität, sowohl Erscheinungen des Reizes wie der Lähmung hervorrufen müssen. Dieselben Symptome müssen auftreten, wenn in dem hinteren Drittheil der Capsula interna die motorischen Bahnen von dem Tumor ergriffen werden, fallen aber fort, wenn in dieser Region nur die sensiblen und vasomotorischen Bahnen afficirt sind.

In der Regel finden die Störungen der Motilität in der dem Sin des Tumor contralateralen Körperhälfte statt. Es kommen indesa Ausnahmen vor, wie in dem Fall von Hagen bach, in welchem bei einem Tumor im rechten Corpus striatum der Facialis derselben Seite gelahmt war. Gewöhnlich ist die ganze Körperhälfte von Tremor, Zuckungen, tonischen Krämpfen, Lähmungen befallen. Es kommen indess Ausnahmen vor, in welchen nur Rumpf und Extremitäten der einen Seite ohzeden gleichseitigen Facialis oder umgekehrt befallen sind. Diese Erschenungen können gleichzeitig auftreten oder einander folgen und ascheint in letzterem Fall die Affektion des Facialis der der gleichseitigen Körperhälfte längere oder kürzere Zeit voraufzugehen. Dass nur eine Extremität befallen sein sollte, möchte wohl zu den grössten Settenheiten gehören und immer den Verdacht auf einen Process in der Hirnrinde wachrufen.

Es kommen Fälle vor, in welchen die Erscheinungen der Lähmung Schwankungen unterliegen, abnehmen, fast schwinden und nach kürzerer oder längerer Zeit in früherer oder noch größerer Intensität weder auftreten. Unter diesen Verhältnissen hat es sich nicht um Zerstrung von Leitungsbahnen, sondern nur um einen wechselnden Prock des Tumor auf dieselben gehandelt, bis mit der stetigen Zunahme deselben dauernde Lähmung eingetreten ist.

In dem Fall von Russel, der sich durch Affektion beider Körgerhälften auszeichnet, weil der Tumor einen hochgradigen Druck auf de beiderseitigen Corpora struta und Thalami äusserte, ist ein krampthaftes Oeffnen und Schliessen der Lidspalten beobachtet worden. Is dem von Pilz aus meinem Spital publicirten Fall, welcher frei und Complikationen ist, wird angegeben, dass das Oeffnen des Mundes erschwert gewesen sei.

In einzelnen Fällen hat man das Schlucken erschwert gefunden.

Es wird angenommen, dass der N. oculomotorius bei Affection der Corpora striata nicht in Mitleidenschaft gezogen werde. Wenn in exzelnen Fällen der Strabismus, der wie es scheint häufiger divergens ab convergens boobschtet worden ist, auch auf complicirende Processe, pa-

mentlich Hydrocephalus geschoben werden muss, so existiren doch auch andere Beobachtungen ohne Complikationen, in denen das Vorkommen von Strabismus und Nystagmus, Dilatation der Pupillen notirt worden ist. Jedenfalls sind diese Erscheinungen nicht charakteristisch für Tumoren der Corpora striata.

Es scheint, dass nicht selten der N. hypoglossus betheiligt ist. Es deutet sich dies durch Störungen in der Artikulation der Sprache, lallende stammelnde Sprache bis durch das völlige Unvermögen zu sprechen an. Nach Beobachtungen aus dem kindlichen Alter lässt sich nicht festsetzen, ob diese Störungen dauernd oder vorübergehend sind. In dem Fall von Pilz war vollkommene Sprachlosigkeit vorhanden, schwindet, und kehrt wieder, um bis zum lethalen Ende unverändert zu bleiben. Nach dem Ablauf dieses Falles wird man die beobachteten Lähmungserscheinungen wohl nur zum kleinsten Theil der voraufgegangenen Diphtheritis zur Last legen können. Der Zusammenhang der Störungen des Hypoglossus mit den Tumoren der Corpora striata lässt sich vor der Hand nicht begründen.

Die Symptome von Tumoren, die ihren Sitz im Nucleus lenticularis haben, lassen sich nicht unterscheiden von solchen, die durch Tumoren im Nucleus caudatus bedingt werden. Es steht übrigens nach Erfahrungen, welche man bei Erwachsenen gemacht hat, fest, dass kleine Tumoren in diesen grauen Kernen ohne jegliche Symptome existiren können. Um dies zu ermöglichen, ist zunächst ein langsames Wachsthum der Geschwülste nothwendig. Sodann können die Bahnen der befallenen Stellen leitungsfähig geblieben sein, wenn das Wachsthum des Tumor nicht die Hirnsubstanz zerstört, sondern nur allmählig verdrängt hat. Aber auch bei allmähliger Zerstörung von Leitungsbahnen kann die Motilität vollkommen erhalten geblieben sein, oder von Neuem hergestellt werden, wenn die Capsula interna intakt geblieben ist. Es sind dann die direkten Leitungsbahnen zwischen den Pyramidensträngen und den psychomotorischen Rindencentren frei geblieben und von letzteren aus können dann bei einiger Austrengung und Gewöhnung die intendirten Bewegungen, welche sonst von den grauen Kernen der Streifenhügel mit in das Werk gesetzt werden, ausgeführt werden. Schliesslich bleibt noch immer die Frage offen, ob die grauen Kerne der Streifenhügel der anderen Grosshirnhemisphäre nicht stellvertretend für die ausser Dienst gestellten thätig werden können.

Man kann hieraus den Schluss ziehen, dass, wenn bei Tumoren in den Streifenhügeln die entstandene Lähmung schwindet, dieselben ihren Sitz in den grauen Kernen haben müssen und dass die Capsula interna nicht befallen ist. Wenn letztere dagegen in Mitleidenschaft gezogen ist, so bleibt die Lähmung bestehen, weil die Leitung zu des Pyramidensträngen unterbrochen ist und nicht ersetzt werden kans. Man nimmt au, dass in den Fällen, in welchen die motorischen Leitungsbahnen der Capsula interna betheiligt sind, eher Contrakturen eintreten, als wenn die Geschwulst auf die grauen Kerne beschränkt geblieben oder nur in diesen entwickelt ist. Es scheinen aber auch ohnt direkte Betheiligung der Capsula interna Contrakturen vorzukommen. Es ist möglich, dass die letztere dann durch Druck oder Stauungshyperämie in Mitleidenschaft gezogen worden ist.

Motilitätsstörungen beider Körperhälften sind beobachtet worden, wenn beide Corpora striata durch den Tumor afficirt worden sind we in dem Fall von Russel. Wenn die Geschwulst sich nur in einen Streifenhügel entwickelt hat und allgemeine Störungen der Motilität aufgetreten sind, so hat man letztere doch immer deutlicher ausgepratt und von längerer Dauer in den dem Sitz des Tumor contralateralen katremitäten gefunden. Das doppeltseitige Auftreten von Krampfanfäller bei einseitig gelegenem Tumor muss auf Fernwirkung auf das Krampferentrum bezogen werden, dessen Sitz Nothnagel im Pons annumnt.

Wenn das hintere Drittheil der Capsula interna Sitz der Geschwalt ist oder durch Druck von dieser afficirt wird, so gleichen, wenn auf die motorischen Bahnen befallen sind, die Symptome den bereits besprochenen. Sind dagegen sensible und vasomotorische Bahnen gefast, so treten Störungen auf diesen Gebieten ein. Es erhellt hieraus, das Tumoren der Corpora striata je nach ihrem Sitz allem Störungen dar Motilität, oder allein der Sensibilität und motorischen Bahnen, oder auch solche auf allen drei Gebieten bedingen können.

Was die Sensibilität betrifft, so werden Steigerungen der Refesthätigkeit und weitere Herabsetzung derselben beobachtet. In ettenen Fällen hat man im kindlichen Alter eine Erhöhung der Sensbilität der Haut gefunden. In der Regel scheint dieselbe ziemlet schnell in Anästhesie umzuschlagen. Diese Störungen der Sensibilität betreffen die dem Sitz des Tumor contrulaterale Körperhälfte und decken sich in der Regel mit den Störungen der Motilität. Die letzteren kannen überhaupt viel häufiger vor als erstere und es ist fraglich, ob mas Sensibilitätsstörungen bei Tumoren in den betreffenden Regionen obes jede Betheiligung der Motilität im kindlichen Alter beobachtet hat Charcot weist die Hemisnüsthesie nicht bloss dem Befallenwerdes des hinteren Drittheils der Capsula interna, sondern auch des angewenden Theiles vom Fusse des Stabkranzes zu.

Man hut bei Erwachsenen beobachtet, dass die Hemianästhesie der Haut von dem gleichen Zustande der sensiblen Nerven der Schleunbätte

und Muskel der befallenen Körperhälfte begleitet war. Ausserdem stellt Charcot als Regel, welche indess night ohne Ausnahme ist, hin, dass bei der Hemianästhesie die höheren Sinnesnerven der kranken Seite in ihren Funktionen entweder geschwächt oder dass letztere aufgehoben sind. Man hat auf dem Auge, welches dem Sitz des Tumor entgegengesetzt war, Amblyopie beobachtet, ohne dass man im Stande war, den Grund derselben ophthalmoskopisch nachzuweisen. Zugleich war Erweiterung der Pupillen dieses oder beider Augen zugegen. Die Reaktion derselben war in dem amblyopischen Auge träger. Die Krankheitsgeschichten, welche mir aus dem kindlichen Alter zugängig sind, sind in ihren Angaben zu unbestimmt, als dass man Schlüsse daraus ziehen könnte. Es sind nur aligemeine Angaben über Amblyopie und Dilatation der Pupillen vorhanden. Allein in dem Fall von Reimer ist angegeben, dass bei einem Tumor im linken Corpus striatum Hemianästhesie und Herabsetzung der Reflexerregbarkeit in der rechten Körperhälfte bestand, dass gleichzeitig beide Pupillen dilatirt und von triiger Reaktion waren, dass die rechte von diesem Vorgange aber in stärkerem Maass betroffen war.

Ueber die Veränderungen des Gehörs, Geruchs und Geschmacks bei Hemianästhesie liegen im kindlichen Alter keine Beobachtungen vor.

Das Sensorium und die intellektuellen Fähigkeiten werden durch Tumoren in den Corpora striata nicht alterirt.

In seltenen Fällen wird bei Tumoren der Streifenhügel Hemichorea beobachtet. Man hat dieselbe bei Erwachsenen den Lähmungserscheinungen spwohl voraufgeben als folgen sehen und nimmt an, dass der Ort, von dem diese Bewegungen vermittelt werden, weniger in dem hinteren Abschnitt der Capsula interna als in dem Thalamus und den Bahnen, welche von diesem in den Stabkranz leiten, gelegen sind. Duchek führt in seinem Fall, in welchem ein Tumor im linken Corpus striatum bestand, an, dass sich zuerst choreaartige Bewegungen in der rechten Gesichtshälfte zeigten, welche sich allmählig auf die gesammte rechte Körperhälfte verbreiteten. In derselben Reihenfolge trat dann allmählig Lähmung ein und Contraktur der Nackenmuskel der kranken Seite.

Von den vasomotorischen Störungen bei Tumoren, welche die Capsula interna betreffen, wissen wir bis jetzt wenig. Nach den Beobachtungen bei Erwachsenen steht fest, dass diese Störungen ebenso wie die
motorischen und sensihlen in der Körperhälfte auftreten, welche dem
Sitz des Tumor entgegengesetzt ist. Es charakterisiren sich diese Störungen zunächst als Erhöhung der Temperatur, welche vielfachen und
unregelmässigen Schwankungen unterliegt. Seltner hat man an den

betreffenden Stellen die Haut geröthet gefunden. Russel gie dass in seinem Fall, in welchem durch den Tumor ein beträcht Druck auf die beiden Corpora striata und Thalami stattfand, an gen des Todestages die beiden Wangen, Vorderarme und Dorsatief dunkelroth gefärbt gewesen seien. Als Ausdruck vasomoter Störungen hat man ferner Hautödeme und Schwitzen der kranke perhälfte beobachtet.

8. Tumoren der Hirnrinde.

Beobachtungen von Tumoren der Hirnrinde sind im kin Alter bis jetzt leider sehr spärlich. Aeltere Fälle können nicht werden, weil bei ihnen die genauere Angabe der Windungen Ebenso wenig können Fälle mit Tumoren, welche an versehistellen der Rinde oder der übrigen Hirnpartien ihren Sitz habi beweisend herangezogen werden.

Weit am klarsten und einfüchsten ist der Fall von Gliky.
Dieser betrifft einen Knaben von 15 Jahren, der am 23. In
im Arbeiterspital in Moskau Aufnahme fand. Seit einer Woche sklonische Krämpfe und Schwäche im linken Arm. Dunn folgte
Anfälle von stärkeren Krämpfen, welche die ganze linke Körp
einnahmen.

Die Untersuchung ergab Lymphdrüsengeschwüre am Heise den Achselhölen. Linker Arm durch skrophmöse Narhen in st. Winkel flektirt. Sensonum frei, Sprache unbehindert. Pupillet weit, von mittlerem Durchmesser. Sensitliktät der Haut, ele Reaktion überall normal. Die einzigen krankhaften Symptomesich im linken Arm. Man beobachtete seiten und zeitweise L. Zuckungen in verschiedenen Muskelgruppen, wobei die Schulter und die Pinger flektirt wurden. Zugleich war die Muskelkraft hinken oberen Extremität herabgesetzt.

Nachdem die Krämpfe eine kurze Zeit pausirt, die Muskelssaher zugenommen hatte, trat am 7. Juni ein stärkerer Krampfuslinken Arm auf, ohne Verlust des Bewussteens. Am folgenden nur noch Zuckungen in einzelnen Muskelszumen

nur noch Zuckungen in einzelnen Muskelgruppen.

Am 18. Juni heftiger Kopfschmerz in der rechten Schläseng Vom 8. Juli ab traten Ansalle von klonischen Krämpten stat und beschränkten sich nicht mehr auf den Arm, sondern nam gesammte linke Körperhälste ein. Das Bewusstsein blieb in Sällen ungestört, Zwischen letzteren vereinzelte Zuckungen in denen Regionen der linken Körperhälste. Kopfschmerz trat mehrm Am 22. Juli Erbrechen und Zuckungen in der Zunge.

In der folgenden Zeit wiederholt sich das Erbrechen verschich. Der Kopfschinerz bleibt und wechselt nur nach der Intensider linken unteren Extremust Verminderung der Muskelkratt, lität der Haut normal. Zuckungen beschränken sich hauptsach das linke Bein.

Am 27. Juli Parese der linken Gesichtshälfte,

Im weiteren Fortschreiten der Krankheit liessen die Zuckungen mehr nach und es traten die Zeichen der Parese mehr in den Vordergrund. Vollständige Paralyse und Abmagerung des linken Arms, namentlich des Vorderarms und der Hand. Parese des linken Beins und in mitseigem Grade des linken Faculis. Elektrische Reaktion im linken Arm vermindert, sonst in den paretischen Gebieten normal.

Am 16. Oktober vorübergehende Drehung des Kopfes und der Augen

nach links.

Am 28. Dezember linksseitiges pleuritisches Exsudat. Zunahme sämmtlicher Erscheinungen. Schliesslich linksseitige l'neumonie, Durch-

fall, Ascites and Tod am 30, April 1875.

Sektion: Dura im Bereich des rechten Scheitellappens mit der Hirooberfläche verlöthet. An dieser Stelle "eine ausgedehnte, einer kasigen Infiltration Abulich erscheinende Entartung der Grosshirmunde im Bereich der beiden Gyri centrales, der anliegenden Theile der drei Frontalwindungen (nach vorn bis zu einer Linie, die man sich vom oberen Ende des aufsteigenden Astes der Fossa Sylvii gerade aufwärts bis zum Medianrande der Hemisphäre gezogen denkt, dann des Klappdeckels und der oberhalb des horizontalen Astes der Fossa Sylvin gelegenen Therle der oberen Parietalwindung und des Gyrus supramarginalis, nach hinten begrenzt durch eine Linie, die wan sich vom hinteren Ende des horizontalen Astes der Fossa Sylvii aufwärts bis zum hinteren Ende des Sulcus calloso-marginalis gezogen denkt). An der inneren Fläche derselben Hemisphäre nummt diese Entartung den hinteren Theil der medianen Fläche der ersten Frontalwindung ein (von der oben erwähnten vorderen Grenze des Krankbeitsheerdes auf der äusseren Fläche der Hemisphare an) und erstreckt sich nach hinten bis zum Vorzwickel, sie ist also hinten und unten vom Suicus calloso-marginalis begrenzt."

Die Infiltration gelblichweise, härtlich, von der Umgebung scharf abgegrenzt. Sie bat die Humoverfläche in einer gleichmässigen Tufe von 1 Centimeter sowohl über den Gyri als den Seitenwandungen und der Basis der Sulci eingenommen. Die Grenzen der Gyri sind schwerzu unterscheiden. Die weisse Substanz unter diesem Hoerde bis zum

Contrum Vieussenii breng erweicht,

Die mikroskopische Untersuchung ergub ein Gliom aus rundlichen kleinen Zellen mit fibrillärer und feinkörniger Zwischensubstanz. Die Narvenelemente sind verschwunden.

Henoch citirt folgende Fälle, in welchen tuberkulose Tumoren der Hirnrinde sich durch keinerlei Symptome kund gegeben hatten:

Knabe von 4 Jahren, Monate lang an Lungenphtbise behandelt und schliesslich in wenigen Tagen an Meningitis tuberculosa zu Grunde gegangen. Die Sektion ergab ausser dem Befund der letzten Krankheit eine tuberkulöse Geschwulst, welche die Grösse eines Taubeneies hatte. Ihr Sitz war in der Convexität des rechten Vorderlappens, sie erstreckt sich von der Pia aus in die Hirnsubstanz hinein. Ein zweiter runder Tumor von gleicher Grösse befand sich an der Aussenfläche des rechten Corpus striatum. Eine dritte erweichte und zerktüftete tuberkulöse Geschwulst lag zwischen dem Tentorium cerebelli und dem Wurm.

Linke Niere fehlt, die rechte vergrüssert.

Mädchen von 8 Jahren Längere Zeit hindurch Kopfschu-Dann wiederholte Anfälle von allgemeinen Convulsionen mit Belosigkeit. Diesen folgte allmählig Amblyopie, dann Amaurose des r Auges, in welchem sich Neuro-retinitis nachweisen liess. Vier vor dem Tode cessirten die Anfälle Tod an Enteritis folbeularia.

Sektion: Gyri abgeflacht. Seitenventrikel sehr erweitert un seröser Flüssigkeit gefüllt. In der Hirnrinde des Hinterlappelinken Grosshirnhemisphäre ein tuberkulöser Tumor von der Gröss-Hühnereies. Die rechte Kleinhirnhemisphäre war ganz und gar in tuberkulösen Tumor aufgegangen. Leber beiden Tumoren Dus Pia verlöthet.

Ein Knabe von 2 Jahren wurde am 11. Juni 1867 in memer aufgenommen.

Seit einem Jahr soll eine Erkrankung des rechten Auges be-Allmähig begann dasselbe zu prominiren, es trat Nekrose der ein und mit dem zunehmenden Wachsthum stellten sich lebhafte S zen ein.

Bei der Aufnahme fand sich das rechte Auge mit den dassell gebenden Geweben in einen krebeigen Tumor verwandelt, der stammirte, die Augenlider auf das äusseitste gespannt hatte und das sen der Lidspalte unmöglich machte. Dabei mässiges Fieber. Gerebralerscheinungen, keine Zeichen von intracranieller Raumbekung.

Am 18. Juni Exstirpation des Tumor. Es musste dabei die Commissur der Augenieder getrennt werden. Die letzteren fand mit dem Tumor leicht verläthet. Bei der Herausnahme des Tumden sich die gesunmten Gewebe der Orbita krebsig degenerirt. Stunde nach der Operation, bei welcher nur wenig Blut vorbiren trat der Exitus lethalis ein.

Sektion: In der Pia des Gross- und Kleinburgs und der oblongata eiterige Infiltrate in kleineren Heerden und auch in Ausbreitung. Die Blätter der Pia in den beiden Possac Sylvii von Das Chiasma Ny, optic in einen krebsigen Tumor verwandelt eiteriges Exsudat eingebettet. N. opticus dexter krebsig dezeneri. Windungen des rechten Schläfenkuppens sind vollständig krebs artet. In der oberen zwei frische hamorrhagische Heerde von Prisse. Hochgradiges Oedem des Gehirns.

Henoch hat neuerdings noch folgenden Fall publicirt. Kawei Jahren mit Tumor und Zuckungen im rechten Arm. Zucher rechten tiesichtshülfte. Die Erschemungen steigern sich nu weingen Tagen wird auch die rechte untere Extremität, der tredie Muskel der Brust und des Bauches der rechten Körperhal Zuckungen ergriften. Letztere cessiren im Schlat nicht. In den Lebenstagen Parese der rechten oberen Extremität, Contraktur dimens und Nystagmus des Auges der rechten Seite. Schtion; Reserviser Erguss in den Maschen der Pia, besonders über der linke hirnbemisphäre. Pia des linken Frontallappen enthält eine rechten Tuberkeln und ist mit der Hirmrinde verkit

Im Januar 1873 trat Erbrechen auf. Die Krampfanfälle, welche das verflossene Jahr hindurch in gleicher Weise und Verbreitung geheerscht hatten, hessen nach, es zeigten sich nur noch Zuckungen. Das Bewusstsein war dauernd ungestört. Am 21. Januar Taubheit ohne nachweisbare Ursache.

Am 13. Februar Exitus lethalis.

Sektion: Schädelknochen dünn, anämisch. Dura blass, in den Sinus wenig blasses Blut. Verlöthung zwischen Dura und Pia. am stärksten auf der Höhe der Hemisphären. In den Maschen der l'in sulziges Inflitrat, an den Stellen am stärksten, unter welchen die käsigen Tumoren liegen. Diese befinden sich "zu beiden Seiten der Incisura longitudinalis, ontsprechend der vorderen Centralwindung und inneren Stirmwindung, so dass sie zwischen Fissura Rolandi und Pars verticalis der Sylvischen Spalte zu liegen kommen. Links und rechts befinden sich sechs solcher Knoten, von denen der größte haselnussgross ist. Links sind die Knoten nur bohnen- bis linsengross." Einige liegen bloss in der grauen Rinde, undere erstrecken sich auch in die angrenzende weisse Substanz. Die Tumoren sind von einer hyperämischen erweichten Zone umgeben. Seitenventrikel von normalem Umfang, enthalten eine mässige Menge Liquor cerebro-spinalis.

In den Lungen alte käsige Heerde, Exkavationen und miliare Tuberkel. Miliare Tuberkulose der Pieura, äusseren Fläche des Perikardium, und in dem Ueberzug der Leber.

Bronchial- und Mesenterial-Drüsen geschwellt, pigmentirt, verkäst.

(Fleischmann.) Ein Mädehen von 5 Jahren. Erbrechen, Koptschmerzen, nächtliches Außehreien. Pupillen erweitert, die linke betriehtlicher. Zieht die Seitenlage nach links vor. Retention des Urins. Ptosis des linken, dann des rechten oberen Augenlides. Somnolenz,

Fünf Tage vor dem Tode Strabismus divergens. Stridor dentium. Beschleunigter Puls. Dann häufiges Aufschreien. Verengerung der Pupillen und Tod im Sopor.

Sektion: Meningitis tuberculosa. Oedem des Gehirns. Ventrikel mässig erweitert. Auf der Höhe der Convexität der rechten Grosshirnhemisphäre ein tuberkulöser Tamor von der Grösse einer Haselnuss, der sich bis in die weisse Substanz erstreckt. Ein zweiter gleich beschatfener Tumor an der Unterfläche des linken Vorderlappens in der Nähe der Fossa Sylvii.

Madchen von til Monaten. Starb an linksseitiger Pneumonie und Durmkatarrh ohne Cerebralerscheinungen.

Sektion: In der Höhe des Balkens in der Rindensubstanz beider Hemisphären ein tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Haselnuss, mit centraler Erweichung. Zwei gleich beschaffene Tumoren in den Hinterlappen.

Knabe von 3 Jahren. Fieber, freies Sensorium, unruhiger Schlaf. Byperasthesie der Haut. Parese und Contraktur der unteren Extremitaten. Streckung derselben bewirkt Schmerz. Elektrische Reaktion derselben herabgesetzt. Tod an Pleuritis.

Sektion: Gyri abgeflacht. Gehern ödematös. In beiden Vorderlappen einzelne tuberkulöse Tumoren, Linke Niere fehlt, die rechte vergrössert.

Mädchen von 8 Jahren. Längere Zeit hindurch Kopfschmeren. Dann wiederholte Anfälle von allgemeinen Convulsionen mit Bewustlosigkeit. Diesen folgte allmählig Aminyopie, dann Amaurose der rechtes Auges, in welchem sich Neuro-retimus nachweisen hiese. Vier Worden vor dem Tode cossisten die Anfälle. Tod an Enteritis follicularis

Sektion: Gyri abgeflacht. Seitenventrikel sehr erweitert und miseröser Flüssigkeit gefüllt. In der Hirnrinde des Hinterlappens der linken Grosshirnhemisphäre ein tuberkulöser Tumor von der Grosse (125-Hühnereiss. Die rechte Kleinhirnhemisphäre war ganz und gar in 122-124 tuberkulösen Tumor aufgegangen. Ueber beiden Tumoren Dura 122. Pia verlöthet.

Ein Knabe von 2 Jahren wurde am 11, Juni 1867 in meinen seitz aufgenommen.

Seit einem Jahr soll eine Erkrankung des rechten Auges bestehn Allinahlig begann dasselbe zu prominiren, es trat Nekrose der Gestein und mit dem zunehmenden Wachsthum stellten sich lebhafte Schmezen ein.

Bei der Aufnahme fand sich das rechte Auge mit den dasselbe ungebenden Geweben in einen krebsigen Tumor verwandelt, der stark geministe, die Augenlider auf das äussersto gespannt hatte und das Silvsen der Lidspalte unmöglich machte. Dabei mässiges Freber. Name Cerebralerscheinungen, keine Zeichen von intracrameller Raumbeschriskung.

Am 13. Juni Exstirpation des Tumor. Es musste dabei die Euser Commissur der Augenlider getrennt werden. Die letzteren fanden zu mit dem Tumor leicht verlöthet. Bei der Herausnahme des Tumor teden sich die gesammten Gewebe der Orbita krebsig degenerint. Eine Stunde nach der Operation, bei welcher nur wenig Blut verloren wurdtrat der Exitus lethalis ein.

Sektion: In der Pia des Gross- und Kleinhurns und der Mela ablongata eiterige Infiltrate in kleineren Heerden und auch in grand Ausbreitung. Die Blitter der Pia in den beiden Fossas Sylvin verrickt. Das Chiasma Nv. optic. in einen krebsigen Tumor verwandelt und actieriges Exsudat eingebettet. Noopticus dexter krebsig degenerist. De Windungen des rechten Schläfenlappens und rollständig krebsig attett. In der oberen zwei frische häm irrhagische Heerde von Erwagrösse. Hochgradiges Oedem des Gehirns.

Henoch hat neuerdings noch folgenden Fall publicirt. Kind staver Jahren mit Tumor und Zuckungen im rechten Arm. Zu ku., 2 der rechten Gesichtshälfte. Die Erscheinungen steigern sich und net wenigen Tagen wird auch die rechte untere Extremität, der tremaser die Muskel der Brust und des Bauches der rechten Körperhäute zuckungen ergriffen. Letztere cessiren im Schlat nicht. In den Lebenstagen Parese der rechten oberen Extremität, Contraktur der füssiens und Nystagmus des Auges der rechten Seite. Sektion Kernass seröser Erguss in den Maschen der Pia, besonders über der linken beschiedenisphäre. Pia des linken Frontallappen enthält eine rei hate Menge von miliaren Tuberkeln und ist mit der Hirnrinde verlöttet. In

der Mitte der vorderen Centralwindung ein gelber tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Haselnuss, mit ei weichter Umgebung,

Madchen von einem Jahr. Nach wiederholten Anfallen von Convulsionen Hemiplegie der linken Extremitäten und Parese des gleichseitigen Facialis. Später Contractur der gelähmten Extremitäten. Bei der Section fand sich in der rechten Grosshirnhemisphäre an der hinteren Grenze des Stirnlappens in dessen seitlichem Theil ein tuberkulöser Tumor von der Grösse eines Taubeneies, der unter der Pia gelegen die graue Substanz vollständig durchsetzt hatte. Ausserdem Moningitis basilaris tuberculoss.

(C. Morelli.) Mitchen von 13 Jahren, tuberkulös. Zeitweilig partielle Krämpfe der rechten oberen Extremität mit Schmerzen. Dann und wann auch Convulsionen der rechten unteren Extremität. Das Sensorium frei, wurde nur einige Male bei allgemeinen Convulsionen benommen. Oefter blieben nach einzelnen Anfällen Stunden oder Tage hindurch eboreaartige Bewegungen in der rechten Hand zurück. Die Section ergab einen tuberkulösen Tumor von 3 Centim. Länge und 15 Mm. Breite, dessen Umgebung erweicht war. Derselbe befand sich in der Mitte der linken hinteren Centralwindung, erstreckte sich durch den Suleus Rolandi auch auf die vordere und bis nabe an das Corpus striatum.

Man hat bei den Geschwülsten der Hirnrinde, seitdem das Vorhandensein verschiedener Centren in denselben constatirt war, hauptsächlich auf die Störungen der Motilität sein Augenmerk gerichtet. Sehen wir einstweilen von den beiden Centralwindungen, der dritten Frontalwindung und der angrenzenden Region der Insel ab, so scheint bis jetzt festzusteben, dass Geschwülste in den Windungen der Frontallappen, Occipitallappen, Temporallappen keinerlei charakteristische Störungen der Motilität bedingen. Der Fall von Fleischmann, in welchem bei Tumoren in beiden Vorderlappen sich Parese und Contraktur der beiden unteren Extremitäten und Hyperästhesie der Haut fund, steht vereinzelt da.

In Bezug auf die Windungen der Parietallappen bestehen Zweifel, ob Tumoren in denselben Ptosis der oberen Augenlider veranlassen können. In allen Fällen, welche man beobachtet hat und welche ein negatives Resultat ergeben haben, ist es gleichgültig gewesen, ob die Tumoren ihren Sitz nur in der Rinde gehabt oder sich noch mehr oder weniger in die weisse Substanz erstreckt haben.

Tumoren der beiden Centralwindungen sind dagegen von deutlichen Störungen der Motilität begleitet.

In vielen Fällen melden sich diese Processe durch allgemeine Krampfanfälle an, welche sowohl tonisch wie klonisch sein können. Es kann mit einem solchen Anfall sein Bewenden haben, oder sie können sich öfter, in verschiedenen Pausen wiederholen. Die Regel ist, dass während solcher Anfälle das Sensorium ungestört bleibt. Es kommen indess seltene Ausnahmen vor, in welchen dasselbe im Anfall benom-

men ist. Nach dem Aufhören des Anfalls markirt sich gewöhnli-Sitz des Tumor durch Herabsetzung der Motilität in einer oder b gleichseitigen Extremitäten oder einer oberen Extremitat und gleitigen Gesichtshälfte. Es kann zunächst Parese vorhanden sein un mühlig in vollkommene Lähmung übergehen oder letztere kann von vorneherein auftreten.

In anderen Fällen findet man bei Tumoren in diesen Region Beginn nur Motilitätsstörungen, welche auf gewisse Muskelgreine Extremität und dann in der Regel die obere, eine Gesicht beschränkt sind und auch bleiben, oder sich allmählig mehr odniger auf die gesammte gleichseitige Körperhälfte erstrecken. Störungen bestehen in Tremor oder Zuckungen von verschistärke, welche pausiren oder dauernd, sogar im Schlaf vorhandt können. Es kann auch zu völlig entwickelten tonischen oder klorkrampfanfällen kommen. Auch hier treten allmählig Lähmung und in vielen Fällen entwickeln sich schliesslich in den befallent tremitäten Contrakturen.

Bei einseitigem Sitz des Tumor findet man diese Motilitätsgen in der contralateralen Körperhältte. Man hat Fälle beobein welchen nicht bloss die Extremutäten und die Gesichtshältte, sauch die Muskulatur der Brust und des Bauches befallen wur.

Entwickeln sich die Motilitätsstörungen schrittweise in Hälften des Körpers, so kann man festsetzen, dass in den betre Regionen beider Grosshirnhälften die Entwickelung von Tumores gefunden habe. Charakteristisch hierfür ist der Fall von it eine welchem nach initialen allgemeinen Convulsionen zonächst die Extremitäten, dann die linke, dann die rechte Gesichtshäffte und se lich die rechten Extremitäten von Krämpfen befallen wurden. Dition wies die Tumoren in den vorderen Centralwindungen beider hirnhemisphären nach.

Von den Hirnnerven scheint nur der Facialis der kranker perhälfte in ausgeprägter Weise betroffen zu werden. In seltenen ist der Oculomotorius in Mitleidenschaft gezogen.

Die Sensibilität kann in den befallenen Regionen neben der rungen der Motilität vollkommen normal bleiben. In einzelnen sind heftige, reissende Schmerzen beobachtet worden, welche weise auftraten. Noch seltener hat man eine Herabsetzung der Slität constatiren können.

Die elektrische Reaktion in den befallenen Gebieten weicht ni der Norm ab. Nur in den soltenen Fällen, in welchen gelähmte der Atrophie verfallen sind, hat man diese Reaktion vermindert gel Häufig klagen die Kranken über heftigen Schmerz im Kopf, dessen Sitz dem des Tumor entsprechend angegeben wird. Auch Erbrechen im Beginn oder in späteren Stadien der Krankheit wird nicht selten beobachtet.

Störungen des Gesichtssinnes lassen sich mit Sicherheit nicht nachweisen. In dem Fall von Reimer trat vorübergehende Amaurose auf. In einem Fall von Fleischmann, in welchem sich neben einem Tumor in der Rinde des Hinterlappens der linken Grosshirnhemisphäre die ganze rechte Kleinhirnhemisphäre in einen tuberkulosen Tumor verwandelt faud und ausserdem ventrikulärer Hydrocephalus zugegen war, hatte sich Neuroretinitis und Amaurose auf dem rechten Auge entwickelt, ein Vorgang, der mit dem Tumor des Hinterlappens der linken Grosshirnhemisphäre nicht in Zusammenhang gebracht werden kann.

Ueber Tumoren in der dritten Frontalwindung und der angrenzenden Region der Insel liegen keine Beobachtungen aus dem kindlichen Alter vor. Man ist aber berechtigt, aus analogen Fällen bei Erwachsenen und anderen Krankheitsprocessen, namentlich Embolieen, Hämorrhagieen, Hydatiden, welche man im kindlichen Alter an diesen Stellen gefunden hat, den Schluss zu ziehen, dass hier befindliche Tumoren in der grössten Mehrzahl der Fälle Aphasie bedingen werden. Dass Tumoren in der linken Grosshirnhälfte diesen Vorgang leichter bewirken werden als in der rechten, hat seinen Grund darin, dass in der Regel das Sprachceutrum der linken Seite stärker entwickelt und durch Uebung ausgebildeter ist als das der rechten.

Tumoren im Gyrus angularis würden Seelenblindheit des contralateralen Auges bewirken. Der ophthalmoskopische Befund würde unter solchen Umständen negativ sein. Beobachtungen über derartige Vorgänge fehlen im kindlichen Alter vollständig. Ebenso wenig hat man Erfahrungen über Störungen des Gehörs bei Rindentumoren gemacht.

9. Tumoren des Centrum ovale.

Die Symptome dieser Tumoren sind von dem Theil des Centrum ovale, in welchem sie gelegen sind, abhängig. Man unterscheidet die einzelnen Regionen desselben nach den Lappen der Grosshirnhemisphäre, deren Mitte sie bilden, also Purs frontalis, parietalis, temporalis, occipitalis. Es ist ausserdem von Einfluss, ob die Tumoren näher der Hirnrinde oder den basalen Ganglien liegen. Pitres und neuerdings Nothnagel haben die weisse Markmasse genauer eingetheilt. Es würde sich sehr empfehlen, bei Sektionen auf diese Eintheilung zu achten, damit der Sitz der Tumoren genauer bestimmt werden könnte.

Nothuagel schlägt folgende Eintheilung des Centrum ovale vor.

Die beiden Hemisphären werden in der Mittellinie getrennt. Jede
Hemisphäre wird nun durch vertikale, von oben nach unten durch-

gehende Schnitte zerlegt, welche im wesentlichen parallel der Centralfurche (Sulcus Rolandi) geführt werden. Als Ausgangspunkte für diese Schnitte dienen das vordere und hintere Eude (Genu und Spienium) des Balkens, upmittelbar vor, bzw. hinter welches der Schnitt fallt. Ler Schuitt (I), welcher hinter dem Splenium beginnt, muss an der Capvexität dergestalt von innen und hinten nach aussen (lateralwärts) urd vorn geführt werden, dass er die hintere Centralwindung (tyrus catralis posterior) von den eigentlichen l'arietalwindungen trennt. Hinter diesen Schnitt fällt also der Parietal- und der Occipital-Lappen. In diese beiden von einander zu scheiden, kann man noch einen weiteren, No. I parallelen Schnitt an der Medialffäche von der Fissura parisieoccipitalis beginnend führen, welcher also den Scheitelluppen vom Huterhauptslappen trennt (Schnitt II). Ein weiterer Schnitt (III) auf gerade durch die Rolandosche Furche gelegt, er trennt die hintere wa der vorderen Centralwindung. Ein weiterer (IV), diesem wieder parleller, trennt die vordere Centralwindung von dem Fusse der Stirnwindungen; derselbe umgrenzt mit III zusammen gerade die vordere tertralwindung, während der entsprechende Schnitt bei Pitres etwe weiter nach vorn verläuft. Der Schnitt V beginnt dicht vor dem Kandes Balkens und wird parallel den anderen nach aussen geführt. Zuschen IV und V bleibt nun noch ein grosses Stück des Frontallappers welches man durch einen Schnitt (VI) theilen kann, welcher zum festen Ausgangspunkt den Beginn der Fossa Sylvii an der Basis nehmen kann

Nothnagel unterscheidet hiernach: 1. Pars occipitalis. 2. Pars parietalis. 3. Pars centralis posterior. 4. Pars centralis anterior. 5. Pars frontalis posterior. 6. Pars frontalis media. 7. Pars frontalis anterior. 8. Pars sphenoidalis.

a. Pars frontalis.

(Reimer.) Knabe von 10 Jahren. Am 26. Dezember 1800 m.i. Rhachitis aufgenemmen. Oefter Durchfülle und bestige Kopfschmerzen. Am 29. Dezember lebhastes Fieber, Kopfschmerzen hochgradig, receseitig, Erbrechen. Stridor dentium. Pupillen contrahirt, ohne Reality.

Am 2. Januar 1807 Erbrechen, Aufschreien. Dehrien. Wiederhalt Anfälle von allgemeinen Convulsionen, Sensorium froi. Sprache actuel Lebhaftes Fieber.

Am 3. Januar der Zustand unverändert.

Am 4. Januar nach bestigem Erbrechen plötzlicher Collapsus tat Tod nach einer halben Stunde.

Sektion: Dura hyperämisch und mit der Pia verlothet Sinn mit dunkelrothen Gerinnseln gefüllt. An der Convexität der Grosstumisch sphären diffuse Entzundung der Pia mit reichlichen eiterigen Lastat in ihren Maschen. Seitenventrikel beträchtlich erweitert und nit entreichlichen Menge gelblicher eiteriger Flüssigkeit gefüllt. In der Pa

der Basis ein massenhaftes eiteriges Exsudat, welches die basalen Hirntheile emhüllt und sich auch in die linke Fossa Sylvii erstreckt. Ueberall hier zahlreiche miliare Tuberkel. Im Centrum des linken Vorderlappens des Grosshirns findet sich ein käsiger tuberkulöser Tumor von
der Grösse einer Haselnuss. Er stellt eine käsige Masse dar, welche im
Centrum verkalkt ist. Die ihn umgebende Zone ist grauföthlich, erweicht und enthält zahlreiche capillare Apoplexicen.

In den Lungen käsige Heerde und Excavationen. Vom Ileum bis zum Rektum zahlreiche tuberkulöse Geschwüre, Mediastmal- und Mo-

senterial-Dritsen geschwellt und verklist.

(Neureutter und Salmon.) Midchen von 3 Jahren, mit ausgepragter Rhachitis. Anfalle von Schmerzen im Hinterhaupt, welche sich öfter wiederholten. Unruhige Nächte, wonig Appetit. Allmählig traten mit den Schmerzanfällen Krampfzustände auf. Anfangs über den ganzen Körper verbreitet, beschränkten sie sich später nur auf die linke Körperhälfte und bestanden schliesslich nur in Contraktur der linken oberen Extremität und der Nackenmuskel. Die Contraktur im huken Handgelenk pflegte am längsten zu dauern, nach dem Anfall vollkommen freie Intervalle. Das Kind wurde gebeseert entlassen und als es nach wenigen Wochen wieder aufgenommen wurde, zeigte sich, dass die Contraktur des linken Handgelenks eine dauernde geworden war. Dann trat ein Streckkrampf im Fussgelenk der linken unteren Extremität auf und blieb ebenfalls bestehen. Apathie, unruhger Schlaf. Nach zwei Tagen Contraktur im rechten Handgelenk, dann in beiden Elibogen- und Knie-Gelenken, Endlich Opisthotonus und Trismus, Prese Contrakturen konnten ohne Schmerzen und mit geringer Gewalt aufgehoben werden, kehrton aber nach jedem Versuch immer wieder zurück und waren mehr der Ausdruck einer Paralyse als eines Krampfes. Sensorium frei, schneller Marasmus. Tod unter hydrocephalischen Symptomen.

Sektion: Akute unhare Tuberkulose der P.a. basilare Meningitis mit reichlichem Infiltrat der Pia, beträchtlicher ventrikulärer Erguss. Im vorderen Theil des linken Stirnlappens ein tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Erbse. In der Cortikalschichte des Cerebellum ein gleich beschaffener Tumor von Bohnengrösse, ein etwas grösserer in der Marksubstanz. Miliare Tuberkulose der Lungen, Leber und Nieren. Bron-

chialdrüsen geschwellt und verkast.

b. Pars temporalis et parietalis.

(Reimer.) Knabe von 5 Jahren. Rhachitis und Skrophulose. Pupillen erweitert, von träger Reaktion. Heftige Schmerzen in der Stirn-

gegend, Erbrechen.

Nach wenigen Tagen Steigerung der Temperatur und Verlangsamung des Pulses. Aeusserst heitige Kopfschmerzen, lautes Aufschreien. Pupillen dilatirt, reaktionslos. Heftiges Erbrechen, Stuhlverstopfung. Am folgenden Tage wurde der Puls beschleunigt und unregelnüssig, Delirien traten auf, die bald sehr heftig wurden. Endlich Convulsionen und Sopor, Puls wieder verlangsamt, Erbrechen, Opisthotonus, Bulbi nach oben und innen gerolit. Am Tage vor dem Tode cessirten die Krampfanfälle. Am letzten Tage wurde das Sensorium vorübergehend etwas klarer, dann Sopor und Tod ohne krampfhafte Symptome.

Sektion: Dura fest mit dem Cranium verlöthet. Sinus und mit Blut gefüllt. Pia getrübt, ihre Maschen mit gallertigem gefüllt. Gehirn hyperämisch. Akute mihare Tuberkulose der busilarei Meningitis und reichlichem eitrigem Exsudat, welches in die rechte Fossa Sylvii erstreckt. Seitenventrikel dilatirt wiseröser Fiüssigkeit gefüllt. Zwischen dem vorderen und mittleren der rechten Grosshirnhälfte im Centrum ovale ein tuberkulöser von der Grösse einer Haselnuss, im Centrum hart, an der Puhalberwoicht, von einer hyperämischen Zone umgeben. Cerebellich maties, die Pia desselben mit Exsudat gefüllt.

In den Lungen unliare Tuterkel, Mediastinal- und Mes

Driisen geschwellt und verkäst.

(G. Merkel.) Knabe von 5 Jahren. Erkrankte im Alter Monaten mit Convulsionen und den Erscheinungen einer Mascheinend vollständige Genesung. Ein Jahr spiter plötzlich fall von lebhaften allgemeinen Convulsionen, die eich alle paart wiederholten, bald allem die oberen, bald die unteren Extremit fielen, bald nur auf das Gesicht beschränkt blieben. Die rechte

mitäten zeigten allmählig eine Abnahme der Kraft.

Als der Knabs vier Jahre alt war, zeigte sich die linke 8 hälfte seitlich und hinten stärker entwickelt als die rechte. Daulsionen ging gewöhnlich Leibschmerz vorauf. Im Beginn des wurde der Kepf heftig nach hinten geschlendert, dauerinde Zuder Gesichtsmuskel, schliesische allgemeine Convulsionen der Läten. Nach den Anfällen, die über eine halbe Stunde währter Schlaf, endlich Erwachen mit Mattigkeit und Kopfschmerzen. Danfall dauerte vier Stunden, das Kind kam aus dem Sopor in bizu sich und es trat in der folgenden Nacht der Exitus lethalia.

Sektion: Rechte Extremitäten von geringerem Umfang als die Das linke Os parietale stark vorgebuchtet und verdünnt. Dura Gegend der Suturen fest an das Cramium angebithet. Sinus um stark gefüllt. Basale Pia getrüht und verdickt. Gyri der linke hirnhemisphäre beträchtlich abgeflacht. In der hinteren Hälfte dischimmern zwei grosse Cysten durch die Pia durch. Hirnmass in der Markmasse, welche die Decke des linken Ventrikel bilde Cysten von Wallnussgröße, mit klacer gelobeher Flüssigkeit. Dieselben reichen nach oben bis an die verdünnte grane Cortistanz. Im übrigen bestehen ihre Wandungen aus derben bindege Wucherungen. Der linke Seitenventrikel hochgrachg erweitert. Im Seitenventrikel etwa 60 Gr. klarer seinser Flüssigkeit. Ependymden Ventrikeln verdickt. Der dritte Ventrikel durch eine suite liebe Masse ausgefüllt.

(Fleischmann, Knabe von 21/1 Jahren, Pupillen veren sorium frei, seufzende Respiration, beschleunigter Puls, Treoberen, Streckknampfe der unteren Extremitäten. Sektion: In de Urosshirnhemisphäre mitten im Marklager ein tuberkulöser Turder Grösse eines Apfels. Ein gleich beschaftener Tumor in de fläche der rechten Hemisphäre nahe der Lumbdanaht von de

emer Wallnuss

Ein Knabe von 4 Jahren. Kopfschmerzen, Aufschreien, spitter Sopor. Pupillen von träger Reaktion. Lähmung der linken Körperhälfte. Zunge weicht nach links ab. In den letzten Lebenstagen Contraktur im rechten Knie- und im linken Ellbogen-Gelenk. Die Sektion weist neben Meningitis basilaris einen erweichten käsigen Tumor von der Grösse einer Kindstaust nach, welcher seinen S.t. im vorderen und mittleren Lappen der rechten Grosshirnhälfte hat. Seitenventrikel erweitert, mit trübein Serum gefüllt,

Folgende leider sehr aphoristisch gehaltene drei Notizen entlehne ich dem Werk von Ladame:

(Constant.) Madchen von 7 Jahren Im Beginn Apathie, dann Verlust der Intelligenz und Sprache. Lähmung der linken Körperhälfte. Epileptiforme Anfaile. Starb an Masern. Die Sektion ergab zwei tuberkulöse Tumoren in dem mittleren Lappen der linken Grosshirnhemisphare mit erweichter Umgebung.

(Bacez.) Knabe von 2' : Jahren. Strabismus, Dilatation der Pupillen, Sopor. Allgemeine Convulsionen und Paralyse der linken Körperbulfte. Sektion: Ein tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Nuss im mittleren Lappen der linken Grosshirnhemisphäre. Ein gleich beschaffener Tumor von Erbsengrösse auf dem Boden des rechten Seitenventri-

kels. Ventrikulärer Erguss.

(Wegder.) Kind von 2t/, Jahren. Strabismus des linken Auges. Allmählige Entwickelung von Lähmung der linken Körperhälfte. Hydrocephalus. Plotzlicher Anfall von heftigen Convulsionen und Tod nach zwei Stunden. Sektion: In dem mittleren Lappen der rechten Grosshirnbemisphüre, oberhalb des Thalamus eine tuberkulöse Geschwulst von der Grösse eines Hühnereies. Zwei andere gleich beschaffene Tumoren in dem gleichseitigen Hinterlappen.

c. Pars occipitalis.

(Eustace Smith.) Ein Knabe von 51/2 Jahren wurde am 16. November 1872 im Spital aufgenommen. Als er zwei Jahre alt war, entwickelte sich ein leichter Strabismus convergens des linken Auges, doch blieb die Schkraft ungestört. Kurze Zeit vorher hatte der Knabe

einen heftigen Fall auf den Kopf erhtten.

Im Juni 1872 begann er über Kopfschmerzen zu klagen, die zuweilen so heftig waren, dass sie lautes Aufschreien veranlassten. Bis einen Monat vor der Aufnahme in das Spital dauerten diese Anstille, dann liessen sie an Intensität und Frequenz nach, so dass der Knabe nur noch hie und da über Kopfschmerzen klagte. Mit dem Beginn der Kopfschmerzen stellte sich Schwäche der Glieder ein. Die Arme begannen zu zittern, wenn er etwas in die Hand nahm, beim Gehen zeigle sich eine beträchtliche Schwäche der Beine, welche in dem Manss zunahm, dass er 14 Tage vor der Aufnahme nicht mehr zu gehen im Stande war. Dann trat Erbrechen auf, besonders Nachts. Allmählig entwickelte sich Amblyopie und schhesslich vollständige Amaurose, Sensorium fiei. In den letzten Wechen werden Sedes und Urin unwillkührlich entleert.

Bei der Aufnahme findet sich der Körper gut genührt. Die Mus-

kulatur scheint gut entwickelt und fest zu sein. In beiden Armen trit sobald der Knale etwas fassen will, ein leichter Tremor auf, rugler wird die Muskulatur riend. Dieser Antall dauert höchstens zwei le nuten. Betrachtliche Schwache der unteren Extremitaten. Steben mit Unterstützung meglich. Versucht der Knabe dies seibetetänlig i thun, so tritt ebenfalls Tremor dieser Extremitaten auf. Sodes will im unwillkührlich entleeit. Vollständige Amaurose. Pupillen dilatur rengiren kaum. Doppettseitige Neuroretinitis. Gehör normal.

In den nächsten Tagen blieb der Tremor unverändert, die Schwich

nahm zu.

Am 26. November: Antworten verlangsamt. Bewegung der Extra mitäten etwas schwierig. Linke Hand geballt, mit eingezogenem Dat men. Contraktur der Finger der rechten Hand und des linken Eilberen gelenks. Der linke Arm kann schwerer gestieckt werden als der recht Das Strecken verursacht keine Schmerzen. Ab und an Strider dentag

Am 29. November: Zustand in den letzten Tagen verschimmer Antwortet meht mehr auf Fragen. Contraktur beider oberen Extremusten, Danmen nach innen geschlagen. Streckkrümpfe der unteren Extremusten, Opisthotonus, schlucken erschwert. Anfalle von allgemeis Convulsionen, bei welchen der linke Mundwinkel nach oben gesest wird. Sopor. Augspfel nach rechts gerichtet, mässiger Nysamut Pupilien dilatirt und ohne Reaktion. Allmählig auch Contraktur blinken unteren Extremität. Puls unregelmässig, Respiration seutres Tod unter Convulsionen.

Sektion: Gyri abgeflacht, besonders an der rechten Grosshirnheit sphäre. In der hinteren Partie derselben eine grosse Höle, welche zu aussen nur von verdünnter Eindensubstanz bedeckt war. An der Eustern und Dura an der entsprechenden Stelle verlöthet. Diese Höle nahr den hinteren Theil des mittleren Lappens und den grössten Theil de hinteren ein. Die Höle enthielt einen gelappten Tumor von dei Geseines Apfels, welcher nicht scharf vom umgebenden Gewebe abgegrant war. Der Tumor war von gelbweisser Farbe, etwas fest, mit einem weicheren Heerden, welche zuweilen zerfallen waren und kleine the bildeten. Die mikroskopische Untersuchung wies ein Sarkom aus Runtund Spindel-Zellen bestehend nach. Sontenventrikel einweitert und userdert Flüssigkeit gefüllt. Crura cerebri erweicht und abgeflacht und ppra quadrigemina erweicht.

(Henoch.) Mädeben von 2 Jahren. Wiederholte Anfille von tervisionen, konnte den Kopf meht halten. Wenige Stunden vor de Untersuchung am 29. Juni 1864 Erbrechen und Krampfaniall, der auf auf die linke Körperhalfte erstreckt hatte. Dabet Stratismus der vergens des linken Auges. Gleich nach dem Anfall Lahmung der inte Korperhälfte. Sensibilität normal, Cerchralnerven frei. Gresse Instaurer Blick, gellendes Aufschreuen. Zwei Tage nachber auffahren Besserung, zehn Tage später alle krankhaften Erscheinungen geschwante.

Am 26, July von Neuem Convulsionen der linken Korperhalitie, som Somn denz folgte, aber keine Lahmungen.

Am 16 Oktober wiederholten sich die Convulsionen und dauere mehrere Stunden. Mitte Februar 1865 wiederum ein Krainstalbill

Am 30. März ein letzter sehr hestiger Anfall, dem Sopor und noch an demselben Tage der Exitus lethalis folgte.

Sektion: Pia der Convexität auf is iden Seiten, namentlich links hyperämisch, rechts ödematös. In den Ventrikeln eine mässige Menge seröser Flüssigkeit. Mitten in der Marksubstanz des hinteren Lappens der rechten Grosshirnhemisphäie, etwa zwei Contimeter vom Rande des hinteren Horns entfernt, ein tuberkulöser Tumor von der Grösse einer Erbse, graugelber Farbe und von einer dünnen Capsel eingeschlossen. Uebrige Theile des Gehirns normal. In den Blättern der Pleura beiderseits eine reichliche Menge miliauer Tuberkel, Bronchialdrüsen geschwollt und verkäst.

(Hankel) Mädehen von 5 Jahren. Kopfschmerzen, Sopor, epileptiforme Krampfanfalle. Tod unter Convolsionen. Die Sektion weist im Gentrum des rechten hinteren Grosshirnlappens zwei rundliche tuberkulöse Tumoren nach.

Bei der Beurtheilung der Tumoren im Centrum ovale muss man zunächst in das Auge fassen, dass dasselbe zweierlei Leitungsbahnen enthält. Die einen sind die sog. Associationssysteme und bestehen aus quer oder schräg verlaufenden vielfach verzweigten Bahnen, welche dazu bestimmt sind, die von der Hirnrinde zu den centralen Ganglien verlaufenden Bahnen unter einander in Verbindung zu setzen. Von den Krankheitssymptomen dieser Associationssysteme ist uns vor der Hand nichts bekannt. Die anderen sind die Leitungsbahnen, welche von der Hirnrinde zu den centralen Ganglien oder direkt, ohne diese zu berühren, durch die Capsula interna in die Pedunculi cerebri übergehen. Die Symptome werden sich verschieden gestalten müssen, je nachdem diese oder jene Bahnen Störungen erfahren haben. Aber auch in derselben Bahn müssen die Symptome andere sein, wenn die Störung in der Nähe der cortikalen Centren liegt und nur einzelne Faserzüge, welche fächerförmig sich zur Rinde ausbreiten, befallen werden, oder wenn der Tumor seinen Sitz in der Nühe der centralen Ganglien hat, in welchen eine Menge von Leitungsbahnen zusammengefasst werden, ehe sie ihren weiteren Weg durch die Pedunculi cerebri machen. Es liegt auf der Hand, dass im ersten Fall die peripheren Symptome von geringerer Ausbreitung sein werden als im zweiten.

Mustern wir nun die einzelnen Krankheitsfälle durch, so erscheinen dieselben zunächst unsicher durch die mangelhafte Bestimmung des Sitzes des Tumor. Ausserdem werden die Symptome durch die Complikationen, welche in der Hauptsache in tuberkuloser Meningitis bestehen, verdunkelt. Zwei Symptome scheinen sämmtlichen Tumoren des Centrum ovale, gleichviel an welchen Stellen diese ihren Sitz haben, zuzukommen: Kopfschmerzen von verschiedener, oft recht beträchtlicher Hettigkeit, und Freiheit des Sensorium.

Was die Tumoren in den Frontallappen betrifft, so sind die beide Falle you Reimer and you Neureutter and Salmon durch tub kulose Meningitis complicirt. Die Symptome des ersten Falles gehör nur der Meningitis an und deuten in keiner Weise auf den Tumor M Selbst die Kopfschmerzen werden von dem Kranken auf die dem Turentgegengesetzte Stirnbülfte verlegt. Auch im zweiten Fall, in welchder Tumor im linken Frontallappen seinen Sitz hatte, schemen Symptome nicht auf diesen bezogen werden zu können , sondern falle indem sie zuerst die gleichseitige, dann die andere Körperhalfle treffen, ebenfalls der tuberkulosen Meningitis zu. Der Tumor, weld hier gleichzeitig in der Rinde des Cerebellum gefunden wurde, hat wi bestanden, ohne Symptome hervorzurufen. Ein Fall von Fleisch mann, in welchem sich in beiden Frontallappen Tumoren befand und Hyperästhesie der Haut und Paraplegie der unteren Extremität beobachtet wurde, lässt sich nicht mit Sicherheit deuten. Die Angalsind nicht ausführlich und genau genug, wahrscheinlich ist auch bei Autopsie einiges übersehen worden.

Es scheint hiernach und nach analogen Beobachtungen bei Erwatsenen, dass die Tumoren der Frontaliappen, wenigstens soweit es der vordere Partie betrifft, ohne auffällige Symptome bestehen könn. Wenn sie dagegen die Nähe der vorderen Centralwindung erreich wie dies in der Beobachtung von Fleischmann der Fall gewosein kann, so können durch Druck, Stauung, Zerstörung von Leitun bahnen Störungen im Gebiet der Motilität, deren Ort durch die beilenen Centren bestimmt wird, auftreten. Für einen derartigen Vorzu in Fleisch mann's Fall spricht die Paraplegie und das doppeitseit Vorhandensein der Geschwülste. Wenn der Tumor im Frontallappen der Nähe der dritten Windung gelegen ist und diese in Mitteidens bezieht, so kann Erschwerung der Sprache bis vollständige Aphasic eintre

Unter den Fällen von Tumoren im Occipitallappen hessen die Bobachtungen von Eustace Smith intra vitam eher an multiple Schrose des Gehirus als an eine einzelne Heerderkrankung denken Deinzige Symptom, welches auf letztere hinweisen konnte, war die Ober wiegende Betheiligung der linken Körperhältte bei den Krampfrost den. Der Tumor befand sich im rechten hinteren und mittleren Grehirulappen. Die Symptome sind hier ohne Zweifel durch die post mort constatirte Erweichung beider Pedunculi cerebri und der Corpora drigemina beeinflusst. Ausserdem war ventrikulärer Erguss verhande

Der Falt von Henoch, in welchem der Tumor seinen Sitz in teren Lappen der rechten Grosshirnhemisphäre hatte, begann mit gemeinen Convulsionen. Dann folgten Krampfanfälle, welche zur

linke Körperhälfte betrafen. Es hat hier den Anschein, als ob ein Zusammenhang zwischen den halbseitigen Störungen der Motilität und dem contralateralen Tumor vorhanden sei. In dem Fall von Hankel, der von Ladame nur kurz mitgetheilt ist, finden sich bei zwei Tumoren im hinteren Lappen der rechten Grosshirnhemisphäre epileptiforme Anfälle.

Wenn es auch scheint, als ob hier bestimmte Störungen der Motilität von dem Sitz der Tumoren abhängig seien, so ist doch die Zahl der Beobachtungen zu minimal, um sich einen Schluss zu erlauben. Aus einer grösseren Zahl von Fällen bei Erwachsenen ergiebt sich, dass den Tumoren in den Occipitallappen keine charakteristischen Symptome zukommen, dass sie höchstens ebenso wie Tumoren in anderen Gehirnzegionen raumbeengend wirken können.

In Bezug auf die Temporal- und Parietal-Lappen lässt sich a priori festsetzen, dass Tumoren, welche durch Druck oder bewirkte Blutstauung die psychomotorischen Centren oder die basalen Ganglien afficiren oder in den von den letzteren zur Rinde gehenden oder den von dieser durch die Capsula interna zu den Pedunculi cerebri gehenden Leitungsbahnen Störungen veranlassen, die diesen Regionen eigenthümlichen Symptome auslösen müssen. Man wird also bei Tumoren, welche in der Gegend der beiden Centralwindungen oder in der Nähe der Corpora striata liegen, halbseitige Motilitätsstörungen zu erwarten haben, welche eine einzelne Extremität oder die ganze Körperhälfte befallen können. Wenn die Tumoren dagegen ihren Sitz in der Nähe des hinteren Drittheils der Capsula interna, des Thalamus und angrenzenden Theiles vom Fuss des Stabkranzes haben, würde man entsprechende Störungen im Gebiet der sensiblen und vasomotorischen Nerven beobachten können.

In der That entsprechen die Krankheitsgeschichten dieser Auffassung in der Hauptsache, soweit es sich um Störungen der Motilität handelt. Fälle, welche mit complicirender Meningitis basilaris in Behandlung gekommen sind, wie der von Reimer u. a., können hier nicht zur Erklärung der Symptome dienen. Nach reinen Beolachtungen bei Kindern und Erwachsenen scheint es festzustehen, dass Tumoren an den betreffenden Stellen Störungen der Motilität sowohl des Reizes als der Lähmung in der contralateralen Körperhälfte bedingen. In Bezug auf Störungen im Gebiet der sensiblen und vasomotorischen Nerven fehlen bis jetzt die Beobachtungen. Dagegen findet sich in dem Fall von Merkel eine Bemerkung, welche auf ein Ergriffensein der trophischen Nerven hinweist. Es hatte sich nämlich bei Cysten in der Mitte der linken Grosshirnhemisphäre neben contralateraler Hemiplegie eine Atrophie der kranken Extremitäten entwickelt.

Auffällig ist in den Fällen von Constant und Barez de dem Sitz der Tumoren gleichseitige Lähmung der Extremitäten, Grund kann nur in der mangelhaften Kreuzung der Pyraundens bahnen gesneht werden. Noch weniger lässt sich der Fall von Fleimann deuten, in welchem bei einem Tumor im rechten mit Lappen die Extremitäten beider Körperhälften gleichmässige Stör der Motilität erfahren hatten.

10. Tumoren der Glandula pincalis.

Weigert beschreibt einen Fall von Teratom der Glandunealis. Derselbe betrifft einen Knaben von 14 Jahren. Der Tunchöckerig und hatte die Grösse eines kleinen Apfels. Sein Sitz wund unter den Vierhügeln, er erstreckte sich in den dritte vierten Ventrikel und in den Aquaeductus Sylvii hinein. Die Geschbestand zum Theil aus Gebilden, welche der Zirbeldrüse unter blen Verhältnissen angehören. Der übrige Theil war aus Cysten mengesetzt, welche epidermoidale Gebilde, Cylinderepithel, Haaredrüsen, Fett, Knorpel und glatte Muskelfasern enthielten.

11. Intrakranielle Geschwülste, welche ihren Ursprung ni Gehirn haben.

Cholesteatoma der Pia über dem Corpus callosum.

Die Beobachtung rührt von Wrany und Neure uit ter betrifft ein Mädchen von fünf Jahren, welches an Skrophulose und nischer Bronchitis litt. Schliesslich traten Symptome von Hydrolus und Lungengangrän auf und einige Tage später erfolgte der

Sektion: Gyri abgeflacht, Seitenventrikel erweitert, mit klaröser Flüssigkeit gefüllt. » Ueber dem Tuber corporis callosi ein als linsengrosse, perlmutterartig glänzende, rundliche mit der Piverbundene Geschwulst. « Dieselbe bestand aus polyedrischen kez Zellen, welche regelmässig geschichtet waren, und enthielt keinlestearinkrystalle.

Bronchialdrüsen geschwellt und verkäst. In den Lungen Becktasieen mit missfürbigem janchigem Inhalt.

Es liegt auf der Hand, dass der in diesem Fall aufgefundene intra vitam keinerlei auffällige Symptome hervorrufen konnte.

Von der Schädelgruben ist die mittlere am häutigsten der S Tumoren. In Bezug auf die hintere sind mir keine Beobach welche das kindliche Alter betreffen, bekannt. Auch die Fälle v moren in der vorderen Schädelgrube gehören zu den seltenere führe als Beispiel folgenden an, welcher von Lisenschitz p worden ist.

Ein Mädchen von 6 Jahren wurde am 12. November 1867

aufgenommen. Vor drei Jahren war sie auf dem linken Auge erblindet. Seit kurzem hat dasselbe an Umfang zugenommen und verursacht Schmerzen. Der Fall imponiste für eine Panophthalmitis, um so mehr, weil nach spontaner Perforation und Entleerung von Blut, Jauche und Gewebsfetzen der Bulbus sieh verkleinerte, so dass die bis dahm stark gespanut gewesenen Lider den Bulbus wieder vollständig bedecken konnten. Trotzdem hessen die Kopfschmerzen nicht nach und das Kind fieberte fortwährend.

Am 3. Dezember plötzlich Erbrechen, umegelmässiger Puls.

Am 4. Sopor, leichte Convulsionen, erschwerte Respiration, Erweiterung und Reaktionslosigkeit der rechten Pupille und Exitus lethalis.

Sektion: Dünnes Schädeldach, Dura gespannt. Gyri abgeflacht. Beide Seitenventrikel hochgradig ausgedehnt, der linke mehr wie der rechte. Ersterer entbält etwa 30 Gr. klarer seröser Flüssigkeit, in dem letzteren ist dieselbe mit Blut gemischt und enthält auch geronnene Klumpen von Blut. Graue Substanz sehr blass.

Auf dem Dach der linken Orbita eine von ihrer Umgebung vollständig abgegrenzte Geschwulst, grösser wie ein Gänseei, aber platt gedrückt. Glatte glänzende Oberfläche, weiche Consistenz, auf den Durchschnitten schwarzroth wie frisch geronnenes Blut. Die untere Fläche des linken vorderen Grosshirulappens ist der Geschwulst entsprechend muldenförmig abgeflächt, sehr weich und von hefengelber Farbe. Die Form der Windungen ist an diesen Stellen bis zur Fossa Sylvii hin

night mehr erkennbar.

Der Tumor erstreckt sich mit weniger scharfen Grenzen nach hinten his an die vordere und äussere Wand des linken Seitenventrikels, welche er in größerer Breite durchsetzt hat. Er ragt in den Ventrikel hinem ahnlich einer durch Blutungen zerklüfteten Hirmmasse. Linke Corpus striatum und Thalamus normal. Der Tumor ist mit der das Dach der linken Orbita bekleidenden Dura und dem linken N. opticus verwachsen, so dass der letztere vollständig vom Chiasma bis zum Foramen opticum in die Geschwulst aufgegangen und nicht mehr zu erkennen ist. In der linken Orbita erscheint der N. opticus ausserordentlich verdickt. Der linke Bulbus zeigt auf der Innenfläche eine gelbliche zottige Masse und ist mit Gewebsrösten und schmutziger brauner Flussigkeit gefüllt.

Die mikroskopische Untersuchung wies die Geschwulst als Gliom nach. Es scheint, dass die Geschwulst auf dem Orbitaldach der primäre Vorgang gewesen sei und dass sich diese dann sowohl nach abwärts auf den N. opticus und das Auge, als rückwärts bis zum Seitenventrikel ausgebreitet habe. Wenngleich in der Krankheitsgeschichte keine Bemerkung über Störungen des Geruchs gemacht worden ist, so kann man doch annehmen, dass der linke N. olfactorius durch den zunehmenden Druck der Geschwulst gelähmt und atrophisch geworden sei. Das Sensorium war dauernd frei und bis auf die letzten zwei Lebenstage keine Cerebralerscheinungen mit Ausnahme der Kopfschmerzen vorhanden. Letztere sind die Folge des dauernden und zunehmenden Druckes der Geschwulst gegen den linken vorderen Grosshirnlappen. Die enorme

Ansdehnung der Seitenventrikel durch den beträchtlichen serös guss ist allmählig, ohne auffällige Symptome entstanden und Folge der durch den Tumor veranlassten Circulationsstörungen sehen. Der zunehmende ventrikuläre Erguss hat wahrscheinlich seinen Antheil an den lebhaften Kopfschmerzen gehabt. Die blichen cerebralen Symptome treten erst mit dem Augenblick welchem der Tumor die Wand des linken Seitenventrikels durc und Blutungen in den letzteren stattfinden. In kaum zwei Tagen diesem Vorgange der Exitus lethalis.

Tumoren in der mittleren Schädelgrube gehören nicht zu de tenheiten. Von den Hirmerven können sie den Opticus, Oculomo Trochlearis, Abducens, in gewissen Fällen auch den Facialis in I denschaft ziehen, während bei Tumoren in der hinteren Schäde der Trochlearis, Abducens, Facialis, Acusticus, Glossopharyngegus, Accessorius, Hypoglossus, in selteneren Fällen, wenn der 2 bis zum Uebergang in die mittlere Schädelgrube reicht, auch de lomotorius befallen werden können.

(v. Sydow.) Knabe von 4 Jahren. Heftiger Schmerz im Ohr, darauf ein geringer Ausfluss aus demselben. Dann eine partige Wucherung aus demselben, welche mehrmals abgetragen mit Argent, nitr. bestrichen wurde. Zwei Wochen, nachdem du Erscheinungen beobachtet waren, stellten sich Symptome von Hinein. Rechte Pupille ditatirt, mit massiger Reaktion. Lähnurechten Gesichtshälfte. Mund nach links gezogen, die Zungenspatrechts. Nach einigen Wochen fing die untere und hintere Um des Ohrs an, sich zu erheben. Ein Einschnitt in die Huktuiren schwulst liess eine beträchtliche Masse übelriechenden Eiters als Die Geschwulst stand mit dem Gehörgang in Verbindung. Albegann aus der Schnittwunde eine polypenartige Masse zu Sensorium frei, Appetit, Kräfte gut. Motilität und Sensibilität tremitäten normal.

Zwei Monate nach Beginn der Erkrankung Ptosis des rechtes. Augenhides. Keine Nekrose der Cornea. Dann Anästhesie der Wange, welche bleich, kalt und ödematös wurde. Starker Ausfidem rechten Nasenloch. Es folgten Schlingbeschwerden, Uebeckbrechen. Allmählig wurde der Knabe bettageng, die Kräfte san Bewegung der Extremitäten blieb unbehindert. Lungenkatarrh. Zuder Geschwalst hinter dem rechten Ohr, partielle Consulsionen mit

Sektion: Zwischen den Theilen des aus der Wunde herrem Tumor fanden sich einige dünne Knochenlamellen. Derselbe is der Pars petrosa des rechten Schläfenbeins zusammen, welche mit einer weichen weisslichen Masse infiltrirt war, zwischen weln ebenfalls einzeine Knochenlamellen befanden. Die gunze mittlere grube war von einer gleich beschäffenen rundlichen Geschwulst at Die Dura an dieser Stelle war gespannt und verdünnt. Aus dem auditorius internus erstreckte sich an einem schmalon Stiel ein

in die hintere Schildelgrube von etwa 2% Centim. Durchmesser, röthlich grauweisser Farbe und gelapptem Bau. Die Geschwulst verbreitete sich von der Pars petrosa nach vorwarts, umgab den Opticus und erstreckte sich über die Sella turcica. Der Körper des Keilbeins war von einer gleichen Masse infiltrirt und setzte sich der Tumor von hier mit einer birnförmigen Verlängerung bis unter den Pharynx fort. Das grosse und kleine Gehirn waren an den Stellen, an welchen sie an den Tumor grenzten, durch den Druck abgeflacht, aber im übrigen unverändert.

Die mikroskopische Untersuchung wies die krebsige Natur des Tu-

mor nach.

(Henoch.) Müdchen von 6 Jahren. Lebhafte Kopfschmerzen, welche lüngere Zeit hindusch andauerten. Vollständige Amaurose beider Augen, beiderseitige Neuroretinitis. Mittlerer Grad von Ptosis des linken oberen Augenlides. Linke Bulbus kann nicht bewegt werden. Corrhyza mit eiteriger Absonderung. Tod an Scharlachfieber.

Die Sektion ergiebt ein Myxosarkom, welches von der linken mittleren Schädelgrube ausgeht und dieselbe vollkommen ausfüllt. Es erstreckt sich nach Durchbruch der Lamina eribrosa in die linke Nasenhöle und hüllt das Chiasma und die gesammten Nerven des Inken Auges

ein. Es hat die Urüsse von einer halben Faust,

(Abercrombie.) Ein Mädchen von 11 Jahren litt längere Zeit linduich an Kopfschmerzen. Schwäche des Gesichts und Empfindlichkeit der Bedeckungen des Kopfer. Im Herbst 1814 durch Fall eine Verletzung am Vorderkopf. Seitdem anhaltende Kopfschmerzen und häufiges Nasenbluten. Anfang Dezember enorme Kopfschmerzen. Fieber. Die Kranke konnte weder Licht noch Geräusch vertragen. Strabismus. Allgemeine Convulsionen, welche eine Zeit hindurch jede halbe Stunde wiederkehrten. Im März 1815 trat Besserung ein und dauerte über ein Jahr. Im Mai 1816 von Neuem lebhafte Kopfschmerzen, Empfindlichkeit gegen Licht und Geräusch, Strabismus. Amblyopie und im Juli vollständige Amaurose. Bei der Empfindlichkeit gegen jedes Geräusch erhielt sich eine auffällige Schärfe des Gehörs. Intellektuelle Fähigkeiten unverändert. Tod im Oktober desselben Jahres.

Die Sektion wies einen Tumor nach, der die Grösse einer Wallnuss und seinen Sitz an der Sella turcica hatte. Er drückte das Chasma zusammen, bestand aus einer gelblich gefärbten Marksubstanz und war durch eine feine Haut von seiner Umgebung abgegrenzt.

(Ekelund und Björkmann.) Knabe von 11 Jahren. Im Oktober 1858 Schmerzen im linken Augapfel, der an Umfang zuzunehmen schien

und mehr hervortrat.

Am 20. Januar 1859. Ein Anfall von Convulsionen, während dessen das Bewusstsein aufgehoben war. Gleich darauf entwickelte sich an der Stirn über dem linken Auge ein empfindlicher Tumor von der Grösse einer guten Wallnuss. Bald darauf bildeten sich noch mehrere Geschwülste von verschiedenem Umfang und an verschiedenen Stellen des Kopfes.

Am 14, April trat ein neuer Anfall von Convulsionen auf. Dann entwickelte sich Amaurose in beiden Augen. Das Sensorium blieb bis

rum Tode, der am 3. Mai erfolgte, frei. Appetit und Verdanung danernd normal.

Sektion: Beide Bulbi von einer gelbliehen, käsigen Krebsmasse genommen, welche sich indess nicht durch die N. optier in die Sendi höle erstreckt. Von der Sella turvea aus batte sich ein Tumer wickelt, der etwa 6 Centim. Länge und 2½ im Durchmesser hatte erstreckte sich gerädent in das tiehen und ging ohne bestimmte trea allmithlig in dessen Substanz über. An der Überfläche und auf Durchschnitten hatte die Krebsmasse in Folge zahlreicher Hamorrhagenne tiefrothe Farbe. Zwischen Dura und Cranium an verscheiten Stellen befanden sich gleich beschäfene tieschwülste von 2-7 Unit im Durchmesser und 1-2 Centim. Dieke. An den betreffenden Stellen Knochen rauh und mit nadelähnlichen Osteophyten bedeckt. All hehe Geschwülste zwischen dem Schädeldach und ausserem Person.

(Turnbull und Knapp.) Knabe von 3 Jahren. Gittom der recht Retina, Amaurose, Exophthalmus. Zugleich ein Tumor in der recht Schläfengrube. Der letztere hat einen Monat nach der Exstirpation & Bulbus die Grösse eines Taubeneies erreicht. Ebenso wuchert das iht von Neuem aus der rechten Orbita bervor. Dann rasch wachsende Cachwülste an verschiedenen Stellen des Gesichts und Schädels, wald nach Convulsionen und Sopor an Umfang abzunehmen schienen. Went Tage später Tod an Erschöpfung, ohne dass andere Cerebralerscheinung aufgetreten waren.

Die Sektion ergab verschiedene Gliome zwischen Dura und Permium. Die Dura und die Oberfläche der Occipitaliappen entbekt zahlreiche capillare Hämorrhagieen. Von der Dura der rechten mitten Schädelgrube hatte sich ein Gliom entwickelt, welches diese Gruts af füllte und größer wie ein Taubenei war. Chiasma und N. optage weicht.

(v. Gräfe.) Kind von 6 Jahren. Machte nach einem Fanddritten Jahre eine mit Fieber und lebhaften Kopfschmerzen verkande Krankheit durch. Später Strabismus divergens des linken Augesallmühlige Entwickelung von Amblyopie. Bei der Untersuchung besich Stauungspapille, Neuroretinitis und Exophthalmus. Nach ier Betirpation des Bulbus ergiebt sich als Ursache der Hervertreibung Auges eine pralle Geschwulst im Grunde der Orbita, welche mit sandag fen bis an das Foramen opticum reicht Der Tumor wurde verändig exstirpirt. Zehn Tage nach der Operation Meningitis, drei Taspäter Exitus lethalis.

Sektion: Es befindet sich ein tiliosarcom hinter der Crista gall. v
3 Centim. Länge und 2% Breite. Dasselbe erstreckt sich nach wich
vor das Feramen opticum und hat nach hinten das Ephippium stark ertickgedrängt. Die Sella turcica ist nicht mehr zu erkennen. Ibse schwilst hat durch Druck eine bedeutende tirube in der Schilde. bewirkt. Sie reicht rückwärts bis an den Pons und hegt hier dieset linken N. trigeminus. Der rechte N. opticus lauft zuerst neben in Geschwulst, dann verschwindet er in derselben ebenso wie das trimes.
Der linke N. opticus ist ebenfalls nur eine kurze Strecke weit einze In der Geschwulst liessen sich nur einzelne Faserzüge dieses Newe

nachweisen. An der Basis gebt die Geschwulst in die Hirnsubstanz über, liegt vor den basalen Ganghen und verdrängt diese bedeutend, ohne weiter mit ihnen im Zusammenhang zu stehen

(Joffroy.) Knabe von 2 Jahren. Krebs des huken Bullus, Exophthalmus. Keinerlei eerebrale Erscheinungen. Als die Cornoa begann
sich zu trüben und Perforation derselben zu befürchten «tand, wurde
die Enukleation des Bullus ausgeführt. Die N. optiens fand sich bedeutend verdickt und enthielt keine Spur von Nervenfasern. Wenige
Tage nach der Operation ein intensiver leterus, welcher allmählig schwand.
Nach etwa fünf Wochen begann der Tumor von Neuem betrichtlich zu
wuchern und füllte bald die Orbita aus. Einen Monat später erfolgte
der Tod.

Sektiou: Eiterige Infiltration der behaarten Kopfhaut. Der Ausbreitung derseiben entsprechend an der unteren Flüche des Perikranium röthliche vaskularisirte Pseudomembranen. Achubehe Exsudate zwischen Dura und Knochen, besonders an der Basis. Die Dura im übrigen und die Pia von normaler Beschäffenheit. Einen Centimeter vor dem Chiasma befindet sich ein Tumor am linken N. opticus, der sich in Form eines Stranges durch das Foramen opticum in die Orbita erstreckt und mit der in derselben befindlichen Geschwulst im Zusammenhang steht. Der Vorderlappen der linken Grosshirnhälfte ist an der Stelle der Geschwulst muldenförung abgeflacht und entzündlich erweicht. Der rechte N. opticus ist normal. Zwischen der Geschwulst und dem Chiasma ein frischer hämorrbagischer Heerd von der Grösse einer Wallnuss.

Die Geschwülste in der mittleren Schädelgrube können, abgesehen davon, dass sie intrakranielle Raumbeschränkung mit ihren Folgen bewirken, die anliegenden Regionen des Gehirns durch Druck benachtheiligen. Symptome, welche die betreffenden Hirnwindungen veranlassen könnten, sind uns nicht bekannt. Dagegen können nach der Lage des Tumor Erscheinungen auftreten, welche auf die grossen basalen Ganglien, die Pedunculi cerebri, den Pons hinweisen, doch ist das selten der Fall. Man muss überhaupt im Auge behalten, dass Tumoren, wenn sie sich langsam entwickeln, ein symptomloses Dasein fristen können. Greifen die Tumoren in die angrenzende Hirnsubstanz über und verursachen von diesem Vorgange abhängige Symptome, so hören sie eben auf, extracerebralen Charakter zu tragen.

Geschwülste, welche durch Druck auf die basalen Regionen des Gehirns wirken, werden im Stande sein, Erscheinungen des Reizes und der Lähmung in den Leitungsbahnen hervorzurufen, welche an diesen Stellen verlaufen. Es werden demnach Symptome sein, welche den Streifenbügeln in allen ihren Abtheilungen, den Pedunculi cerebri, dem Pons zukommen und überall werden wie gewöhnlich die Störungen im Gebiet der Motilität am meisten vertreten sein. Charakteristisch ist aber von vornherein, dass die Symptome, welche in den Extremitäten auftreten, zu denen, welche von affeirten Hirnnerven abhängig sind, in

zweiter Linie stehen, d. h. weniger scharf ausgeprägt sind, sich in de Regel zeitlich später entwickeln und die Neigung zeigen, in der Intensität nachzulassen oder zu schwinden.

Dus Auftreten allgemeiner Convulsionen im Beginn der Erkrankumuss als Fernwirkung angesehen werden, wenn nicht der Tumor direkt den Pons oder die Pedunculi cerebri afficirt. Convulsionen im Verlander Krankheit oder im terminalen Stadium sind der Ausdruck für disteigende Kaumbeschränkung und die davon abhängige Behinderung de Bluteireulation.

Die Mehrzahl dieser Tumoren scheint mit mehr oder minder bestigen Kopfschmerzen, aber freiem Sensorium und unveränderten intellebtuellen Fähigkeiten zu verlaufen. Sie zeichnen sich, wenn sie nicht volk kommen latent bleiben, durch die extracerebrale Affection bestimmt. Hirnnerven aus. Diese Erscheinungen werden einseitig und zwar zi der dem Sitz des Tumor gleichen Seite auftreten, wenn der letztere zi diese Schädelhälfte beschränkt geblieben ist. Greift er dagegen auf die zie dere Seite in irgend beträchtlicher Weise über, so werden die Symptom doppeltseitig auftreten, zumal die gleichnamigen Nerven an der Bat bei ihrem Austritt aus dem Gehirn ziemlich nahe aneinunder gelager aufd.

Fassen wir die einzelnen Nerven, welche befallen werden könne in das Auge, so scheint im kindlichen Alter in der Mehrzahl der Fällen erster Linie der Opticus afficirt zu sein. Es handelt sieh hier er nächst um Geschwülste der Sella turcica, welche das Chiasma und de Optici mehr oder minder zerstört haben. In solchen Fällen ist natürlich doppeltseitige Amaurose vorhanden. Oder der Tumor entwickelt sie in der mittleren Schädelgrube einer Seite, erfasst das Chiasma und de gleichseitigen Opticus, oder bewirkt, ohne das Chiasma in sich aufzinehmen, nur Erweichung desselben und des Opticus. Es kommt auf vor, dass der Tumor vor dem Chiasma sich nur an einem N. opticus entwickelt und sich von hier in Strangform durch das Foramen opticat auf die Orbita verbreitet.

Neben dem Opticus ist in der Regel der Oculomotorius befalle. Man beobachtet Ptosis, Dilatation der Pupille, Strabismus, Zuweile findet gleichzeitig Lähmung des Abducens und Trochlearis statt. Esolchen Fällen steht dann das betreffende Auge vollkommen unbeweglich.

In dem ersten angezogenen Fall ist der Facialis gelähmt, weil de Os petrosum in toto von krebsiger Degeneration mit ergriften was Ausserdem fand sich hier Anästhesie derselben Gesichtshälfte als Zewost der Affection der sensiblen Portion des Trigeminus vor, und die Bassen

und Kälte derselben Region wies nach, dass auch die vasomotorischen Bahnen in Mitleidenschaft gezogen waren.

Es gilt als Regel, dass bei Affection der Hirnnerven in ihrem extracerebralen Verlauf die elektrische Reaktion derselben herabgesetzt ist. Sodann spricht für eine Alteration der Hirnnerven durch basale Tumoren der Umstand, dass man sämmtliche Zweige der Nerven ergriffen findet, während bei intracerebralem Befallenwerden einzelner Nerven und deren Kerne nicht die Leitungsbahnen für sämmtliche Zweige gefüsst zu werden brauchen, wie man dies oft genug beim Oculomotorius und Facialis beobachtet. Am deutlichsten ausgeprägt ist das Bild dieser Tumoren, wenn die Symptome sieh nur auf gewisse Hirnnerven beschränken und der übrige Körper, namentlich die Extremitäten unbetheiligt bleiben.

Diagnose.

Die Diagnose des Sitzes der Tumoren ist von den Symptomen abhängig, welche als charakteristisch für die einzelnen Regionen des Gehirns geschildert worden sind.

So wenig wie man in einzelnen Fällen, in welchen der Tumor vollständig latent existirt, eine Diagnose desselben machen kann, so wenig lässt sich, wenigstens über den Sitz bestimmen, wenn multiple Tumoren an verschiedenen Stellen des Gehirns vorhanden und von Symptomen begleitet sind. Die Symptome können so vielfach sein, dass man sich kein durchsichtiges Bild von dem Vorgang machen kann. Zuweilen zeigt in solchen Fällen ein Tumor so ausgeprägte Erscheinungen, dass man seinen Sitz bestimmen kann, während die örtliche Bestimmung der tibrigen in suspenso bleiben muss.

Die Diagnose der Beschaffenheit der Geschwulst wird in vielen Fällen durch complicirende Vorgänge unterstützt.

Skrophulose Processe, namentlich in den Drüsen, den Lungen, Darmkanal und anderen Körperstellen machen wahrscheinlich, dass der vorhandene Tumor tuberkuloser Natur sei. Gliome der Retina oder an verschiedenen Stellen des Kopfes sprechen für die gliomatöse Beschaffenheit des intracraniellen Tumor. Sarkome, Krebse in der Orbita lassen eine gleiche Beschaffenheit des Hirntumor annehmen. In Bezug auf die Orbitalgeschwülste muss man im Auge behalten, dass Tumoren in der Schädelhöle mit und ohne Zusammenhang mit der Orbita vorhanden sein können, ohne irgend welche Symptome zu machen. Beträchtliche Geschwülste in der Orbita sind im Stande, Symptome von intrakraniellem Druck zu veranlassen, wenn sie sehr stark prominiren und durch die auf das äusserste gespannten Augenlider gegen den Grund der Or-

bita gepresst erhalten werden. Es befindet sich noch gegenwärtig is meinem Spital ein Kind von zwei Jahren, welches mit einem betracht lichen melanotischen Sarkom des linken Bulbus und der Orbita aufgenommen wurde. Es war Erbrechen und Verlangsamung des Pulses von handen. Beide Erscheinungen schwanden nach der Exstirpation de Geschwulst. Seither hat auch im rechten Bulbus eine sarkomzon Wucherung begonnen.

Krebsige Wucherungen aus dem äusseren Gehörorgan geben eine Fingerzeig für die Beschaffenheit des intracraniellen Tumor.

Tumoren können Veranlassung zur Verwechselung mit anden Heerderkrankungen des Gehirns, namentfich mit Abscess, Erweichung Hämorrhagieen geben.

Als Hauptunterscheidungsmerkmal muss man festhalten, dass de Tumoren, falls sie nicht latent sind, von vornherein mit Symptome auftreten, welche in der Regel deutlich auf eine bestimmte und beschränkte Region des Gehirns hinweisen, während die anderen Processim Beginn stürmische und verbreitete Erscheinungen veranlassen, auf denen sich erst allmählig die Symptome der stattgehabten Lässon handasschälen.

Tumoren und Abscesse können durch gleiche Ursachen zur Entwickelung gebracht werden. Beiden kann Stoss, Fall auf den Kopf von angehen, bei beiden kann sich eine primäre Erkrankung des Os petri sum durch Otorrhoe kund thun. Beide Processe unterscheiden se hauptsächlich durch ihren Verlauf. Dem Abscess gehen die Zeichen da akuten Encephalitis vorauf, dann folgt ein Stadium mehr uder weinen vollkommener Latenz, worauf die Zeichen einer schneit sich steigen den Heerderkrankung auftreten, welcher das lethale Ende folgt. Is selteneren Fällen kann dem frischen Auftlackern des Processes nich ei oder zwei Mal ein Zeitraum der Latenz folgen, bis das terminale steilum stürmisch eintritt.

Auch bei Tumoren nach Verletzungen, welche den Kopf betreich haben, hat man in seltenen Fällen heltige liehtrnerscheinungen, twi vulsionen, Fieber auftreten sehen. In der Mehrzahl der Fälle entwicker zie sich aber schleichend, und schreiten bald schneiler, bald langsam in ihrem Wachsthum weiter und werden desshalb dauernd von Erschnungen begleitet, welche sich in entsprechendem Maass steigern. Der Steigerung findet nicht immer stetig statt, es können zeitweise Rabenausen eintreten, doch findet sich bei den Tumoren, nachdem nich durch Symptome kund gegeben lieben, weder ein Stadium der Latenoch ein so stürmischer Beschluss des Processes wie bei dem Abscess in Gegentheil erfotgt der Exitus lethalis unter allmähliger Steigerung

Symptome und Abnahme der Kräfte, wenn nicht eine interkurrente Krankheit dem Process eine andere Richtung und Färbung giebt. Zu diesen sind namentlich entzündliche Vorgänge zu rechnen, welche sich in der Umgebung von Tumoren entwickeln und in Abscessbildung übergehen können. In solchen Fällen sind die Symptome des Tumor von denen des Abscesses nicht zu unterscheiden. Ferner wird der Ablauf einer Geschwulst nicht selten durch eine Hämorrbagie, auch durch Meningitis simplex oder tuberculosa complicirt.

In Bezug auf Kopfschmerzen, Freiheit des Sensorium und der intellektuellen Kräfte, Convulsionen können sich die Tumoren mit den Abscessen vollständig gleichen.

Zur Unterscheidung der Tumoren von intracerebralen Hämorrhagieen und Erweichungsbeerden nach Embolie dienen folgende Merkmale.

Die Entwickelung von Tumoren geschieht, abgesehen von vorhandenen ekrophulosen Processen, die die Entwicklung eines tuberkulosen Tumors begünstigen können, oder von Neubildungen, die aus der Orbita oder von den Schädelknochen her das Gehirn in Mitleidenschaft ziehen können, in einer gewissen Unabhängigkeit von dem übrigen Körper. Hämorrhagie und Embolie setzen Störungen voraus, welche entweder direkt vom Gefässsystem ausgehen, wie Hypertrophie des Herzens, Endokarditis, Erkrankungen der Gefässhäute, oder dasselbe durch Krankheiten anderer Organe wesentlich in seiner Thätigkeit beeinträchtigen, wie Erkrankungen der Lungen und des Rippenfeils, Schrumpfung der Nieren. Geschwülste, welche nicht latent bleiben, treten sehr bald mit bestimmten Symptomen auf, welche auf den Sitz der Heerderkrankung binweisen. Hämorrhagieen und Embolieen mit nachfolgender Erweichung werden in ihrer Eutwickelung von weitgreifenden stürmischen Erscheinungen begleitet, aus welchen sich erst allmählig die Symptome abklären, welche der Heerderkrankung angehören.

Das Sensorium und die intellektuellen Fähigkeiten bleiben bei den Tumoren intakt, werden höchstens vorübergehend durch epileptiforme Anfülle aufgehoben. Bei Embolieen pflegt das Sensorium höchstens im Aufall mehr oder weniger benommen zu sein, dagegen können mit dem Eintritt der Erweichung die intellektuellen Fähigkeiten benachtheiligt werden. Bei Hämorrhagieen ist das Sensorium im Aufall immer benommen und erleiden auch für später die intellektuellen Fähigkeiten wohl immer irgend einen Ausfall.

Kopfschmerzen sind sowohl bei Hämorrbagieen als bei Erweichungsheerden nach Embolieen in geringerem Maass entwickelt als bei Tumoren. Lähmungserscheinungen treten bei Geschwülsten allmählig und erst dann auf, wenn andere Symptome wie Erbrechen, epilepti-

forme Anfälle etc. voraufgegangen sind. Bei Hämorrhagie und K treten die Lähmungen plötzlich ein und können in gewissem Gra vollständig wieder schwinden, während sie bei Tumoren dauer ben. Bei letzteren kommen viel leichter beschränkte Lähmung einer Gesichtshälfte, einer Extremität, einzelner Muskelgruppwährend die Lähmungen bei Hämorrhagieen und Embolicen in gel eine gesammte Körperhälfte betreften. Ausserdem pflegt i beiden letzteren Processen die Lähmung der Extremitäten hoch zu sein als die gewisser Hirmerven, während umgekehrt die Al dieser bei Tumoren, namentlich, wenn solche ihren Sitz an de haben, stärker entwickelt ist.

Contrakturen kommen bei Tumoren und Erweichungsheukindlichen Alter wohl ziemlich in gleicher Häufigkeit vor.

Bei Tumoren tritt Aphasie nur ein, wenn dieselben ihren der dritten Stirnwindung und angrenzenden Partie der Insel habt die Sprache wird erschwert oder aufgehoben, wenn der Pons Hypoglossus direkt afficirt sind. Immer aber entwickeln sich discheinungen nur langsam und bleiben dann bestehen.

Bei Hämorrhagie wie hei Embolie treten die Störungen der plötzlich im Anfall auf, bleiben nach demselben kürzere oder Zeit bestehen, können allmählig Besserung erfahren oder ganz den oder sich auch bei zunehmender Erweichung steigern. In Fällen scheint nicht immer eine direkte Betheiligung der Sprach nothwendig zu sein. Es können diese Symptome auch von Fernigen abhängig sein und persistiren, so lange die Ursachen dauer

Werden Tumoren durch Hämorrhagie, Entzündung und chung der umgebenden Zone, Meningitis complicirt, so ist die Dunmöglich.

Eines Symptoms muss schliesslich noch gedacht werden, viel frühzeitiger als bei anderen intracramellen Processen bed und als charakteristisch für die Entwickelung von Tumoren an werden kann. Es ist dies die Stauung des Liquor cerebrospinali subduralen Raum des N. opticus und die hievon abhängige so ungspapille. Wenn man andere Processe, welche in der Schraumbeschränkend wirken, ansschliessen kann, so scheint das A von Stauungspapille ein ziemlich sicheres Zeichen für die Entwieines Tumor zu sein und die Zunahme dieser Erscheinungen einer stab für das steigende Wachsthum desselben abzugeben.

Prognose.

Die Prognose ist für die bei Weiten grösste Mehrzahl der Fälle, vielleicht für alle ungünstig. Man kann sich freilich denken, dass bei gewissen Geschwulstformen, welche wenig Trieb zum Wachsthum in sich tragen, ein längeres Leben gefristet werden kann. Abgesehen aber davon, dass der Sitz der Geschwulst hierbei von wesentlicher Bedeutung ist, fehlen uns die Beweise. Wir sind überhaupt selten in der Lage, ein annüherndes Urtheil über das Alter eines Tumor, der sich sehr schleichend und allmählig entwickelt haben kann, zu geben. Bei latenten Tumoren fehlt jede Grundlage für das Urtheil.

Wenn ein Stillstand im Wachsthum des Tumor und eine Einkapselung desselben stattfindet, so kann ohne Zweifel das Leben länger erhalten bleiben, als wenn der Tumor bei stetigem Wachsthum seine Umgebung durch zunehmenden Druck oder direkte Zerstörung benachtheiligt. Solche Pausen im Wachsthum können sich durch eine gewisse Rube in den Erscheinungen kund geben. Indess ist dem Frieden nicht zu trauen. Nach kürzerer oder längerer Zeit durchsetzt der Tumor die Capsel, greift auf seine Umgebung über oder verunlasst Metastasen, oder wie es bei tuberkulosen Tumoren der Fall sein kann, Aussaat miliarer Tuberkel. Namentlich sind Fluxionen zum Gehirn im Stande, Geschwülste, welchen ein ruhigeres Dasein beschieden war, plötzlich zu erneutem und oft rapidem Wachsthum anzutreiben.

In vielen Fällen erfolgt das lethale Ende durch zunehmende Erschöpfung, welche durch epileptiforme Anfälle, Erschwerungen des Schlingens, häufiges Erbrechen beschleunigt werden kann. Oder mit zunehmender Raumbeschränkung in der Schädelhöle steigert sich die Blutstauung mit ihren Folgen, es tritt allmählig Lähmung der Centren der Respiration und Herzthätigkeit ein.

Nicht selten ist der Tod die Folge von Complikationen. Unter diesen stehen Hämorrhagieen, einfache und tuberkulose Meningitis in erster Reihe. Ausserdem kann Encephalitis der den Tumor umgebenden Zone mit Erweichung das lethale Ende beschleunigen. Nicht selten kürzen auch entzündliche Processe der Athmungsorgane die Qualen der Kranken ab.

Therapie.

Bei einer derartigen Prognose kann es sich kaum um Therapie handeln. Doch ist auch hier noch der Thätigkeit ein Feld geöffnet, namentlich in Bezug auf die Prophylaxis.

Wollte man die Entwickelung tuberkuloser Tumoren ganz verhin-

dern, so müsste die Pflege und Erziehung der Kinder so eingewerden, dass keine Ausbildung von Skrophulose stattfinden könd der That kann der Arzt durch Festigkeit und Stetigkeit in die ziehung vieles thun. Hat sich bereits Skrophulose entwickelt, namentheb durch zweckmissige Ernührung und dann durch treffenden Medikamente dagegen angekämpft, die Kinder über mehr wie sonst gegen die Einwirkung schildlicher Ursachen, w sie anfälliger geworden sind, geschützt werden. Namentlich nehr die Kinder vor heftigen Erschütterungen des Kopfes, Stoss, Fall is weil erfahrungsgemäss hierdurch der Grund zur Entwickelung Tumor gelegt werden kann. Ausserdem meide man alle Un welche Fluxionen zum Gehirn hervorbringen können, besonder strengte geistige Beschäftigung, zu lebhafte körperliche Beweg Dieselben Vorsichtsmassregeln müssen wo möglich noch strenfolgt werden, wenn bereits eine ernstliche Läsion des Kopfes funden hat.

Treten Fluxionen zum Gehirn in Fällen auf, in welchen m Entwickelung eines Tumor befürchtet, so muss durch Anwendus Kälte, örtlicher Blutentziehung, Abführmitteln und durch str Ruhr dagegen gewirkt werden.

Sind bereits Tumoren vorhanden, so muss sorgfältig jeder E zum tiehirn vorgebeugt, oder eine entstandene möglichst sehnelltigt werden, weil ein solcher Vorgang erfahrungsgemäss das E thum der Tumoren befördert, oder dasselbe, wenn es zur Ruhe ist, von Neuem anfacht.

Wenn Tumoren nach aussen wuchern, z. B. durch das Gehörder Knochen durchsetzen, wie der Fungus durae matris, so kungegen auf operativem Wege nicht vorgeschritten werden. Ande halt es sich mit den Tumoren in der Orbita. Wenn diese ihren Urtim Bulbus nehmen, so muss derselbe so bald als möglich en werden, um den Heerd weiterer Verbreitung zu beseitigen. Ekommt es auch vor, dass ohne Zusummenhang mit der Orbita areits gleich beschaffene Geschwülste im Gehirn entwickelt haben, die Symptome derselben klar genug sind, würde es mit der Enuk des Bulbus keine Eile haben. Dieselbe kann trotzdem nothwendiden, wenn durch Wucherung des Neoplasma in der Orbita dophthalmus einen zu bedeutenden Grad erreicht hat, namentlich sich davon abhängige Symptome des Druckes in der Schädelhöstellen.

Es ist nicht wahrscheinlich, dass wir auf die Geschwülste durch innere Mittel irgend welchen Einfluss äussern können. V

schiedenen Seiten wird Jodkali, auch Solutio arsenicalis Fowl, angerathen. Dagegen muss man versuchen, einzelne lüstige Symptome zu mildern oder zu bezeitigen. Gegen heftige Kopfschmerzen wende man örtliche Kälte, innerlich Narkotika an. Man kann auch versuchen, durch Chinin, salicylsaures Natron dieselben zu mässigen. Schlaflosigkeit muss nicht geduldet, sondern durch narkotische Mittel wenigstens zeitweise gehoben werden. Der Schlaf ist für das Gehirn nothwendig. theils wegen der Ruhe, theils wegen der während desselben stattfindenden Verringerung der Blutfülle. Gegen quälendes Erbrechen versuche man die Darreichung von Eispillen, von grossen Gaben Bromkali. Stuhlverstopfung darf nicht geduldet, die Verdauung muss im Gegentheil sorgfältig geregelt werden. Convulsionen erheischen, wenn sie mit Fluxionen Hand in Hand gehen, die gegen letztere anzuwendenden Mittel. Ausserdem muss man den Versuch machen, sie durch grosse längere Zeit hindurch gereichte Gaben von Bromkali zu mässigen. Gegen Lähmungen und Contrakturen ist nichts zu machen. Auch der elektrische Strom wird schwerlich im Stande sein, eine Besserung herbeizuführen.

Cysticercus und Echinococcus.

Literatur.

Rendtorf, Dissertat De hydatidibus în corpore humano etc. Berolini 1822. — Abercrom bie, Patholog. u pract. Untersuchungen, deutsch von v. dem Busch B I 1829. p. 443-447-448. — Mauthner, Krankheiten des Gehirns und Rückenmarks bei Kindern. Wien 1844. — Stich, Annalen der Charité. Jahrg. V. 1854. p. 154 u. 190. — Bouchut, Gaz. des höpst. 1857. Förr. u Traite pratique des nouveau-nés etc. 1862. p. 219. — Lambl, Ausdem Franz-Josef Kinderspital in Prag. B. I. 1860. p. 62. — Gelmo, Jahrb. für Kinderhlk IV. p. 137. 1860. — Davaine, Traité des entozoaires. Paris 1860. p. 643. — L. M. Politzer, Jahrb. für Rinderhlk, IV. 1860. p. 160. — Griesinger, Archiv der Heilkunde 1862. 3. — Leuckart, Die menschlichen Parasiten etc. 1862. B. I. 1. u. 2. Lief. — Wilks, Lancet 1863. I. 16. Apr. — J. Risdon Bennet, Journ für Kinderkrankh, 1863. I. p. 394. — Küchen meister, Oesterr. Zeitschrift für pract Heilkunde B. XI. u. XII. 1865. u. 1866. — A. B. Duffin, Brit, med. Journ. 1865. Nov. 4. p. 467. — Damaschino, Union médicale 1865. I. p. 476. — Roger, Gaz. des höpitaux 1865. 87. 88. — H. Moiszner. Schmidt's Jahrb. 1867. I. p. 301. u. 1867. 2. p. 33. — W. u. G. Merkel, Deutsches Arch. für klin Medicin B. III. 1867. p. 294. a. 297. Roger, Journ. für Kinderkrankh, 1869. 2. p. 3. 4. W. Mittell, Lancet 1870. 2. no. 18. — M. Reeb. Observations d'acéphalocystes du cerveau Recueil de Mem. 1831. Juill. 31. — Fleischmaun, Oestreich. Jahrb. für Padiatrik 1872. p. 141. — Nobiling, Jahrb. für Kinderheilk N. F. V. 1872. p. 240. — Griesinger, Oesammelte Abhandlungen B. I. 1872. p. 399. — Kotsonopulos, Virchow's Archiv 1873. B. 57. 3. 4. — Bristowe, Lancet 1873. I. p. 699. — D. offin, Lancet 1873. I. p. 699. — A. Clarus, Dissert. Ueber Aphasie bei Kindern 1874. p. 22.

Actiologie.

Cysticercus kommt im kindlichen Gehirn nicht häufiger vor als Echinococcus. Es ist freilich von verschiedenen Seiten bezweifelt worden, dass der letztere in diesem Organ existiren könne, doch wird di durch ganz sichere Beobachtungen bestätigt.

Der Cysticercus ist identisch mit der sog. Finne und bilder Zwischenglied in der Entwickelung des Bandwurmeies zum geglieder Bandwurm. Der Bandwurmembryo tritt nicht selbstständig aus de Ei heraus. Es kann dieser Vorgang erst stattfinden, wenn das Ei den Magen gelangt und durch dessen Sekrete die Schale mürbe gewerk oder aufgelöst worden ist. Die Bandwurmembryonen können auf zwerlei Weise in den Magen gelangen, entweder durch den Gennss wifinnigem Fleisch, in welchem die Embryonen zum Theil schon zu Catieercen entwickelt sind, oder dadurch, dass geschlechtsreife Bandwurglieder oder einzelne Eier durch antiperistaltische Bewegungen Dünndarms in den Magen gelangen.

Ist im Magen der Embryo aus seiner Schale geschlüpft, so begin seine Auswanderung. Diese geschicht entweder schon vom Magen an oder nachdem die Embryonen bereits weiter in den Darmkunal beford worden sind. Sie durchsetzen die Wandung des Magens oder der Gdärme, gelangen in die Bauchhöle und wandern auf dem Wege dBindegewebszüge im Körper weiter. Oder sie gerathen in den Blustrom und werden von diesem in verschiedene Regionen des Körpe geschwemmt.

Hat sich der Embryo irgendwo festgesetzt, so ruft er in seiner l' gehung einen mässigen entzundlichen Process hervor, der nicht seit mit der Bildung einer dünnen bindegewehigen Capsel endigt. Der B bryo kommt zuerst als Schwanzblase aus dem Ei, der Kopf entwich sich erst später. Nachdem sich die Muskelschicht des Embryo ausg bildet hat, kommt es zur Sekretion einer wasserhellen Flüssigkeit i der Mitte des bis dahin festen Körpers. Dann bildet sich das Gefis netz und nach Wochen kommt es an der Innenfläche der Blase zur M lage des Kopfes, die durch eine Einstälpung der Oberffäche zu entsteht scheint. Mit dem weiteren Wachsthum desselben bildet sieh der Hake kranz und in der Umgegend desselben die vier Saugnapfe. Diese Hi dung findet im Inneren der Kopfhöle statt, so dass bei der Umstülnung des ausgebildeten Bandwurmkopfes nach aussen diese Organe an Aussenfläche des Kopies zu liegen kommen. Man nimmt an, dass b zur Ausbildung des Kopfes in einer Finne etwa 21 Monate vergehe Die Finne ist also anzusehen als die Schwanzblase, welche mit belle Flüssigkeit gefüllt ist, an einer Stelle ihrer Innenfläche die Anlage M Kopfes oder diesen schon mehr oder weniger entwickelt und dann d auch schon die erste Anlage des Bandwurmkörpers zeigt. Der Rand wurm, von dem im kindlichen Körper hauptsächlich die Finnen statt

men, ist die Taenia solium, vielleicht noch hänfiger die Taenia mediocanellata.

Der Echinococcus entwickelt sich viel langsamer als der Cysticercus. Er stammt von der Taenia Echinococcus her, welche ihren Wohnsitz im Darm der Hunde hat. Er kommt also nur dort vor, wo die Kinder in innigerem Verkehr mit diesen Thieren leben und der nöthigen Sauberkeit entbehren. Der Echinococcus stellt einen früheren Entwickelungszustand der Taenia dar, in analoger Weise wie die Finne zur Taenia.

Der Echinococcus besteht aus einer gallertigen, aus zwei Schichten zusammengesetzten Blase, welche weniger Bewegungsfühigkeit wie der Cysticercus zeigt, weil die Muskulatur in geringerem Maass an ihr entwickelt ist. Diese Blasen enthalten eine wässerige Flüssigkeit und können steril bleiben oder auch an ihrer inneren Oberfläche Könfchen bilden. Da dieser letztere Vorgang aber erst nach Ablauf von mehreren Monaten stattfindet, so ist erklärlich, wesshalb man oft anscheinend sterile Echinococcusblasen findet. Die Entwickelung der Köpfchen findet nicht frei statt, wie bei dem Cysticercus, sondern in an der Innenfläche der Blase knospenden Brutsäckehen. Nebenher kann es innerhalb der Blase zur Entwickelung neuer Blasen kommen und dieser Process sich in den letzteren mehrfach wiederholen. In selteneren Filllen entwickeln sich neue Blasen, indem die Mutterblase nach aussen sprosst und die dadurch gebildeten Vorwölbungen sich allmählig abschnüren und ablösen. Die neugebildeten Blasen können ebenso wie die primäre in wandständigen Brutsäckehen Köpfe bilden oder steril bleiben. Der ausgebildete Kopf trägt ebenfalls einen Hakenkranz und hinter demselben vier warzenförmige Saugnäpfe. Der Echiuococcus charakterisirt sich also als eine Blase von verschiedener Grösse, welche nur mit wässeriger Flüssigkeit gefüllt sein, oder anch eine oder verschiedene Generationen von Tochterblasen in verschiedener Menge und Grösse enthalten kann. Die Blasen finden sich steril oder enthalten die Anlage von Könfchen oder bereits ausgebildete.

Der Cysticercus scheint häufiger bei Knaben vorzukommen, ein Verhältniss, welches auch für Erwachsene bereits betont worden ist. Das früheste Alter, in welchem man ihn beobachtet hat, ist, soweit meine Kenntnisse reichen, zwei Jahre gewesen. Später hat man ihn auf jeder Stufe des kindlichen Alters ziemlich gleichmässig gefunden.

Der Echinococcus scheint bei beiden Geschlechtern ziemlich gleichmässig vertheilt zu sein. Die Zahl der Heobachtungen für die ersten Lebensjahre ist sehr spärlich. Er scheint häufiger in dem Abschnitt com 8.—14. Jahr vorzukommen.

Pathologische Anatomie.

Der Cysticercus kann einzeln oder in grösserer Menge vorkommen. Er stellt eine runde weisse oder bläuliche Blase dar, an welcher man de einer Stelle der Innenfläche einen weisslichen Punkt entdeckt, wenn der Kopfzapfen bereits vorhanden oder der Kopf schon ausgebildet ist. Dei letztere hat Kugelform und die Grösse eines Stecknadelkoptea. Di Sauguäpfe springen stark vor. Der mässig grosse Hakenkern inder sich mit etwa 26 Haken besetzt, von denen abwechselnd einer stärke entwickelt ist. Der Hals ist lang und fadenförmig. Der Kopf ist mit dem Halse in die Blase hineingestülpt und von einer hellen wässerigen Flüssigkeit umspült. Man nimmt an, dass die Finne drei bis sechs Jahri leben könne. Wenn das Thier stirbt, so schrumpft die Blase und verdichtet sich. Der Inhalt verdickt sich ebenfalls, geht in Verfettung über und stellt eine breiige, schliesslich von Kalkconkrementen durch setzte Masse dar.

Der Cysticerens ruft durch den dauernden Reiz in der Regel eine entzündlichen Process seiner Umgebung und in Folge davon die Bildung einer bindegewebigen Capsel von verschiedener Dichte herven. Bouch ut hat zwei nebeneinander gelegene Cysticerei von einer Capsel umschlossen gesehen. Man hat die Finne ebenso oft in der Hirmand wie in der weissen Marksubstanz gefunden. In ersterem Fall pflegt mit der Pia zu verwachsen und an dieser Stelle können auch Pia und Dura verlöthet werden. Zuweilen sicht man die Pia durch die Cystivorgetrieben. Letztere pflegt in der Rinde die Grösse einer Erber bil einer kleinen Nuss kaum zu übersteigen.

B. und G. Merkel haben einen Fall publicirt, in welchem sich eigrosser Cysticercus in der linken Hemisphäre des Cerebellum betand Das Marklager der letzteren war breug erweicht. Man sah eine Tumor gegen die Basis zu durchschimmern. Bei dem Durchschimbeldesselben fand sich eine Schichte dicken hellen Eiters, in dessen Mitt die resistente Cyste lag. Diese hatte derb fibrüse Wände, welche die Dieke einer halben Linie erreichten. Sie war mit gröberem und für nerem Detritus gefüllt, welcher aus Nervenröhrehenresten, feting der nerirten Nervenzellen, kleineren granulirten Zellen, einigen Cholester rinkrystallen und Molektilen bestand. Innerhalb dieses Detritus fan sich ein rundes weisses Bläschen, welches einen Cysticercus mit Haker kranz und vier Saugnäpfen beherbergte. Die Masse des Grosshirs war auffallend consistent, die Seitenventrikel dilatirt und mit trüben Berum gefüllt.

Gelmo hat bei einem Knaben von 5 Jahren, der an Mennaus

tuberculosa zu Grunde ging, einen Cysticercus im rechten Corpus striatum gefunden. Derselbe war härtlich, von der Grösse einer Erbse, die umgebende Hirnsubstanz normal.

In dem Fall von Fleisch mann, welcher einen Knaben von zwei Jahren betraf, fand sich eine im Corpus struatum beiderseits oberflächlich gelegene und in das Vorderhorn hineinragende erbsengrosse durchscheinende Cyste mit einem weisslichen, an der oberen Wand anliegenden Kern. Die Wand dieser Cysten bestand aus einer Russeren bindegewebigen gefässreichen Membran und einer inneren zurten strukturlosen Hülle. Sie enthielten eine trübe weissliche Flüssigkeit, in welcher sich ein gut erhaltener Cysticercus nachweisen liess. Ausserdem wurde der Befund einer tuberkulösen Meningitis mit Erweiterung der Seitenventrikel, welche mit klarem Serum angefüllt waren, constatirt.

Man hat den Cysticercus aber nicht bloss in der Rinde und der Markmasse des Gehirns, sondern auch frei in den Hölen desselben gefunden. G. Merkel hat einen hierher gehörigen Fall bei einem Knaben von 104 Jahren beobuchtet. Es fand sieh die Pia trocken, die Gyriglatt. Hirnmasse consistent. Beträchtliche Erweiterung sämmtlicher Ventrikel, welche mit klarem Serum gefüllt sind. Ependym verdickt und granulirt. Im Aditus ad infundibulum eine opak durchscheinende kleine Geschwulst, welche frei liegt, nicht gespannt ist und die Grösse einer Kirsche hat. Durch die durchscheinenden Wände gewahrt man einen weissen Punkt von der Grösse eines Stecknadelkopfes. Die genauere Untersuchung dieser Blase lässt einen wohl erhaltenen Cysticercus in seiner Schwanzblase erkennen. Die Flüssigkeit derselben enthält ausserdem vereinzelte Kalkconkremente.

Roger hatte ein Mädchen von 6 Jahren an Angina crouposa und Bronchopneumonie verloren. Bei der Autopsie fand sich der vierte Ventrikel ausgedehnt, sein Ependym verdickt. Er enthielt eine Cysticercusblase von der Grösse einer Haselnuss, welche gelappt und von gelblich weisser Farbe war. Es liessen sich deutlich Hakenkrünze nachweisen.

In der Mehrzahl der Fälle findet man bei Cysticercus die Ventrikel mehr oder minder dilatirt und mit klarem Serum oder mehr trüber Flüssigkeit gefüllt. Die Umgebung der Blase hat meist keine Veränderung eingegangen, oder sie hat Abkapselung derselben bewirkt. In dem Fall von B. und G. Merkel hatte sieh um die Cyste eine Zone von Encephalitis entwickelt, welche in Vereiterung übergegangen war. In einigen Fällen hat man den Cysticercus mit Meningitis tuberculosa complicirt gesehen. In keinem Fall wurde Cysticercus in anderen Organen oder Taenia im Darm gefunden.

Der Echinococcus wird im kindlichen Hirn etwa ebenso oft den als der Cysticercus. Er kommt meist vereinzelt, selten in gröf Zahl vor. Seine Blase ist in der Regel viel grösser als die des lets Sie ist schwer beweglich und besteht aus einer geschichteten aus Membran, welcher nach innen eine zellige Parenchymschicht Je jünger der Echinococcus ist, um so eher wird man nur eine klarer Flüssigkeit gefüllten Blase begegnen. Allmählig entwickel auf der Innenschichte Brutkapseln in verschiedener Zahl, welch Entwickelung der Köpfehen zur Grundlage dienen. Diese let zeigen vier Saugwarzen und auf einem ziemlich dicken Rostellum sig bis vierzig kleine, mit plumpen Wurzelfortsätzen versehene F Daneben kann es in der grossen Blase zur Entwickelung von Tol blasen in verschiedener Zahl kommen. In selteneren Fällen band Mutterblase sich an einzelnen Stellen ihrer Oberbäche aus, schnüt Stellen allmählig ab und lässt sie sich als Tochterblasen ablisen. Tochterblasen enthalten längere Zeit ebenfalls nur klares Serum. dann ebenso wie die Mutterblasen aus an ihrer Innenflische befind Brutsäckehen Köpfehen emporknospen oder können ebenso wie die terblase dauernd steril bleiben. Das Wachsthum der Echipococi langsamer als das des Cysticerous, dagegen zeigt es eine steti nahme. Er kann in gleicher Weise absterben. Die Bluse wir faltig, die in ihr enthaltene Flüssigkeit trübe und lässt noch Rei Hakenkränze erkennen. Allmählig wird der Inhalt breig, vertet verkalkt. Man hat auf diese Weise eine einzelne Echinococcenble auch ganze Colonieen von solchen zu Grunde gehen sehen.

Der Sitz des Echinococcus unterscheidet sich nicht von de Cysticercus. Nur scheint es, als ob er häufiger zwischen den Himangetroffen würde.

Abererombie beschreibt einen Fall, welcher ihm von Bemitgetheilt war. Dieser betraf einen Knaben von 12 Jahren. Mezwischen Pia und Dura auf der Oberfläche des Gehirns, unter de ken Scheitelbein eine Blase, welche die Grösse eines Eine hatte war fest, hatte ein weissliches gallertiges Anschen und enthielt Serum.

Zwei sehr interessante Fille sind von Reeb und Moulinschrieben.

Der Fall des ersteren betrifft einen fünfjährigen Knaben, be chem sich in der rechten Schläfengrube gegen den hinteren. Winkel des rechten Schläfenbeins ein schnell wachsender Tume wickelte, der durch eine Spalte des Knochens hervorgedrunge Der Tumor wurde punktirt und klare farblose Flüssigkeit entless

Sektion ergab an dieser Stelle eine Cyste mit opalescirender Wand, welche deutliche Schichtung erkennen liess. Der Inhalt bestand aus klarer Flüssigkeit und Tochterblasen von Erbsengrösse. Die Cyste enthielt vier Höhlen, welche unter einander in Verbindung standen. Die beiden grössten befanden sich in den Hinterlappen beider Hemisphären und communicirten mit dem gleichseitigen Seitenventrikel. Die rechts gelegene Blase hatte sich bis zur Dura erstreckt, nachdem diese Verlöthung mit der Pia eingegangen hatte, hatte dann eine Höle zwischen Dura und Knochen gebildet, den letzteren durchsetzt und den Tumor unter der Kopfhaut gebildet. Die centralen Ganglien und der Fornix fanden sich erweicht.

Meissner führt den Fall von Moulinié au. Ein Mädchen von 15 Jahren bekam eine schmerzhafte Geschwulst auf dem Scheitel. Es wurde ein Einschnitt gemacht, wobei sich zwanzig Hydatiden entleerten. Die Wunde vernarbte rasch und das Kind wurde gesund. Da cerebrale Symptome vorhanden gewesen waren, so muss ein Zusammenhang mit der Schädelhöle bestanden haben.

Risdon Bennet hat einen Fall von einem Mädchen von 13 Jahren veröffentlicht, in welchem sich auf dem mittleren und hinteren Lappen der rechten Hemisphäre zwei Echinococcusblasen befanden. Die hintere war die grössere und enthielt über 200 Gr. klarer Flüssigkeit. Die Dura war an diesen Stellen verdickt. In der vergrösserten Leber wurden ebenfalls mehrere Echinococcensäcke gefunden.

In der Substanz der Hemisphüren ist der Echinococcus mehrfach beobachtet worden.

A. B. Duffin beschreibt eine Cyste, welche Gestalt und Grüsse einer grossen Orange und den ganzen vorderen Lappen der rechten Grosshirnhemisphäre ausgehölt hatte. Ihre Membran war dick, fest, elastisch, von gallertigem Aussehen. Die Blase hing nur locker mit der umgebenden Hirnsubstanz zusammen. Die letztere war an der Aussenseite der Cyste durch den Druck derselben beträchtlich verdünnt. Ebenso waren Chiasma und N. opticus durch den Druck abgeplattet und atrophirt. Pia hyperämisch. Die Seitenventrikel mit klarem Serum gefüllt. Schädeldach überall dünn.

Der Fall von Faton ist von Meissner citirt. Es fand sich in der vorderen Partie der rechten Hemisphäre eine Blase in der Grösse einer Faust, in welcher zahlreiche Tochterblasen enthalten waren. Ventrikel erweitert, mit seröser Flüssigkeit gefüllt, Corpus callosum, Thal. opticus erweicht.

Bristowe beschreibt den Sectionsbefund bei einem jungen Mädchen. In der linken Grosshirnhemisphäre befand sich eine Excavation, welche eine Hydatidenblase von der Grösse einer grossen Orang hielt. Der vierte Ventrikel war durch seröse Flüssigkeit ausge Der Abducens und Oculomotorius waren dem Druck ausgesetzt gr und hatten leichte Lähmung veranlasst.

Whittel fand bei der Sektion eines 13jährigen Mädchens i Marklager der rechten Hemisphäre eine durchscheinende Blase, etwa 300 Gr. Flüssigkeit enthielt. Die Blase hatte die Grösse Orange. Auf der Innenwand derselben fanden sich Echinococci i schiedenen Stufen der Entwickelung und in der Flüssigkeit schwizahlreiche Tochterblasen. Das Gehirn war in seinen übrigen I gesund. Die Hirnhäute waren hyperämisch und verdickt.

Davaine: Knabe von 7 Jahren. Die Autopsie ergab eine im oberen äusseren Theil der linken Grosshirnhemisphäre, in eine Menge von Tochterblasen verschiedener Grösse enthalten Corpus callosum. Thalamus, Septum pellucidum waren in Mitschaft gezogen.

Mauthner beobachtete bei einem Mädchen von S. Jahren Echinococcusblasen in der Leber im linken Gehirnlappen eine von der Grösse eines Gänseeles, welche mit seröser Flüssigkeit war. Das Gehirn im übrigen ödematös.

In dem Fall von Kotsonopulos, der einen Knaben von Iren betraf, bildete die ganze rechte Grosshirnhemisphäre eins Höle. Die nach oben und aussen von derselben befindliche Hin wur durch den Druck der Blase atrophirt und hatte nur eine Die fünt Linien. In der Höle fand sich etwas Serum und eine Bluse Grösse eines Gänseeies, welche aussen von einer tibrösen Hütle mwar, und unter derselben geschichteten Bau zeigte. An der i Wand liessen sich Köpfehen nut Hakenkränzen nachweisen. In ken Grosshirnhälfte nichts abnormes.

Seltener hat man die Echinococcusblasen in den Ventrikel wickelt gesehen.

Rendtorf fand bei einem Kinde von 8 Jahren die rechte hirnbemisphäre vergrössert, die Hirnmasse beträchtlich atrophi dass sie fast nur einen Sack darstellte. Der rechte Ventrikel w zahlreichen Echinococcusblasen, welche Hakenkränze zeigten. Der linke Seitenventrikel war voll seröser Flüssigkeit.

Abercrombie citirt folgenden Fall von Headington. von 11 Jahren. Der linke Seitenventrikel war von einer grossen eingenommen, welche die umgebende Hirnmasse in grossem Undurch Druck zur Atrophie gebracht und im linken mittleren beinuhe die Pia der Convexität erweicht hatte. Diese Cyste er

500-600 Gr. einer trüben Flüssigkeit. Die Dura war über dem linken mittleren Grosshirnlappen mit der Pia verlöthet.

Roger hat den seltenen Fall einer Echinococcusblase auf der Sella turcica bei einem Knaben von 13 Jahren beobschtet. Die Sektion ergab: Hyperamic des Hirns und der Hirnhaute. An der Basis des Gehirns hinter dem Chiasma eine pralle Blase, welche ihren Sitz auf der Sella turcica hatte. Bei dem Herausnehmen derselben sprang sie auf und es entleerten sich circa 50 Gr. einer Früssigkeit, welche von bräunlicher Farbe war und eine reichliche Menge von Cholestearinkrystallen enthielt. Durch den Druck der Blase war an der Sella turcica Verdrängung des Knochengewebes und eine Vertiefung entstanden. Beide N. optici comprimirt, ihre Fasern ausemander gedrängt und erweicht. Die Cyste war von ihrem Sitz aus in den vierten Ventrikel gedrungen, hatte diesen dilatirt und war von dort durch das linke Foramen Monroi in den Seitenventrikel gedrungen. Von hier war hauptsächlich der Druck gegen den vorderen Grosshirnlappen gerichtet, welcher in Folge davon zum grössten Theil atrophirt war. Die Cyste lag an der Basis dieses Lappens nach aussen vom Olfactorius und war an dieser Stelle nur noch von einer dünnen Schichte von Hirnsubstanz und der Pia bedeckt. Ausserdem befand sich im linken mittleren Hirnlappen eine Geschwulst, welche mehrere Hohlräume in sich schloss. Dieselbe war von festerer Consistenz, stark verfettet und enthielt in zellgewebigen Maschen Kalkconkremente und Knochenpartikelchen. Man hatte es hier ohne Zweifel mit Blasen von Echinococcus zu thun, welche in Schrumpfung und Zerfall begriffen waren.

Die wesentlichste Wirkung der Echinococcusblasen besteht mit ihrem steigenden Wachsthum in dem Druck und der davon abhängigen Atrophic ihrer Ungebung. Diese Verhältnisse können solche Dimensionen annehmen, dass eine Grosshirnbemisphäre schliesslich nur noch einen dickwandigen Sack darstellt, welcher zahlreiche Echinococcen enthält. Der Schwund der Substanz kann sich auch auf die anliegenden Schädelknochen erstrecken und diese im Gegensatz zu anderen Regionen des Schädels verdünnt sein. Wie betrüchtlich der Druck sein kann, beweist der Fall von Roger, in welchem in der Sella turcica durch den Druck des Tumor eine Vertiefung entstanden war. Ausserdem beweisen die Fälle von Reeb und Moulinié, in welchen die Cyste bis unter die weiche Kopfhaut getreten war, wie beträchtlich der Druck derselben gewesen sein muss, um eine Usur der betreffenden Knochenpartie zu bewirken. Die Folgen des Druckes erstrecken sich nicht allein auf die umgebende Hirnaubstanz und die Knochen, sondern chenso auf die benachbarten Nerven.

Ventrikulärer Hydrops scheint bei den Echinococcen nicht so vorzukommen wie bei Cysticercus. In einigen Fällen hat man den Echinococcus sowohl im Gehirn und seinen Häuten als auch in der Lehnachweisen können.

Symptome und Verlauf.

Der Cysticercus scheint sich hauptsächlich durch die Symptomides Reizes und durch schnellen Ablauf der Krankheit zu charaktensischen Ausserdem werden die betreffenden Symptome von dem Sitz des Parsiten beeinflusst. Die Erscheinungen sind demgemäss ziemlich vielgstaltig und werden am deutlichsten durch einzelne Krankheitsbilder alläutert.

(B. und G. Merkel.) Cysticereus im Marklager der linken Kleihirnhemisphäre, von einer Zone eiteriger Encephalitis umgeben. Aussi

dem ventrikulärer Erguss.

Knabe von 13 Jahren. Im Januar 1865 schmerzhaftes Ziehen Reissen in der Nackenmuskulatur der linken Seite, welches vier Wie hindurch so heftig war, dass der Kranke den Kopf dauernd er nach links und hinten gerichtet hielt und Ihn nicht zu bewegen was Allmahlig liessen die Schmerzen nach, doch blieb an diesen Stellen die mässige Spanning und ein Gefühl von Ziehen nach. Im Verlanf 🖥 Sommers trat zeitweise Kopfschmerz und Betäubung auf, sowohl im im als auch Nachts. Diesen Anfallen folgte öfter Uebelkeit und Ertre bi Die Dauer derselben betrug bald nur wenige Minuten, Lald, wenn de selben sehr intensiy auftraten, mehrere Tage. Heftige Schmerzen zwang den Kranken zu lautem Aufschreien. Hochgradigen Aufailen folgte mei Sopor. In den freien Zwischenzeiten guter Appetit. Im Laut-Jahres hessen die Anfälle allmähig nach. Dann traten sie wieder ha figer auf und in den letzten zwei Monaten des Lebens wurde wid über Schmerzen in den Nackenmuskein der linken Seite geklegt. In 🕌 Weihnschtstagen 1866 Kopfschin erzen und Erlrechen Ain 27, Bezein! Morgens nach lel haften Kopfschmerzen und Erbrechen plotzisch und de besondere Symptome Agonie und Exitus lethalis,

Es lässt sich hier nicht bestimmen, wann der Cystreercus entwandert ist und begonnen hat. Krankheitserscheinungen hervorzureit Was den Sitz des Parasiten betrifft, so könnte man die Schmerten i den Nackenmuskeln der linken Seite auf denselben beziehen. Im über gen waren keinerlei Symptome einer Heerderkrankung zugegen. Determinalen Symptome fallen der durch den Tumor veranlassten hee phalitis zur Last.

Gelmo und Fleischmann haben Cysticereus im Corpus strater

Der Fall des ersteren betrifft einen fünf Jahre alten Knaben döfter an Kopfschmerzen, Schwindel und Erbie hen gelitten haben die Zwolf Tage von der Aufnahme in das Spital waren diese Erscheinung.

wiederum aufgetreten und von lebhaften Fieberbewegungen begleitet. Zehn Tage später folgten Convulsionen der rechten Körperhälfte und Sopor. Bei der Aufnahme wurden die Symptome einer akuten Tuberkulose der Pia imt ventrikultrem Erguss constatirt. Zwei Tage später trat nach wiederholten heftigen Anfüllen von Convulsionen der Tod ein. Die Sektion wies die Meningitis tuberculosa und einen erbsengrossen Cysticercus im rechten Corpus striatum nach.

Auch in diesem Fall hat der Parasit ohne Symptome existirt, welche speciell auf ihn zu beziehen gewesen wären. Das ganze Krankheitsbild mit seinen Prodromen imponirte für tuberkulöse Meningitis. Möglicherweise standen die ersten Anfälle von Convulsionen, welche sich nur auf die rechte Körperhälfte beschränkten, in Zusammenhang mit dem Sitz des Cysticercus.

In dem Fall von Fleischmann befand sich bei einem Knaben von zwei Jahren in jedem Corpus striatum ein erbsengrosser Cystheercus. Ausserdem tuberkulöse Meningitis mit ventrikulörem Erguss und Hirnüdem. Der Parasit hatte keine Symptome verursacht. Man hatte intra vitam nur die Erscheinungen der Meningitis mit ihren Folgen constatiren können.

In Bezug auf das freie Vorkommen von Cysticercus in den Hirnhölen theile ich folgende zwei Fälle mit.

(G. Merkel.) Cysticercus frei im Aditus ad infundibulum. Hydro-

cephalus internus in sämmtlichen Ventrikeln.

Knabe von 10¹/₂ Jahren, hatte im verflossenen Jahr öfters über Kopfschmerzen geklagt, zu welchen sich hie und da Erbrechen gesellte. Am 15. März Abends wieder Kopfschmerzen, dann ruhiger Schlaf. Nach einigen Stunden Erbrechen, Dehrien, lallende Sprache, Sopor und plötzlicher Tod ohne für die Angehörigen autfällige Erscheinungen.

(Roger.) Cysticercus im ausgedehnten vierten Ventrikel.

Mädchen von 6 Jahren, welche wegen Laryngitis crouposa in das Spital aufgenommen war. Es wurden keinerlei Cerebratorscheinungen beobachtet. Der Tod erfolgte an Bronchopneumonic.

Ueber die Symptome, welche Cysticercus veranlasst, welcher in der Hirnrinde seinen Sitz hat, geben folgende Krankheitsfälle Auskunft.

(Fleischmann.) Müdehen von 7 Jahren, mit Husten, Kopfschmerzen. Erbrechen, Fieber aufgenommen. Links Strabismus convergens. Milz vergrüssert. Rasselgeräusche in den Lungen, papulüses Exanthem auf der vorderen Bauchwand. Acht Tage später akute Entzündung der rechten Parotis mit nachfolgender Vereiterung. Keinerlei Cerebralerscheinungen. Tod 14 Tage nach der Aufnahme.

Die Sektion ergab neben Schwellung und theilweisem Ausfall der Peierschen Drüsenhaufen, Schwellung der Solitärfollikel im Darm und der Mesenterialdrüsen in der linken Grosshirnhemisphäre an ihrer Umbeugungsstelle zur Basis etwa 1 1/2 Zoll vom Sicheleinschnitte eine erbsengrosse, durchscheinende, zitternde Blase, eingebettet in eine entsprechende

Grube der Hirprinde.

(Bonchut.) Ein Mädchen von 6 Jahren mit Typhus abd musin das Hospital Sainte Eugeme aufgenommen. Kopfschmerren, Appstlosigkeit, Erbrechen und profuse Durchfälle, Gurren in der Heutel gend Leib aufgetrieben und empfindlich. Lappen trocken und sehrt heh. In benden Laugen Rasselgeräusche Lebhaftes Fieber Nach Dehrien. Nach zwei Wochen war Besserung eingetreten. Darauf von Neuem hattnäckiges Erbrechen grüner Massen, welches durch Mittel beschwehtigt werden konnte und die Kräfte der Kranken immehr zum Schwinden brachte. Dabei war der Puls langsamer geworden zu 100 Seitlägen und konnte in den letzten Lebenstagen kanntühlt werden. Die Delivien schwanden mehr und mehr. Am Tale is sass das Kind im Bett aufrecht, ohne irgend welche besorgliche Lesiningen und begehrte aufgenommen zu werden, als es plötzlich und und starb.

Die Sektion ergab Typhusgesehwüre im Dünndarm, lobuläre Pamonie, eiterige Infiltration der Maschen der Pia, sowohl über der Overität als an der Basis des Gehrus, und an der Convexität der La Grosshirnhemisphäre, "a 2 ou 3 centimetres de la grande seissure, r la moitie antero-posterieure du lobe gauche dans le sillon de deux convolutions laterales" zwei neben einander gelegene Cysticereen.

Diese beiden Fälle gehören nur insofern zu den Cysticerken Hirnrinde, als die letztere durch den Druck der Parasiten afficirt meden ist. In dem Fall von Fleischmaun fehlten jegliche cerebra Erscheinungen. Die Gehirnsymptome, welche in dem Fall von Butch ut beobachtet wurden, gehörten in der ersten Zeit der Kranish dem Typhus an. Das später folgende unstillbare Erbrechen kann eid mit dem Cysticercus in Zusammenhang gebracht werden, sondern in von der eitrigen Meningitis abhängig.

(Bouchut,) Rechtsseitige Henrichorez, linksseitige Analgesie sollatina. In der Rinde der hinteren Partie der ruchten Grossman auf

sphäre zwei Cysticerken.

Madchen von 10 Jahren mit hochgradiger Chorea der ginzen is it Körperhälfte aufgenommen. Zugleich war hier die Seneil ditat gestigert, während Ansistliesie der linken Körperhälfte zugegen war P. Tage nach der Aufnahme Ausbruch von Scharlach. Mit dem Kruptertieber schwindet die Chorea und Anästhesie. Scharlach war von betstängena begleitet, im weiteren Verlauf bildete sich Nephritis aus, welt verbreitete Transsudate, namentlich in beiden Pleurassacken, in ihn is schen der Prix, den Hirnventrikeln und Hirn dem zur Felge hatte weitundzwanzig fage nach der Aufnahme war plätzlich der Exitus eitze eingetreten.

Auch in diesem Fall hat der Cysticercus eine latente Existent habt. Die halbseitige Chorea und Anästheste können nicht auf sein Sitz bezogen werden und würden, wenn sie durch ihn bedingt gewes wären, nicht mit dem Ausbruch des Scharlachfiebers cessirt haben.

In den vorstehenden Krankheitsgeschichten lassen sich nirgen

Erscheinungen herausfinden, welche als dem Cysticereus speciell zugehörig angusehen wären. Nirgends hat er bestimmte Heerdsymptome veranlasst. Man könnte höchstens in dem Fall von B. und G. Merkel die linkseitigen Schmerzen in der Nackenmuskulatur mit dem Sitz des Parasiten in der linken Cerebellumhälfte, und in dem Fall von Gelmo die rechtsseitigen Convulsionen mit dem Sitz des Cysticercus im Corpus striatum in Zusammenhang bringen wollen. Namentlich in letzterem Fall fehlt wegen der complicirenden tuberkulosen Meningitis jeder Beweis. Nur der eine Fall von G. Merkel hat seine Eigenthümlichkeiten. Man wird hier die Kopfschmerzen und das Erbrechen, welche längere Zeit hindurch aufgetreten sind, ungezwungen auf den Reiz beziehen können, welchen der Parasit im Aditus ad infundibulum ausgeübt hatte. Ebenso muss man den plötzlichen Exitus lethalis, der durch den ohne Zweifel rapide eingetretenen Erguss in sämmtliche Ventrikel herbeigeführt worden ist, dem Sitz des Cysticercus zur Last legen.

Stellen wir diesen Symptomen diejenigen gegenüber, welche man bei Erwachsenen gefunden, so sind die letzteren bei der grösseren Zahl der Beobachtungen auch mannigfaltiger.

Am häufigsten wird der Cysticercus bei Erwachsenen zwischen den Hirnhäuten, diesen und der Hirnrinde, und in letztere eingebettet gefunden. Griesinger nahm an, dass in der Regel der Sitz der Cysticerken in der peripheren grauen Substanz sei, und vindicirte ihnen hauptsächlich die Symptome der Hirnreizung, theils auf motorischem, theils auf psychischem Gebiet. Auf ersterem zeigen sich epileptiforme Anfälle, welche einen ganz ungewöhnlich rapiden und stürmischen Verlauf bis zum Tode nehmen. Lähmungen sind sehr selten.

Diese Auffassungen haben durch spätere Autoren Abänderungen erlitten. Man nimmt nach den gewonnenen Erfahrungen an, dass Epilepsie nur dann auftritt, wenn zugleich beide Grosshirnhemisphären Sitz von Cysticerken sind, in selteneren Fällen auch dann, wenn mehrere unpaare Organe wie der Pons, die Medulla oblongata, oder wenn die Ventrikel ergriffen sind. Nebenher hat man bei Cysticerken andere Krampfformen wie Chorea, allgemeine und partielle Convulsionen, Lähmungserscheinungen, Hirnhämorrhagieen beobachtet. Man hat auch Lähmung der Sphinkteren, der Blase und des Rektum gesehen. In zeiteneren Fällen hat man Cysticerken als Ursache von geistigen Störungen gefunden.

Was den Verlauf der durch die Cysticerken bedingten pathologischen Processe betrifft, so gilt als Regol, dass dieselben zum lethalen Ende führen. Auf der anderen Seite kann die Möglichkeit nicht in Abrede gestellt werden, dass ein einzelner Cysticercus allmählig durch

Schrumpfung und Verkalkung für seine Umgebung auf die Dauer schädlich gemacht werden und die von dem Parasiten abhängigen krauhaften Erscheinungen vollständig zur Ruhe kommen können. Minimmt an, dass ein Cysticercus mehrere Jahre hindurch leben könne.

Die Symptome des Echinococcus treten allmähliger auf wie die Cysticercus wegen des langsameren Wachsthums des ersteren. Sie wi den dafür mit der Zeit aber auch um so deutlicher und ausgeprägt namentlich in Bezug auf den Sitz des Parasiten.

Folgende Krankheitsgeschichten crläutern die Erscheunung welche ein Echinococcus, welcher seinen Sitz zwischen den Hirnhau hat, machen kann.

Abererombie eitirt folgenden Fall von Beilby. Knabe von Monaten wird von Convulsionen befallen, welche hauptsächlich die rec Körperhälfte einnehmen. Am Abend dessellen Tages ein neuer Aufden Fieber, Blindheit, Erschwerung des Schlinkverungens folgten Kitzeln Tagen wiederum ein Anfall, nach welchem die kranklaften scheinungen allmählig schwanden. Es blieb jodoch Parese der rech Extremitäten zurück. Nach vier Jahren opdeptische Aufsile, anfagen nach grösseren, allmählig nach kürzeren Pausen wiederholt. Die rech Körperhälfte blieb dauernd schwächer und in der Ernährung zur Das rechte Bein war entschieden kürzer als das linke. Die inte lektael Fähigkeiten standen auf no derer Stufe. Als der Knabe zwist Joalt war, kehrten die Anfälle häufiger wieder und schliesslich endere einst dem Tode. Es fand sich unter dem linken Os parietale aussch Pia und Dura eine Geschwulst von der Grösse eines kros. von ist Consistenz, weissem gelöhehem Anselen und mit serösem Inhalt.

Ich bin der Meinung, dass man es hier mit einem Echinococcast thun hat, dessen Entwickelung aber nicht auf die Zeit der ersten Krasheitserscheinungen, sondern auf eine spätere festzusetzen ist. Vielled hingen die ersten epileptiformen Anfälle mit seinem Auftreten auss men. Leider ist der Sectionsbefund nicht genau angegeben.

Von besonderem Interesse sind die beiden Falle von Reeb Moulinié, weil sich in beiden der Process einen Weg nach ausbahnte.

Der von Reeb beobachtete Knabe war funf Jahre alt, int and inder linken Körperhälfte und Abnahue des Schwermigens Alasse entwickelte sich eine Ausbuchtung des Schadels gegen den habenberen Winkel des rechten Schlafenbeins hin. In der Mitte dieser flavorugung bildete sich eine weiche ties hwulst, welche bald die torbeines Hühnermes erreichte. Sie war durch eine Spalte des kannbervorgedrungen, zeigte isochrone Bewegungen mit Puls und Kesperatung konnte durch Druck ziemlich zum Schwinden gebracht werden. Imaking hörte die Chorea auf, dagegen trat Parese. Contraktur in erzeinen Muskeln und epileptische Anfälle auf. Nach langeren, Gebracht von Kal, jodatum anscheinende Herstellung. Zwei Wochen nach

Entlassung aus dem Spital entwickelte sich der Tumer von Neuem, zugleich war Contraktur der Extremitäten und Soper zugegen. Dann schien der Process nochmals zum Stillstand zu kommen, es trat ein Intervall von drei Monaten mit relativer Gesundheit ein. Dann plötzlich holies Fieber, Soper, epileptische Anfälle. Letztere mehrten sich allmählig, zugleich wuchs die Geschwulst. Man punktirte dessahle die letztere und entleerte 70 Gr. klarer farbloser Flüssigkeit. In Folge davon wurde der Puls verlangsamt und unregelmässig. Der Tumer füllte sich schnell von Neuem und wurde noch zwei Mal ohne Erfolg punktirt. Drei Tage nach der ersten Punktion erfolgte der Exitus lethalis. Sektion: In dem hinteren Lappen jeder Grosshirnhemisphäre eine grosse Cysto mit Tochterblasen, in Zusammenhang stehend mit dem entsprechenden Seitenventrikel. Die rechte Cyste hatte eine weitere Höle zwischen Durn und Knochen gebildet und war dann durch Usur des letzteren bis unter die Kopfhaut gedrungen.

In dem Fall von Moulinie, in welchem bei einem Madchen von 15 Jahren eine schmerzhafte Geschwulst auf dem Scheitel geöffnet und eines zwanzig Echinococcusblasen entleert wurden, bestanden die Krankheitserscheinungen in heftigem Kopfschmerz, Sopor und Strabismus. Nach der Operation verschwanden diese Symptome, es folgte rasche Vernar-

bung der Wunde und vollständige Genesung.

In dem Fall von Reeb scheint die erste Entwickelung des Echinococcus ziemlich symptomios geschehen zu sein. Mit dem Wachsthum desselben, welches überwiegend auf der rechten Seite statt hatte, trat als Reizerscheinung contralaterale Chorea auf. Mit der fortschreitenden intrakraniellen Raumbeschränkung folgten Paresen und Contrakturen in allgemeinerer Verbreitung. Dazwischen traten noch wiederum als Zeichen des Reizes epileptiforme Anfälle auf. Zweimal, als das Wachsthum des Tumor zum Stillstand, sogar zur Abnahme gekommen zu sein schien, trat ein Zeitraum relativer Gesundheit mit Fehlen direkter Krankheitssymptome ein. Mit der schliesslichen rapiden Zunahme des Tumor entwickelte sich Sopor. Die epileptischen Anfälle erschienen von Neuem, eteigerten sich sowohl an Intensität als an Extensität und nach vergeblichen Punktionen folgte rasch der Exitus lethalis. Die nach der Punktion aufgetretene Verlangsamung des Pulses ist trotz der theilweisen Entleerung des Tumor als ein Symptom des Druckes anzusehen, welcher durch die nach der Punktion plötzlich eingetretene Blutfülle im Schädel bewirkt wurde.

Aus dem Fall von Moulinié, der von Meissner citirt wird, sind mir leider nur die wenigen angegebenen Daten bekannt. Die Symptome beziehen sich lediglich auf eine intrakranielle Raumbeschränkung und schwinden, nachdem die Ursache der letzteren entfernt worden ist.

Risdon Bennet beobachtete bei einem Mädchen, welche 13 Jahre alt war und zwei Echinococcus-Blasen auf dem mittleren und hin-

teren Lappen der rechten Grossbirnhemisphäre hatte, folgende Ecchenungen. Monate hundurch missige Kopfschmerzen, dann steigerten at diese bis zu einer enormen Hine. Als ihr Sitz wurde die Scheiteige gend angegeben. Mit der zunehmenden Heftigkeit dieser Schmerzeitraten epileptische Anfalle auf. Sensorium frei, kein Erbrechen. All mählig entwickelten sich Coordinationsstörungen in der Bewegung dinnteren Extremitäten. Die Kranke konnte nicht mehr gehen und siehe aber im Liegen die Beine frei bewegen. Die oberen Extremitäten tilebe intakt. Verübergehend wurde eine Parese der linken Gesichtshälte be obschiet. Allmählig trat Abmagerung und Lahmung der Sphinktere der Blase und des Rektum ein. In beiden Augen wurde Stauungspipplie nachgewiesen. Schließlich Steigerung der allgemeinen Krampfaffele, in einem solchen erfolgte der Exitus lethalis.

In diesem Fall treten die Erscheinungen der intrakranieilen Rambeschräukung als allgemeine Krämpfe auf. Der Sitz der Cysten auf der rechten Seite wurde nur vorübergehend durch linksseitige Parese die Gesichts markirt. Allmählig entwickelte sich neben den Symptome des Reizes Lähmung der Sphinkteren und Störungen der Coordinationwelche doppeltseitig waren und nur die unteren Extremitäten betrafen Eine bestimmte Erklärung lässt sich für diesen Vorgang nicht geben.

Der Sitz der Echinococcen in der weissen Marksubstanz lässt sie schon eher durch die Symptome erkennen. Nicht selten treten wenn stens im Beginn die Störungen in der contralateralen Körperhälfte at Eine gewisse Uebereinstimmung zeigen die Fälle, in welchen die Cylin dem vorderen Lappen einer Grosshirnhälfte befindlich war.

(Faton.) Knabe von 11 Jahren. Echmococcus im vorderen recht Grossbirnlappen. Labmung der linken Körperhälfte. Hettige K schmerzen mit Erbrechen. Sensorium frei. Dunn Aphasie und Amarono. Tod unter zunehmender Muskelschwäche und Hyperasthesie der Haut.

(Whittel.) Echnococcus in der weisen Substanz der rechten Hensphäre. Müdchen von 13 Jahren klagt über Kopfschmerzen, Studies
stopfung. Erbrechen, zugleich war Pieber vorhanden. Aufangs Amery is
dann Amaurose beider Augen. Zuerst inksseitige Hemiplegie, au
allgemeine Convulsionen, Sensorium und die intellektuelten Fahrguset
intakt. Es wurde in beiden Augen Neurorelinitis nachgewiesen.

(Kotsonopulos.) Midden von 14 Jahren. Elimocherus, in den grössten Theil der rechten Grosshirnhemisphäre einnimmt. Kon schmerzen, rechte Pupille dilatirt, rechts Schweiberigkeit. Hemores der linken Körperhälfte, dann Contrakturen der befallenen Extremeter schliesslich allgemeine Convulsionen. Allmähig Aphasie, endach Spund.

Gemeinsam sind diesen drei Fällen die Kopfschmerzen, das trei Sensorium, die Amaurose in Folge von Affection des Opticus, theil durch direkten Druck, theils durch Stauung in der Sehnervenschad In den ersten beiden Füllen Erbrechen. Die übrigen Symptome: Aphisie, Schwerhörigkeit, contralaterale Hemiplegie, Contrakturen deuten darauf hin, dass sich die Cyste bis in die Nahe der betreffenden Centren erstreckt habe. Als terminale Zeichen des Druckes und der zunehmenden Stauung des Blutes und Liquor cerebrospinalis sind der Sopor und die allgemeinen Convulsionen anzusehen.

Es wäre hier noch der Fall von Davaine anzureihen, in welchem nach dem kurzen Citat von Clarus ein Mädchen von 7 Juhren Echinococcen im oberen äusseren Theil der linken Grosshirnhemisphäre hatte. Das Corpus callosum, Thalamus, Septum pellucidum waren verletzt Merkwürdiger Weise klagte die Kranke über Schmerzen in der rechten Kopfhälfte und zeigte eine Schwäche der Extremitäten der linken Körperhälfte. Zugleich wur Aphasie vorhanden und die intellektuellen Fähigkeiten vermindert.

Es kommen auch Fälle von Cysten in den Hemisphären vor, welche nur allgemeine Erscheinungen darbieten und durch den Mangel der halbseitigen beweisen, dass sie die betreffenden Centren nicht erreicht haben.

(Duffin.) Mädchen von 10 Jahren. Cyste im vorderen Lappen der rechten Grosshirnhemisphäre. Druck auf die Optici und das Chiasma. Koptschmerzen in der Stirngegend, allmählig entwickelte Amaurose. Zwei Monate vor dem Tode Krampfanfälle ohne Verlust des Bewusstseins. Allmählig wurden die Schmerzen heftiger und compliciten sich mit Erbrechen. Papillen erweitert, ohne Reaktion, doppelte Neuro-Retinitis. Piätzlich Sopor, Cyanose. Schaum vor dem Munde und Tod, ohne dass Convulsionen voraufgegangen waren.

(Bristowe.) Bei einem jungen Mädchen fand man einen Echinococcussack in der linken Grosshunhemisphöre. Ausserdem war der vierte
Ventrikel ausgedehnt und mit seröser Flüssigkeit gefüllt. Neun Wochen
vor ihrem Tode begann sie über Uebelkeit und Doppeltschen zu klagen.
Es war eine leichte Ptosis des linken oberen Augenhides vorhanden, ausserdem wich die herausgestreckte Zunge nach rechts ab., Erscheinungen,
welche auf den vom dilatirten vierten Ventrikel vorursachten Druck geschoben werden müssen. In den letzten Wochen einige leichte epileptische Anfälle. Nach einem solchen trat plötzlich Sopor und unerwartet
der Tod ein.

(Mauthner.) Mädchen von 8 Jahren mit einer Cyste von der Grösse eines Gänseeies in der linken Grosshirnhemisphäre. Die vorhandene Aphasie weist auf eine Mitteidenschaft des linksseitigen Spracheentrum hin. Dilatation der Pupille, Chorea, Opisthotomus, allgemeine Convulsionen und Sopor. Leider ist der anatomische Befund nicht genau genug angegeben, um ihn mit den Krankheitserscheinungen in genügende Verbindung setzen zu können.

(L. M. Politzer.) Middhen von 7 Jahren. Ein faustgrosser Echinococcussack, welcher seinen Sitz in der linken Grosshirnhemisphire hatte und sich bis zur Oberfläche des tiehirns erstreckte. Ausserdem zahlreiche grosse Echinococcon in der Leber. Bis vier Wochen vor dem keinerlei cerebrale Erscheinungen. Dann tetanische Auffälle,

Diese Fälle sind ebenfalls bis auf das terminale Stadium ohnerung des Bewusstseins verlaufen. Letzteres wurde nur zeitweise rend der Krampfanfälle aufgehoben. In den ersten drei Fällen hatte Schstörung von Amblyopie bis zur Amaurose entwickelt. Gemeisind ihnen ferner die Anfälle von allgemeinen Krämpfen und is Fällen von Duffin und Bristowe das plötzliche Auftreten dethalen Ausganges.

Das Vorkommen von Echinococcus in den Ventrikeln illuste folgende Fälle.

(Abercrombie nach einer Mittheilung von Headington) I von 11 Jahren mit einem Echinococcussack in dem linken Seitenvent der diesen beträchtlich ausgedehnt und durch den Druck den grüffheil der Hemisphäre zum Schwund gebracht hatte. Zuerst Ambhidann nach Verlauf eines Jahres Amaurose. Anfalle von Chore welchen er öfter zwei bis drei Tage sprachlos blieb. Auf einen so Anfall folgte Lähmung der rechten Körpenhälfte. Die intellehm Fahigkeiten blieben unverändert, sie erschienen im Gegentheil geste Etwa ein Jahr nach dem Eintritt der Hemiplegie trat Sopor einstünf Wochen später erfolgte der Tod.

(Rendtorf.) Mädehen von 8 Jahren mit enormer Ausdehnun mehten Seitenventrikels durch Echinococcusbiasen. Die rechte is sphäre so comprimirt und gesehwunden, dass sie nur eine Art Sach

den Parasiten bildete.

Em Jahr vor dem Tode allgemeine Convulsionen, die sich waschiedenen Zwischenräumen wiederholten. Dann epileptiforme Amit vorübergehendem Verlust des Bewusstseins. Allmählig Schmin den beiden oberen Extremititen, schleppender Gang, Amidyapstendlich Amaurose, Später Lähmung und Anasthesie der linken Kladfte, mässiger Grad von Opisthotonus, Verlust des Gehörs und Geschlesslich vollständiges Schwinden der intellektuellen Palugkerten, und Tod.

Hierher gehört fernei der Fall von Roger. Knabe von 13 Jubei dem sich der Echinococcus auf der Sella turcies entwickelt von hier in den dritten und weiter in den linken Seitenventrike drungen war. Aus dem Ventrikel hatte er sich in den Vordert verbreitet. Ausserdem befand sich im linken mittleren Lappen er

Zerfall begriffene Mutterblase mit einigen Tochterblasen.

Seit Jahren öfter Kopfschmerzen und Erbrechen. Anfang Mariwurde er in Folge davon bettlägeng. Am folgenden Tage Upisthe mit lebhaften Schmerzen im Nicken. In den nächsten Tagen haltgemeine Krampfanfälle. Am 5. Tage sehr schmerzhafter Opisthe Daneben heftige Schmerzen in Stirn und Hinterhaupt, Sommoleuz, stopfung, andauerndes Erbrechen, Verlangsamung des Pulses. Es foldam Dehrien, häufiges Aufschreien, Sopor. Zu gleicher Zeit bes Opisthotonus in seiner Intensität nach. Am 10. Marz Amblyope 13. Amaurose. Unter dauernder Zunahme der Erscheinungen tre 20. März der lethale Ausgang ein.

In diesen Fällen treten gleich in der Entwickelung der Krankheit allgemeine Krampferscheinungen auf, im ersten Chorea, im zweiten und dritten Anfälle von allgemeinen Convulsionen. Diesen Reizsymptomen folgte in den beiden ersten Fällen Lähmung der contralateralen Körperhälfte, als Zeichen des anhaltenden und sich steigernden Drucks, welcher sowohl das Corpus striatum als auch die motorischen Rindencentren afficirt hatte. Im dritten Fall waren die Convulsionen erst nach schmerzhaftem Opisthotonus eingetreten. Sie lokalisirten sich aber nicht, sondern führten unter heftigen Kopfschmerzen und Delirien zum Tode. In dem Fall von Rendtorf ging der Hemiplegie, welche mit gleichseitiger Anästhesie vergesellschaftet war, Parese der oberen Extremitäten und Coordinationsstörungen in der Motilität der unteren vorauf.

Allen drei Fällen gemeinsam war die durch Affection des Opticus bald früher, bald später eintretende Amblyopie und Amaurose.

Die intellektuellen Fähigkeiten waren in dem ersten Fall bis zum terminalen Stadium vollkommen erhalten geblieben, im zweiten schwanden sie allmählig vollständig. Die Läsion des Gehöres war in diesem Fall auch viel beträchtlicher als im ersten. Im dritten Fall, der am schnellsten abgelaufen zu sein scheint, und der erst wenige Wochen vor dem lethalen Ausgang zur Beobachtung gekommen war, traten bald Delirien und Sopor auf.

Wenn man die gesammten Fälle von Echinococcus überblickt, so sind ihnen eigenthümlich zunächst die Reizerscheinungen im Gebiet der Motilität, welche in verschiedenen Formen und verschiedener Verbreitung auftreten und bis zum lethalen Ausgang vorkommen. Daneben findet sich, wenn die Echinococcusblase gross genug geworden und die betreffenden Centralstellen afficirt hat, die contralaterale Lähmung. Gleichseitige Anästhesie ist nur einmal beobachtet worden. Ebenso regelmässig wie die Störungen der Motilität findet man lebbafte Kopfschmerzen, welche sich mit dem Wachsthum des Parasiten steigern, mit allmähliger Entwickelung von Amblyopie und Amaurose. Das Sensorium und die intellektuellen Fähigkeiten bleiben in der Regel bis zum terminalen Stadium erhalten. Es liegt auf der Hand, dass Echmococcen, welche ihren Sitz in den Ventrikeln haben, sich schneller und hochgradiger entwickeln werden als in anderen Regionen des Gehirns, in welchen der Raum für das Wachsthum mehr beengt ist. Es ist dies der Grund, wesshalb die ventrikulären Parasiten heftigere und mehr ausgeprägtere Symptome veranlassen.

Diagnose.

Wenn cerebrale Erscheinungen vorhauden sind, gleichzeitig Cereus in der Haut oder im Ange nachgewiesen wird oder Banduglieder unt dem Stuhlgang abgehen, und sonst keine zwingenden Gerorliegen, die Symptome auf einen anderen Krankheitsprocess in ziehen, so wird man die Diagnose auf Cysticercus im Gehirn skönnen. Ebenso wird man bei Vorhandensein von Echinococcus in Leber auf den gleichen Parasiten in der Schädelhöte schliessen köwenn die aufgetretenen cerebralen Erscheinungen nicht mit Sichtfür einen anderen Vorgang sprechen. Wenn diese Unterstützungsfür die Diagnose fehlen, so kann diese in den meisten Fällen garoder nur mit einiger Wahrscheinlichkeit gestellt werden.

Will man im einzelnen Fall der Diagnose näher treten, so man zunächst sich bemühen müssen, andere pathologische Vorgän Gehirn und dessen Häuten, namentlich solche, welche ebenso wie Parasiten ohne Fieber verlaufen, auszuschliessen.

Ob bereits mit der Niederlassung des Parasiten und in de seiner ersten Entwickelung schwache Anzeichen des Vorganges zu treten können, ist zweiselhaft. Wahrscheinlich ist dies ein Stachut Latenz. Mit dem weiteren Fortschreiten des Wachsthums entwi sich Reizerscheinungen, hanptsächlich auf dem Gebiet der Mot welche verschiedene Grade, aber allgemeine Verbreitung zeigen. Störungen können schwächer werden, freie Intervalle machen, ver den Kranken aber nicht bis zu seinem Tode, sondern pflegen if letzten Lebenszeit stürmischer und häufiger aufzutreten. Der Cystic zeichnet sich nun vor dem Echinococcus aus, dass er bei seinem gen Umfang und langsamen Wachsthum nicht geneigt ist, ded Erscheinungen der Heerderkrankung zu veranlassen. Unter de bekannten Fällen konnte man nur in dem von B. und G. Merke Schmerzen in der linksseitigen Nackenmuskulatur auf den in der li Kleinhirnhälfte befindlichen Parasiten, und in dem Fall von Ge die rechtsseitigen Convulsionen auf den Cysticereus im Corpus str beziehen. In der Mehrzahl der Fälle löst der Cysticereus nur allge Erscheinungen aus und bewirkt wahrscheinlich sehr selten neben des Auges solche der Lähmung. In der Regel bestehen im Begint auch im Verlauf des Processes Kopfschmerzen und Erbrechen. lethale Ausgang erfolgt bei Cysticercus nicht selten sehr plötzlich unerwartet.

Die Symptome des Echinococcus bestehen ebenfalls in Reizer nungen im Gebiet der Motilität, also Chorea, epileptiforme A Convulsionen, sowohl in allgemeiner als partieller Verbreitung. Nebenher treten aber wegen der Grösse der Blasen und wegen des zunehmenden Wachsthums die Erscheinungen der Depression mehr in den Vordergrand. Es bilden sich Paresen, Lähmungen, Contrakturen aus, einseitig und dem Sitz des Parasiten contralateral, wenn derselbe in der einen Grosshirnhälfte befindlich ist und keinen grossen Umfang erreicht. Diese Depressionserscheinungen treten doppeltseitig auf, wenn in beiden Grosshirnhälften der Parasit zur Entwickelung gelangt ist oder zuweilen auch wenn die in der Hemisphäre befindliche Blase einen sehr beträchtlichen Umfang erreicht hat und durch den bewirkten Druck und die Stauung der Bluteirculation die andere Hemisphäre in Mitleidenschaft zieht.

In der Mehrzahl der Fülle begleiten den Echinococcus Amblyopie und Amaurose, entweder durch Druck auf den Opticus selbst oder durch Stauung des Liquor cerebrospinalis in die Schuervenscheide hinein bewirkt. Ebenso kann Druck der Blase auf einzelne Hirnnerven Lühmung derselben bewirken, wenn ihr Sitz sie dazu befühigt. Dieser letztere Vorgang kann dann besonders stattfinden, wenn sich die Blasen in den Hirnhäuten befinden.

Bei Echinococcus kommen ebenso wie bei Cysticercus lebhafte Kopfschmerzen und Erbrechen vor, doch sind bei ersterem diese Erscheinungen wegen des beträchtlicheren und stetig zunehmenden Druckes hochgradiger. Das Sensorium und die intellektuellen Fähigkeiten pflegen bei beiden Parasiten bis zum terminalen Stadium ziemlich intakt zu bleiben, doch kommen beim Echinococcus Fälle vor, in deren Verlauf Bewusstsein und Intelligenz vollständig schwinden. Es scheint dies besonders dann stattzufinden, wenn durch einen sehr beträchtlichen ventrikulären Echinococcus ein hochgradiger Druck und Schwand der angrenzenden Hirnmasse bewirkt worden ist. Auch bei Echinococcen beobachtet man zuweilen, dass das lethale Ende plötzlich und unerwartet eintritt.

Wenn sich ein Echinococcussack durch Usur der Kopfknochen Bahn bis unter die Kopfhaut gemacht hat und bei der Eröffnung charakteristische Blusen entleert, so ist dies der einzige Vorgang, welcher die Diagnose dieses Parasiten vollkommen sicher macht.

Prognose und Therapie.

Die Prognose ist in Bezug auf beide Parasiten ohne Zweifel in der bei weitem grössten Mchrzahl der Fälle lethal. Es ist bekannt, dass die Blasen schrumpfen können, dass ihr Inhalt zerfallen, verfetten, verkalken kann. Man muss hieraus schliessen, dass Fälle vorkommen können, in welchen solche abgestorbene Parasiten, wenn sie hinreichend ein kapselt sind, als unschädlich in der Schädelhöle verbleiben könn Nachgewiesen sind solche Fälle bisher nicht. Bei Echinococcus is Heilungen möglich, wenn der Sack bis unter die Kopfhaut getreten und geöffnet werden kann.

Eine Therapie des Cysticercus liegt im Bereich der Unmöglichkes kann sich hier nur um die Prophylaxis handeln. Man lasse also nächst den Genuss von finnigem Fleisch meiden und zu diesem Zwieleischschau anstellen. Ist bereits Entwickelung von Bandwurm im Darkanal durch Abgang von Gliedern constatirt, so säume man meht. Des selben gänzlich abzutreiben, um die Auswanderung von Finnen in Körper zu verhüten.

Gegen den Echinococcus giebt es keine Prophylaxis, als dass midic Kinder nicht mit Hunden spielen lassen soll, weil diese den Sitz dassen abgeben und von hier aus die Embryonen sich verbreiten könen. Sobald ein Echinococcus unter die Kopfhaut tritt, beerle man widen Sack zu spalten und zu entleeren. Der Fall von Moulinie weist, dass mit diesem Eingriff das Leben erhalten werden kann. Neugeschehner Entleerung sehwanden die cerebralen Erscheinungen werden vorliständige Herstellung folgten rusch.

VIII. Allgemeine Betrachtungen.

Literatur.

Billard, Traité des maladies des enfans nouveaux-nés et à la maze 1828, p 573. — F. Weber, Beitrage zur pathologischen Anatomie des Gebornen 1851. Virchow, Gee Abhandlangen zur wissensch Medical p 891 — Mayr, Inhrb für Kinderheik I. p 110, 1858. Kaaim auf Intersuchangen über das Sectenbeben des neugeborenen Menschen 1851. M. Politzer, Jahrb für Kinderheilk, B. IV p 155 186). — L. B. d. Virchow's Archiv XYXVI, p 315, 1806. — Jackson London hospit rep 18 III. p. 273 — Steiner u Neureutter, Prager Vierteil 1807. B 2 d. Meyer, Archiv für Psychiatrie I. 1968 p 36 — Jastrowitz, Arbfür Psychiatrie B. II. 1809 p 389 u. B III. p 192. — Weits bach Jastfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür Kinderheilk N. F. B. 2 p 103, 1801. — S. Weir Mitchell, Santfür H. D. 1809. — W. H. D. 1809. — W.

Lancet 1873. I. p. 84. 162 232. — J. Russell Reynolds, Lancet 1873. II. p. 405. — Franx Boll, Ibid. IV p. 1. 1871. — Edward Long Fox, The pathological anatomy of the nervous centres. London 1874. — M. Bernhardt, 1bid. p. 698. — H. Charlton Bastian, Lancet 1874. I. p. 575. 717. 861. 899. u. II. p. 111. 185. u. f. — Meynert, Archiv für Psychiatrie B. IV. p. 387. 1874. — Carville et Duret, Archive de Physiologic 1875. — Archive de Physiologic 1875. — Idem, Archive de Physiologic normale et Patholog. No. 7-3-4, 1875. — Pansch, Med Centralblatt XIII-38, 1875. — J. S. Jewell, Chicago Journ, II. A. p. 477 Oct. 1875. — Th. Simon, Arch. für Psychiatrie V. p. 108. 1875. — Haguenin, Ibid p. 189. u. 341. P. Samt, Ibid p. 201. — Ringrose Atkins, The Dublin journ. of med. science 1876. Ip. 422. u. II. p. 408. — J. Luys, Le cerveau et ses fonctions Paris 1876. — Drosda, Wiener med. Wochenschr. 1876. 10. — Eulenburg, Berl. klin Wochenschr. 1876. 42. — Nothnagel, Centralbi für die med. Wiesensch. 1876. 22. — Albertoni Pietro u. Marino Michieli, Sui centri cerebrali di movimento, 1876. — Arturo rino Michieli, Sui centri cerebrali di movimento. 1876. — Arturo Marcacci. Determinazione della zona eccitatic nel cervello pecorino — Rendiconto delle Ricerche sperimentali. Milano 1876. — C. Furstner, Arch. für Psychiatrie VI 3, p. 719. 1876. — Goltz, Archiv für die ges. Physiologie XIII. 1. p. 1. 1876. — P. Flechsig, Die Leitungstahnen im Gehirn u. Rickenmark des Menschen. 1876. — Soltmann, Jahrbuch für Kinderheilkende. N. F. B. IX. 1876 p. 106. B. XI 1877 p. 101. B. XII. 1877. p. 1.

Nothnagel, Virch. Archiv LVII. 191. LVIII. 420. LX. 1—20. LXII. 1876. Kohts. Virchow's Archiv LVII. 491. LVIII. 420. LX. 1—20. LXII. 1876. Kohts. Virchow's Archiv LXVII. 4. p. 425. 1876. — Nothnagel, Klim. Mittheilungen u. Beobachtungen über die Krankheiten des Gehirns. Deutscless Arch f. klim. Med. B. XIX. p. 1. 1877. — C. A. E. wald, Ibid. p. 591. L. Couty, Gaz. hebdomad 1×77. no. 30–34. 36–38 u. Gaz. de Paris 39 p. 4×2. 1×77. — V. Magnan, Recherches sur les centres nerveux: Pathologie et Physiologie pathologique. Paris 1877. — W. T. Gairdner, Lancet 1877. 1. p. 30–4. 873. — A. Pitres, Recherches sur les lémons du centre ovale des hemisphères cérébraux, étudiées au point de vue des localisations cerebrales. Paris 1877. — Brown-Sequard, Lancet 1877. 1, p. 39 u. f. u.d. 1878–1. p. 153. — Grasset, Leçons sur les localisations cérébrales 1877. — Gosselin, p. 15d. — Grasset, Leçons sur les localisations cérébrales 1877 — Gonselin, Bulletin de l'acad. de médec. 1877. — Bochefontaine, Archive de l'hysiologic 1877. — Broca, Ballet, de l'acad. de medec. 1877. L. Meyer, Archiv für Psychiatrie B. VIII p. 108-1878. — Frederic Traves, Lancet 1878. L. p. 344. — Nothnagel, Berl, klin Wochenschr. 1878. no 15. — M. Bourdon, Gaz. hebdom. 1878. p. 172. — François-Franck et Pitres, Ibid. p. 9. 11-78. u. 721. Proust et Terrillon, Ibid. p. 212 — J. M. Charcot, Ueber die Localisationen der Gehirukrankbeiten, übersetzt von B. Fetzer. 1878. - Nothnagel, Top. Diagnostik der Gehirnkrankheiten. 1879 David Ferrier, Die Functionen des Genirus, übersetzt von H. Obersteiner. 1879. — Soltmann, Jahrb. für Kinderhik. N. F. B. XIV. p. 308, 1879. — Neelsen, Deutsch Archiv für klin. Med. B. XXIV. p. 384–1879. — Boyer, Études cliniques sur les localisations corticales des hemispheres cérébraux. Paris. Delahaye et Cie. 1879, mit reichlicher Literatur.

Wenn wir die Entwickelung des Schädels und Gehirns in das Auge fassen, so ist in Bezug auf den ersteren bekannt, dass sich der Kopf in einem Zeitraum, der der dritten bis fünften Woche nach der Befruchtung entspricht, als eine kugelige Masse ohne Oeffnungen durch eine Beugung vom Rumpf abgrenzt. Diese häutige Kapsel, der sog. Primordialschädel, entwickelt sich aus den vordersten Urwirhelplatten der Chorda. Bereits im zweiten Monat beginnt die Basis dieser häutigen Kapsel zu verknorpeln, während die Docke und die seitlichen Theile noch häutig bleiben. Es sind dies die Partieen, welche dem späteren Os frontis, den Ossa parietalia, den Schuppen der Schläfenbeine ent-

sprethen. Mit den basalen Partieen werden auch das Siebbeit Felsenbeine, die die Nase zusammensetzenden Therle knorpelig, drei letzteren entwickeln sich nach ihren eigenthümlichen Gewährend das Wachsthum der knorpeligen Basis im Grossen und G den Gesetzen entspricht, welche die Wirbel bei ihrer Entwickelnfolgen.

Im dritten Monat beginnt der knorpelige Schädel zu verknö-Natürlich bleiben die Stellen knorpelig, welche sich auch bei Ersenen in diesem Zustande vorfinden. Die Ossifikation des Os ocbeginnt von vier Centren, welche in der Schuppe, den beiden Gtheilen und der Pars basilaris gelegen sind. Die Verknöcherung aber so langsame Fortschritte, dass nach der Geburt noch reic Mengen knorpeliger Zwischensubstanz gefunden werden und dikommene knöcherne Vereinigung dieser Partieen erst im füntte sechsten Lebensjahre erfolgt. Das Keilbein beginnt seine Ossifebenfalls im dritten Monat des Fötallebens. Die knorpelige Vdung desselben mit dem Os occipitis verknöchert nicht immer, it der Regel im Alter der geschlechtlichen Entwickelung und bilde das Os basilare.

Von diesen aus primordialen knorpeligen Massen entstat Knochen unterscheiden sich wesentlich die sog. Deck- oder Belegke Zu diesen gehören, soweit es die Schädelhöle angeht, die Chal talia und parietalia, der obere Theil der Squama ossis occipitis, di senbeine, die Cornua sphenoidalia und inneren Schiehten der Propterygoidei. Diese Knochen entstehen aus einem anderen Gewel die knorpelige Basis. Sie bilden sich nämlich direkt aus der ha Kapsel, ohne den Zwischenzustand der Verknorpelung durchge zu haben. Es entwickeln sich in dem häutigen Gewebe eine einzelner Knochenpunkte, welche mit zunehmender Zahl allmal einem Ganzen verschmelzen. Die Ossifikation dieser flachen hi geht von ihrer Mitte aus, in welcher als Ausdruck des stärkeren W thums sich die Tubera bilden. Das Wachsthum dieser Knochen 🕻 sich nach zwei Richtungen, nach der Breite und der Dieke, Das B wachsthum wird durch die Ränder der Knochen vermittelt, wie die Zunahme in der Dicke von der Dura und dem ansseren Perio hängig ist.

Beim Neugeborenen findet sich sowohl an der Basis als am deldach der Process der Ossifikation in vollem Gange, doch ist and der Unterschied des Wachsthums deutlich ausgepragt. Die k Kernpunkte verschmelzen erst allmählig und bilden durch Verkarung der knorpeligen Zwischensubstanz die Knochen, welche Erwachsenen ausgebildet finden. Die Knochen des Schädeldachs sind dagegen als solche vorhanden und gehen nur in ihrem Wachsthum weiter. Eine Ausnahme von diesen macht das Os frontis, welches beim Neugeborenen noch aus zwei Theilen besteht und erst allmälig versehmilzt, so dass in späteren Jahren die Stelle der Trennung meist nicht mehr nachgewiesen werden kann.

Beim Neugeborenen liegen die Deckknochen mit ihren Rändern bereits aneinander, doch noch durch Nahtstreifen, welche aus einem fibrösen Gewebe bestehen, von einander getrennt. Ausserdem ist von den bekannten vier Fontanellen die grosse noch vollkommen und in verschiedener Grösse vorhanden. Die zweite und dritte sind klein, die hintere ist in der Regel geschwunden. Wenn die Verknöcherung der Schädelknochen erst langsam fortgeschritten ist, so findet man die Nahtstreifen breiter und die Fontanellen grösser. In seltenen Fällen reicht die grosse Fontanelle seitlich in die Sutura coronaria beträchtlich hinem, während sie sich im Längsdurchmesser durch die ganze Sutura frontalis erstrecken und nach rückwärts durch die noch ganz offene Sutura segittalis mit der kleinen Fontanelle in Verbindung stehen kann.

Allmählig schwinden die Nahtstreifen und die Schädeldachknochen verbinden sich durch die sog. Nähte. Diese entstehen dadurch, dass die Ränder dieser Knochen durch zackige Vorsprünge, welche gegenseitig ineinander greifen, eine feste Vereinigung eingehen. Man nimmt in der Regel an, dass diese Zackenbildung in zwei Schichten, einer oberen und einer unteren, vor sich geht. Henke hat noch eine dritte zwischen diesen beiden gelegene Schichte beobachtet, von welcher die Knochenvorsprünge wie Stifte in den gegenüberliegenden Rand hinein-Die Bildung dieser Nähte beginnt durchschnittlich mit dem neunten Monat. Zu gleicher Zeit füngt die grosse Fontanelle an sich zu verkleinern, indem sich die dieselbe begrenzenden Knochenründer im Wachsthum nähern. Um diese Zeit sind die zweite und dritte Fontanelle bereits verwachsen. Der vollständige knöcherne Verschluss der grossen Fontanelle findet unter normalen Verhältnissen frühestens mit dem 15. Lebensmonat statt. In der Regel zicht sich dieser Process durch das zweite Jahr hin. In manchen Fällen, welche noch nicht in das Gebiet des Pathologischen zu rechnen sind, tritt der vollständige Verschluss erst in der ersten Hälfte des dritten Jahres ein.

Das zunehmende Wachsthum des Schädels in seinen verschiedenen Richtungen im Verhältniss zur Grösse des Brustkastens und zur Körperlänge illustrirt folgende Tabelle, welche sich lediglich auf eigene Beobachtungen stützt.

1	Contract Konf													
Alter.	Gosob	Goschlecht. Kopf						Brost,						
	к.	М.	Umfang.	Hobe.	Breite.	Lilinge.	Umfang	Rechte Halfte	Linke Halfte,	Tiefe	Breita.			
1 Tag.	1	>	33,8	12	8.5	10,3	33	16,5	16,5	9,3	7.7			
3	>	1	34	12,3	9		33,5	16,7	16,7		10			
>	>	1	34	11	8,5	9	34	17	17	8,7	8			
>	1		36	14	9,3	10		17	17	8.3	9,3			
>	1	3	34	12,3	9	11	30	15	15	8	S			
> -	1	3	37	8	8,5		34	17	17	8,7	7.7			
5 m	2	1	31,3	12	8,3	10,3		14,5	14,5	8	9			
2 Tage.	Ļ	7	35	13,3	9,7	11,5		17	17	9	8,5			
3 Tage.	1 1		37 32	12,5		11,3	33	16,5	16,5	9	9,7			
4 Tage.	i	>	33	12,3	9 8,5		31	16 15,5	15,5	8,3	9 8,7			
4 Tage.	1	>		13	10	13	29	14,5	14,5	10	10			
5 Tage.	2	î	34	8	N	10	33	16,5	16,5	×,5	7,5			
2	î	,	35	8	7,5		32	16	16	8,5	7			
6 Tage.	7	1	31		10	14,5		14,5	11,5	8	8			
7 Tage.	*	1		13,5		10	34,5				10			
8 Tage.	1	>		13,1	9	11,3		16	16	8,3	8,4			
9 Tage.	>	1		12,4	9,2		32,5	16,2	16,2	8,2	9,1			
12 Tage.	. 1	>	38		10	12	37	18,5	18,5	10,5				
14 Tage.	1	>	34	8,5	8	10	30	15	15	9	8			
*	1	9	30,5	12	9	11	31	15,5	15,5	8	g			
>	1	39	34,2		10	11	31	15,5	15,5	9	10			
>	э	1	31	12		10,5		24	24	6,5	8			
21 Tage.	1	*	34	15	11,3	13,3		17	17	10	9			
1 Monat.		, 1	37	11,5	8	11	38	19	19	9,5	8			
>	1	3	34	9,5		13,5	33	16,5	16,5	8,5	8,5			
3	2	1	36	14,3	8,7	11,5		17,5	17,5	10,7	10			
*	1	, >	37	14,5		11,5		17,5	17,5	9	8			
>	1	>	36	14,5		12,5		18		10	9			
>	1	3	38	15	9	10	32	16	16	9	8			
>	1	39	38 37	15	10.0	11,3		19,5	19,5	10	13			
2 Monat.	1 1	3)	39	14 15	10,2	13	36,5 36	18,20	18,25	8,2	9.2			
	1	>	35,5	13,5	9		30	15	18 15	8 10	11 9			
>) T	í	37	14	10	12	32	16	16	9	9,5			
,	»	î	38	15	10,5		39	19,5	19,5	10	10			
3	*	i						16	16	9.5				
3 Monat.		>		17,5	11.5	14					12,2			
»	>	1	41	16	11	14	41,5	20,7		ii	122			
>	1	2	37	9	8.7	14,5	38	19	19		9			
5	î	2	40	16,5		13,5	41	20,5	20,5	11,5				
*	1	3	40,5			12,3	39	19,5	19,5		10			
4 Monat.		>		15	9			17,5	17,5		in [

Alter.	Gonal	dechi.		Ko	pf.			rıznt.		Rorper-	
	K.	M.	Umfang.	Hobe.	Breite.	Länge.	Umfang.	Rechte Halfte.	Linke Hälfte. Tiefe.	Breite.	
5 Monat.	>	1	39	15	12,5	10	37	18	19 # 10,5	9	55
>	>	1	39	15	10	13	37	18,5	18,5 10	15	54
6 Monat.	1	>	45,5	17	12,5	14	43	21,5	21,5 14	13	47
3	1	>	43	16	11,2		40	20	20, 12,3		70
3	1	36	40	15,7		11,7	37	18,5	18,5 10,5		62
>	2	1	39	15		14	38	19	19 10	11	55
7 35ana4	1	1	40	12	10	13	38	16,5 18	16,5 10 18 7,5	13,3	55 53
7 Monat. 8 Monat.))	1	37 39	8 15	9	8,3	40	20	18 7,5 20 10	$\frac{7,3}{12}$	57
э моция.	,	1	47	14,5		12	38	19	19 12	10,7	58
>	í) >	44		12,3			22	22 11,7		89
9 Monat.	î	3	37	15		12,5		19	19 10	9	61
>	lî	2	46	17	13	15	48		24 114	13,5	68
>	i	7	44	12		13,7			22,5 12	11,5	
,	>	1	41,5			13	40	20	20 10	10	67
>	>	1	41	12	10	13	33	16,5	16,5 10	10,5	56
>	>	1	42,5	16	12	13,3	40	20	20 11	12,2	61,5
10 Mon.	>	1		17	11	13	41	20,5	20,5 10	12	62
>	>	1	44,5	16	13	13,1	44	22	22 - 10,2		65,2
11 Mon.	>	1	41	10	13	9	40	20	20 110	11	62
>	3	1	45			17	44	22	22 13	12,7	70
1 Jahr.	>	1 1	43	18	12	14,3		20,5	20,5,12	13,3	79
>	2	[1]	39	13,5	12	12	34,5	17	17 11	12	62
>	>	1	42,5	18	13	16	44	22	13 13	16	76,5
2	1	29				15,2		25	25 13	15	75
,	2	1	46	17		15,2		22	22 11 23,5 13	13	70,5
2	1	3	49	18,5		$\frac{16}{15}$	47 46	23,5 23		11,5	
>	>	1	44	17 15	13,5		46	23	23 12,7		73
>	1) >	47	16,5		14.5		23,5	28,5 13,5	14	85
,	1	1 %		17,5		15,7	48	24	24 12,5		79
5	i	>		17,7		14,7		21,5	21,5 12	10,7	
>	i	>>	49	13	12	13,5	49	24,5	24,5 12,5		88
2	i	>	47	14	15	10	46	23	23 12	10	74
>	3	1	44	17	11,3	13	43	21,5	21,5 11,3	11	93
>	2	1	46	17,5	11.7	15	45	22,5	22,5,11,3	12,5	74
2 Jahre.	1	1 3	51	16,5	13,3	15	53	26,5			
>	>	2	47	16,5	14	15.3	150	25	25 14	114,5	81
>	1	>	44	13				26	25 11.7		
>	>	1	48	14		15		24,5			
>	>	1		13		14,7		23,5		12,3	77
>	*	1		18,3	14	15,3		24,5			
	1	>	46	18,3	12	16	140	23	23 12,3	13,0	55

Alter.	tiesci	Adort		Ко	pf.		Brast					
	к	M.	Unfang.	Hobe.	Breite.	Länge.	Umfang.	Raifte	Linke	Tiefe.	Breste.	
2 Jahre.	_	1	48	18	13,3		47		23,5	12	11	I
3 Jahre.	1	35	49,5	18	14	16	50	25	25	13	16	
>	3	1	47			15,3		26	26	13	11,8	H
>	1	3	47	18,5		16,5		23.5		12	13,7	Ш
>	1	1	$\frac{51}{50}$			15	53 53	27	26,5	13,5	14,5	
	li	,	51,5	16,5	12,3	16			26 25,5	14 13,5	16	
	Ιi		49	12	11	17	56	28	28	12	12,5	Ш
,	l i	7	50	13	ii	19	51		25,5	13.7		
4 Jahre.		. >	49			15	56	28	28	15	16,5	R
>	i	>	56,5	19,7				29	29	13	14,5	i
39	1	>	51	16	14,5	16,5	58	29	29	13,5	15.5	
	1	>	49	19	14,5		52	26	26	14	15,7	Ш
>	>	1	51	18	14	16,3	54	27	27	15	16	
y v	>	1	49	19	13,5	16	5.3	26,5	26,5	16,5		10
>	>	i	49	19,3		16,1	51	25,5	25,5	14,2		
	2	1	48,5	19	13	14,4	_	25	25	14,2		
5 Jahre.		>	50	19,7	,	17	18	24	24	12	15	13
>	1 1	D	50	20	13	16,3		28	28	14,5	19	
>		2	52	20	-	17	58	29	29	13,5		R
*	7	1	47	19	15	18	50	25	25	14	16	
*		>	48 49	19	11,5			27	27	14	17,3	
>	, i	1	49	18,5 14	11	16 19	53 51	26,5	26,5 25	14 12,5	15.5 12.5	
,		ШîП	47	19	12	16	46	23	23	12,5	11	Ш
6 Jahre.		5	50	19		16	51		25,5	14,5	16,3	Ш
3		1	50	19,3		16,5		26	26	13,7	11	R
>	Ιi	>	52	21	12,3		_	30	30	15	gree	
>	1	79	52	20	14	17,3		27	27	12,3		1
>	>	1	49	19,5	12,5			29	29	15	16	-
>	1	>	50	21	14,5		53	26,5		13,5	16,5	1 7
>	۵	1	54	20	11	15	54	27	27	13	16,5	1
>	>	1	52	15	12	13	54	27	27	14	17	
7 Jahre.	1	3	51	20	13	16,5		30	30	15	50	
>	I	>	54	21,5	15,3		66	33	33	18,5	15.7	
,	1	3	51	21,5	14,5	17	54	27	27	13,5	15,7	1
>	35	1	53	20	11.7	15	55		27,5		15,5	
>	1	1 3	51	21 20		16,5		29	29	14.7	17,5	1
> >) b		53 52	20					28,3	14	18,5	B.
3	1	1	50 50		$\frac{11.7}{12.5}$	16	56 54	28 37	28 37	15	16,3	1
8 Jahre.	li	1	51	19	13,5	160		28 28	28	14,3		K
o bante.	i		54		14,7		58		29	14,3		1
	1 4	,	3,114	2110	141.1	Fee	1987	to 47	90 K	14	125	

Alter.	Gangl	loght.		Kopf.				Brust.						
	K.	M.	Umfang	Höhe.	Breite.	Långe.	Umfang.	Rechte Halfte.	Linke Halfte.	Tiefe.	Breite.			
3 Jahre.	>	1	52	20,7	12	15,7		31	31 :	15	16,5	125		
>	3	i	52	21	12.5	17,3	59	29,5				115		
>	1	7	50	21		16,7		31	31	18	18,5			
	>	1	53	21	13	15,7		29	29	13,7		115		
	9	i	52	19,7	12	15,5		29	28		14,5			
>	1	,	52	21	14,5	17	60	30	30		17,3			
Jahre.	i	,	53	21,3	13,7	18	60	30	30	15	19	126		
>	î	2	51	21	14,7	16,5		30	30		18,5			
3	\$	1	53	21	14.3	17,5	66	33	33		21,5			
3	>	î	51	27,7	14	17	66	33	33		16,5			
,	3	î	50	20	14	16	58	29	29	15	18	128		
,	>	i	52	20,7	13,7	16,3		30	30		18,5	120		
	i	,	50	20	13	16,5		29,5	29,5		19	114		
>	î	,	49	20,3		17	60	30	30	15	18,3			
O.Jahre.	î	,	54	22	14,5	17,3		31	31	15,7		123		
	i		54	22	13	17	67			17,3		127		
>	i	3	50	21	14	17	60	30	30	15,5		120		
,	2	í	50	20,5	12,3	15,5		31	29		17,7	130		
	i	_	40	21,5	13		62	31	31	16	17	111		
*		3		20,7		10,5				13,7		112		
>	>	1	49		12							123		
>	3	1	57	26	16	17	61		30,5		20			
I Jahre.	3	1	51	22	14,5	16	58	29 29	29	15,5		117		
	1	1	52	20	12		56		29	$\frac{15}{15}$	21	-		
>	1	>	52		14,3		64	32			19,5			
Þ	1	>	52	19,3		16,5		33,5		16,5	17,3			
>	1	>	54		15	18	66	33	33	20	15	132		
,	1	2	52	21	14	16	64	32		15	19	128		
>	2	Î	52	20		16,5		30	30	15	19	131		
>	>		52	21,5		16,5		33	33	17	18,5			
3 1 1	2		51	20	15	18	57	28,5	28,5		18	126		
2Jahre.	3	1	50	20,5	12	17	63	32	31	14,3		122		
>	3-		51			16,7		80,5			16	138		
->	1		54		15	17,5		32	32		22,7	143		
>	1		53		15	16	78	39	39	20	20,5			
>	>]	50	20,7	12	16,7	63	31,5				117		
Þ	2	1	55	22	14	17,5		35	35	18	18	148		
>	1		51	16,5				32,5	32,5	15	20	135		
3/1	1		52	22,7						13,3		136		
3 Jahre.	*	1	54	13,5	12,5	16	61	30,5				141		
>	>		54	20	13	15,5		33,5	33,5		21	152		
>	1	>	53	21,5	14,5	18	72	36	36	16,5	20,5			
2	1	>	52	22			66	33	33	15	23	142		
,	>	1	53	22,3,			76			15,7		154		

Alter.	Grach	lacht		Ke	pf		Brust.						
	К.	M.	Umfang	Höhe	Breite.	Lange.	Unfang.	Rechts Halfte.	Linke Halfre.	Tiefe	Breite.		
13Jahre.		1	52	21	O	16,7	56	28	28	15	16	12	
>	1	>	54	22	13	16	71	35,5	35,5	17,5	21	18	
>	1	>	58	22	13	18	74	37	37	17,5	19,7		
14 Jahre.	1	3 -	52	22,5	13,3	17	66	33	33	20,3	22,5	11	
,	1	>	51	21,3	13,5	17,3	66	33	33	16	21	1.	
5	>	1	53	17,7	15,3	21,5	63	31,5	31,5	16	20	U	
>	>	1	51	21,7	13	15,7	67	33,5	38,5	17,5	20	1 8	
>	2	1	52			16,3		32	31	16	19	1	
>	1	3	54	21,7	14,7	17,7	73	36,5	36,5	18,5	22	1	
>	L _y	1	52	21	14	15	70	35	35	16	20	1	

Die vorstehende Tabelle enthält durchweg neue Untersucht und steht in keinem Zusammenhange mit den in meiner Klinik der derkrankheiten B. I. aufgestellten Tabellen. Trotzdem stimmer selben in den wesentlichsten Punkten überein.

Als die mittleren normalen Maasse benn Neugeborenen sind sehen: Kopfumtang 34 -36, Höhe 12,3-14, Breite 9-9.3, 10-11. Als Regel gilt, dass im ersten Jahr mit seltenen Ausnider Umfang des Kopfes den der Brust überwiegt. Auch im re Jahre findet dies durchsehnittlich statt, obwohl sich die Fälle min welchen der Umfang des Kopfes und der Brust gleich ist. Im der Jahr beginnen die Fälle häufiger zu werden, in welchen der Umfang des Kopfes überwiegt. Nach Vollendung des der Brust den des Kopfes überwiegt. Nach Vollendung des dass in den ersten Lebensjahren ziemliche Schwankungen aus weise auftreten können, ohne dass man desshalb berechtigt wäre aus allein den Schluss auf einen pathologischen Zustand zu mache

Die krankhafte Veränderung der Form des Schädels kann Hauptsache nach zwei Richtungen statthaben, der Schädel kann die Norm zu klein oder zu gross sein. Der zu kleine Schädel er in Folge von zu frühzeitiger Verwachsung seiner Nähte. Des nach einzelnen oder allen Richtungen geschehen. Eine besonder charakteristische Form verursacht die zu frühe Verknöcherung des chondrose zwischen der Pars basilaris oss, occipitis und dem Kalbie hierdurch bedingte Verkürzung des Os basilare charakterist durch flachen Hinterkopf, Vorstehen des Kiefers, in der Mehrzal Fälle durch Eingezogensein der Nasenwurzel. Zuweilen ragt der I

kiefer vor, so dass die untere Zahnreihe vor der oberen steht. Man findet diese Schädelform hauptsächlich bei Cretinen.

In den Kreis der zu kleinen Köpfe gehören auch die von L. Meyer zuerst beschriebenen Crania progenaea. Das Profil solcher Schädel entspricht dem zunehmenden Mond. Stirn und Kinn springen vor, die Nase dagegen nur wenig. Das Gesicht ist schmal und flach, der Unterkiefer ragt vor dem (berkiefer hervor, so dass die untere Zahnreihe mehr oder weniger vor der oberen steht. Das Hinterhaupt ist im Verhältniss zum Vorderkopf schwach entwickelt, so dass man den Eindruck bekommt, als ob der Kopf desshalb nach vorn überfallen künnte. Die Ohren sitzen weiter nach hinten. In Folge dieser Kopfbildung hat das Ligamentum nuchae mehr zu tragen und findet sich auch in der That stärker entwickelt. Die zu geringe Höhe des Schädels bei normaler Länge und vermehrter Breite desselben macht den Eindruck, als ob das Gehirn durch einen Druck nach unten und vorn die Ausbildung der Schädelbasis beeinflusst habe. Die Hinterhauptsschuppe findet sich schwach entwickelt und unter die Ossa parietalia gedrängt. Die Basis cranii ist verschmälert, die hintere Fläche der Felsenbeine nach oben gedreht, die mittlere und hintere Schädelgrube abgeflacht. Es scheint, dass diese Schädelbildung in einem gewissen Zusammenhang mit dem Druck der Zange bei Entbindungen steht. In der Mehrzahl der Fälle pflegen die geistigen Fähigkeiten beeinträchtigt zu sein.

Ein zu kleiner Schädel wird endlich in den Fällen beobachtet, in welchen in der fötalen Periode ein Theil des Schädelinhaltes vorgefallen ist. Ueber dem Rest desselben sinkt dann das Schädeldach zusammen.

Eine Vergrösserung des Schädels über die Norm hinaus ist immer die Folge einer pathologischen Zunahme seines Inhaltes, mag dieselbe in Hypertrophie, Hydrocephalus oder der Bildung von Tumoren bestehen. Die Vergrösserung findet in der Hauptsache nur statt, ehe sich die Nähte geschlossen haben, später geht nur noch eine allmählige Zunahme vor sich. In seltenen Fällen hat man beobachtet, dass bereits geschlossene Nähte durch hydrocephalischen Erguss wieder auseinander getrieben sind und sich später wieder geschlossen haben, wobei der Schädel indess über die Norm vergrössert geblieben ist.

Diese pathologische Vergrösserung geschieht hauptsächlich nur auf Kosten der Deckknochen, die basalen Knochen werden in viel geringerem Maass davon betroffen. Der Grund liegt darm, dass die letzteren fester an einander gefügt sind, zum grösseren Theil ist die Ursache aber in der Entstehung und dem Wachsthum der Knochen zu suchen. Zur Zeit, wenn eine pathologische Zunahme des Schädelinhaltes stattfindet, sind die basalen Knochen bereits in knorpeligem Zustande oder

haben schon begonnen zu ossificiren, sind also im Stande, dem Iteinen grösseren Widerstand entgegenzusetzen. Wenn die Häute, weberufen sind die Deckknochen zu bilden, von dem Druck des Schinhaltes in pathologischer Weise afficirt werden, so kann im äusse Fall, wenn der Druck bei hydrocephalischem Erguss em zu hoch diger ist, ein Bersten der häutigen Schädeldecken entstehen, in I wovon sie nach Entleerung des flüssigen Inhalts auf die verkümm Reste des Gehirns zurücksinken und den Zustand der Anencephalie Hemicephalie begründen. Wenn die Häute des Schädeldachs einen mässigen Druck gedehnt werden, und es bereits zur Bildum Ossifikationspunkten gekommen ist, so kann die Annäherung der teren durch die Dehnung der Häute behindert werden und dadurc Ansbildung einer reichlichen Zahl von Spaltknochen bedingt sein die Verkuöcherung bereits weiter vorgeschritten, so kann selbständlich die Zahl der Spaltknochen nur geringer sein.

Wenn die Deckknochen in ihrer Fläche bereits zusammenhär ausgebildet sind, so wird ihre Stellung und Wölbung von der pat gischen Zunahme des Schädelinhaltes beeinflusst. Das Stirnbem eine senkrechte Stellung einnehmen oder noch mehr in seiner a Partie nach vorn über gedrängt werden. Die Schuppe der Schlbeine und des Hinterhauptbeins können nach aussen gedrängt ungeflacht sein. Die Fontanellen und Nahtstreifen zwischen den kan verbreitern sich allmählig und verhindern die Bildung der Nähte selteneren Fällen kommen letztere zu Stande, aber die grosse Fontaleibt ungewöhnlich gross.

Am Gehirn unterscheidet man in der ersten Zeit seiner Entwag lung drei Blasen: die vordere, mittlere und hintere. Allmählig beich aus der vorderen zwei Abtheilungen: das Vorderhirn und Zwichten. Die mittlere Blase bleibt einfach, während die hintere sich falls in zwei Abtheilungen scheidet: das Hinterhirn und das Nach Das Vorderhirn bildet in der Folge die beiden Hemisphüren des Chirns, die Corpora striata, das Corpus callosum und den Formix, dem Zwischenhirn gehen die Thalami und die Theile, welche am I des dritten Ventrikels liegen, hervor. Aus dem Mittelhirn entwardie Corpora quadrigemina, aus dem Hinterhirn das Cerebellmaus dem Nachhirn die Medulla oblongats. Schon frühzeitig is die Bildung des Teutorium cerebelli und der Falx cerebri.

Das Vorderhirn stellt im Anfang eine einfache Blase dar, unit dem Zwischenhirn communicirt. Mit der Bildung der Falgiunt die Trenning dieser Blase in die beiden Hemisphären. Im zu Monat beginnt das Längswachsthum der letzteren, während die

bis dahin noch vor dem Zwischenhirn lagen. Im dritten Monat bedecken sie schon die Thalami, im fünften das Mittelhirn. Im sechsten Monat wird bereits das Cerebellum von den Hinterhauptslappen überdeckt. Die erste Entwickelung der Corpora striata lässt sich zu Ende des zweiten Monats beobachten. Mit dem Beginn des vierten Monats gelangt es schnell zu seiner vollständigen Ausbildung. Fornix und Corpus callosum entstehen durch Verbindung der aus beiden Hemisphären seitlich hervorwachsenden Strahlung der Hirusubstanz. Im vierten Monat hat man die erste Andeutung des Corpus callosum beobachtet, im fünften Monat wächst dasselbe mehr in die Länge und erreicht im sechsten schon so ziemlich seine bleibende Ausbildung.

Aus dem Zwischenhirn entwickeln sich hauptsächlich die Thalami. Die ursprünglich einfache Blase findet sich im dritten Monat schon gespalten. In den beiden folgenden Monaten erlangen sie ihre vollständige Ausbildung. Zu gleicher Zeit mit den Thalami bilden sich die Commissuren und der Boden des dritten Ventrikels, die Corpora candicantia, das Tuber einereum, die Hypophysis. Im dritten Monat entsteht aus den N. optici das Chiasma.

Das Mittelhirn entwickelt sich weniger lebhaft als die übrigen Hirnblasen. Es entstehen aus ihm die Corpora quadrigemins, der Aquaeductus Sylvii als Ueberbleibsel seiner Höle und die Pedunculi cerebri. Die Ausbildung dieser Theile ist im Verlauf des siebenten Monats im Wesentlichen vollendet.

Das Hinterhirn ist ausschlieselich zur Bildung des Cerebellum bestimmt. Seine beiden Hälften entstehen nicht durch Theilung der Blase, sondern entwickeln sich selbstständig und vereinigen sich sehon im zweiten Monat. Im dritten und vierten Monat geht die Ausbildung der Hemisphären vor sich, welche dann rasch fortschreitet, so dass im sechsten Monat die Anlage der einzelnen Theile vollendet ist.

Die Medulla oblongata entsteht aus dem Nachhirn. Dieselbe ist in frühen Zeiten verhältnissmässig gross. Schon im dritten Monat ist die Anlage ihrer einzelnen Theile zu erkennen. Im vierten und fünften Monat ist ihre Ausbildung soweit gediehen, dass man sie deutlich unterscheiden kann.

In den ursprünglich glatten Wandungen der Blasen der Grosshirnhemisphären entstehen im dritten Monat durch Faltungen Windungen und Furchen. Diese sind indess nicht beständig, sondern gleichen sich im fünften Monat wieder vollständig aus, so dass wieder ziemlich glatte Flächen vorhanden sind. Einzelne Furchen bleiben aber bestehen, namentlich die, aus welcher sich später die Fossa Sylvii entwickelt. Im siebenten und noch mehr im achten Monat entstehen Wucherungen aus den Wandungen der Hemisphären, welche inzwische eine grössere Mächtigkeit gewonnen haben. Diese Wucherungen geb die Grundlage für die bleibenden Windungen.

Die Farbe der einzelnen Hirntheile ist von ihrer morphologisch Ausbildung und dem Gehalt an Blut abhängig. Ursprünglich ist Markmasse und die grane Substanz wenig von einander unterschiede sie sehen beide blassgrau aus. Im Marklager, welches von etwas zäh Consistenz ist, finden sich in dem netzförmigen Bindegewebe schon frei nackte Axencylinder ohne Markscheiden. Dieselben sind in eine mit lekuläre Substanz eingebettet und durch dieselbe von einander getreut Daneben finden sich vereinzelte Zellen. Mit dem fünften intrauterm Monat beginnt das Marklager zu quellen, blutreicher zu werden. II Gefässe haben sich reichlicher entwickelt, die Farbe des Marklagers grauröthlich bis rosa geworden, während die der Rinde blasser geblicht ist. Das Mikroskop weist die zahlreichen mit Blut überfüllten Neb der Capillargefässe, ausserdem eine Fettmetamorphose der Glis und Daneben hat eine vermehrte Bildung von Zellen stattgefunden. selben haben sich vergrössert, enthalten einen Kern und haben F aufgenommen und sind damit in Körnchenzellen umgewandelt worde

Die Entwickelung der Hirnrinde, welche zu gleicher Zeit vor ausgeht, nimmt nahezu die entgegengesetzte Richtung. Hier sind worne herein die embryonalen Zellen in beträchtlichem Uebergewich gegen die molekuläre Masse. Sie treiben Fortsätze und Fäden aus wilden allmählig die Ganglienkörper, welche später von einer Zunahlder molekulären Masse etwas verdeckt werden, aber erhalten bleiben.

Man findet die Fettmetamorphose der Glia am stärksten im Concallosum und dessen Ausstrahlungen entwickelt, während nach Jastro witz die vom Rückenmark in die grossen Ganglien eintretenden weis Massen, ebenso wie diejenigen, welche ihren Ursprung an diesen Stellnehmen, innerhalb dieser Ganglien intakt bleiben, aber der Fettmet morphose anheimfallen, sobald sie in das Marklager übertreten. den grossen Ganglien wird die Fettmetamorphose nur ausnahmswigefunden, die Hirnnerven bleiben in der Regel intakt. Im Cerebelte kommt sie vereinzelt vor, wird aber nur selten in größserer Ausdehnsgefunden. Auch in den Pedunculi cerebri und zwar in dem moterisch Gebiet derselben hat man diesen Vorgang beobachtet. Im Pons man bisher diesen Process nicht nachweisen können, wohl aber in Medulla oblongata und im Rückenmark.

Diese Fettmetamorphose der Glia wird in allmähliger Abnahbis in den 5. 7. Monat des extrauterinen Lebens gefunden.

Nachdem sich ein grösserer Biutreichthum und Versettung

Glis in gewissen Regionen der Hirnmasse im fötalen Leben entwickelt hat, sieht man stellenweise und meist in Streifenform weissliche Trübungen auftreten. Der Grund hiervon ist zunächst eine reihenweise Anordnung der Körnchenzellen und eine Abnahme der molekulären Masse. Allmählig schwindet die letztere sowie die Körnehenzellen mehr und mehr, man findet dagegen die Achsencylinder theilweise mit Markscheiden umkleidet. Zugleich scheinen die Nervenröhrehen auch an Zahl zugenommen zu haben. Mit dem Fortschreiten dieses Processes geht die grauföthliche oder rosa Färbung schliesslich in das sog. Markweiss über, anfänglich mehr in Streifenform, später in diffuser Verbreitung. Nach Flechsig steht die Entwickelung des Markweiss in einem bestimmten Verhältniss zur Körperlänge des Fötus. Die Entwickelung der Markscheiden findet picht gleichzeitig an verschiedenen Stellen statt, sondern schreitet im Allgemeinen vom Rückenmark zum Grosshirn fort. Zuerst findet es sich auf den Markmassen des Rückenmarks und der Medulla oblongata. Dann erscheint es in der Gegend des Pons, dem Cerebellum, der Hirnschenkelbaube, zuletzt in den Hemisphären des Grosshirns und im Hirnschenkelfuss. Es scheint auf der Hand zu liegen, dass das Markweiss sich in diesen verschiedenen Regionen nicht überall mit gleicher Intensität entwickeln kann. Nach Flechsig erhalten folgende Theile innerhalb der fötalen Periode ein entschieden weisses Aussehen; ein beträchtlicher Theil des centralen Markes, insbesondere der Markmantel des Rückenmarkes, die Marksubstanz der Medulla oblongata, des Cerebellum, der Hirnschenkelhaube, die zwischen die grossen basalen Ganglien eingeschobenen Fasermassen, endlich Theile der Vorder- und Hinterlappen des Grosshirus.

Bei Neugeborenen haftet die Dura den Schädelknochen, namentlich in der Gegend der Fontanellen ziemlich fest an. Sie muss desshalb bei der Eröffnung des Schädels durchtrennt werden. Die Pia ist zart und durchsichtig, ihre Gefässe sind beträchtlich mit Blut gefüllt. Die Gyri sind flach, die Sulci wenig tief, im übrigen ist ihre Form der bei Erwachsenen gleich. Die graue und weisse Substanz des Gehirns sind im Beginn des extrauterinen Lebens oft schwer von einander zu unterscheiden. Die Consistenz des Gehirns ist weich, sein Wassergehalt größer als in späteren Jahren. In vielen Fällen macht hievon der Pons und die Medulla oblongata eine Ausnahme. Gewöhnlich sind diese Theile derber und namentlich die Stränge der Medulla oblongata sehr deutlich entwickelt.

Je älter das Kind wird, um so leichter lässt sich die Dura vom Schädeldach lösen. Die Hirnrinde faltet sich mehr und mehr ein, die Gyri werden höher, die Sulci tiefer. Mit den Jahren nimmt der Wassergehalt des Gehirns ab, dessen Consistenz wird also fester. Mit der anehmenden Ausbildung des Markweisses unterscheiden sich graue in Marksubstanz immer deutlicher durch die für sie charakteristische Far Nach Flechsig ist bereits wenige Tage nach der Geburt das Masweiss im Cerebellum und dem Pons vollständig ausgebildet. Bald fin man auch die Bahnen, welche von der Stammstrahlung in die hinte und mittleren Lappen der Grossbirnhemisphären eintreten und Rindegebieten zustreben, von weisser Farbe. Mehrere Monate nach Geburt entwickelt sieh das Markweiss in den Frontallappen, aber einach Ablauf des vierten Monats ist hier, sowie im Fornix und dem Hir schenkelfuss die Entwickelung ziemlich vollendet.

Je jünger das Kind, um so lebhafter ist das Wachsthum des hirns und die Zunahme des Kopfumfanges. Bis gegen das Ende zweiten Lebensjahres nimmt das Wachsthum des Gehirns sowie Ausbildung seiner einzelnen Theile am schnellsten zu, von da ab schreies langsamer vorwärts.

Vergegenwärtigen wir uns in wenigen Zügen den Bau des aubildeten Gehirns in Bezug auf seine Leitungsbahnen.

In der Medulla oblongata weichen die hinteren Stränge des Ruckmarks auseinander und bilden als Fortsetzung des Centralkanals die vierten Ventrikel. Ausserdem nehmen sie Leitungsbahnen vom Kleibirn auf und bilden accessorische Ganglien. Die Medulla oblongsbildet in Verbindung mit dem Pons den Boden des vierten Ventrike Sie verbindet sich mit den granen Massen desselben. In der Mode oblongata liegen die Kerne des fünften bis zwölften Gehirnnerven der Gegend des Pons hat vollständige Krenzung der aus dem Ruckmark stammenden Leitungsbahnen stattgefunden.

Vor dem Pons erscheinen die Buhnen des Rückenmarks, nachd sie Faserzüge zum Cerebellum abgegeben und Verstarkung durch I sern im Pons erfahren haben, in zwei divergirende Massen gesonde als die Pedunculi cerebri. In diesen sund die motorischen und sensib Bahnen deutlich getrennt und durch eine Schicht von dunkel pignet tirten Ganglienzellen geschieden. Die motorischen Bahnen netwie untere vordere Partie des Pedunculus ein und werden Hirmschenke fuss genannt. Die sensiblen Bahnen verlaufen in den oberen hinten Strängen des Pedunculus und führen den Namen Hirmschenke hat Sie enthalten einen Kern von Nervenzellen, welcher mit den Corpt quadrigemina und dem Cerebellum in Verbindung steht. Aus der Edunculi cerebri nehmen die Oculomotorii zum Theil ihren Urzpruig.

Die motorischen und sensiblen Bahnen gehen nun ihre versib denen Wege. Gemeinsam ist beiden Arten, dass ein Theil ihrer Facin ein grosses Gauglion einstrahlt, sich in demselben ausbreitet und nach Austritt aus demselben der Hirnrinde zuwendet, während ein anderer Theil direkt der Hirnrinde zustrebt. Für die motorischen Bahnen ist das Corpus striatum das betreffende Ganglion. Seine Theile: der Nucleus caudatus und lentiformis enthalten nur motorische Bahnen. Die Capsula interna dient dagegen nur in ihren vorderen zwei Drittheilen der Motilität und enthält in ihrem hinteren Drittheil sensible Bahnen, welche, wie es scheint, in direkter Verbindung nut der Hirnrinde stehen. Der grösste Theil der Fasern der Hirnschenkelhaube tritt in den Thalamus opticus und die Corpora quadrigemina ein und strahlt nach Austritt aus dem Thalamus gegen die Hirnrinde aus. Die Capsula interna ist der Weg, auf welchem hauptsächlich motorische, aber auch sensible Leitungsbahnen der Pedunculi cerebri direkt nach der Hirnrinde zu verlaufen.

Sämmtliche Leitungsbahnen, sowohl diejenigen, in deren Verlauf eines der grossen Ganglien eingeschaltet ist, als auch die, welche direkt verlaufen, breiten sich in der weissen Markmasse fächerförmig nach der Hirnrinde zu aus und treten mit dieser in Verbindung. In der Markmasse existirt ausserdem ein grosses Netz von quer verlaufenden Bahnen, welche dazu dienen, die aus den Pedunculi und den Ganglien zur Rinde tretenden Bahnen vielfach unter einander zu verbinden. Man neunt das Netz das System der Associationsbahnen.

Das Corpus callosum, welches seitlich in die beiden Grosshirnhemisphären ausstrahlt, dient als quere Commissur dazu, die entsprechenden Territorien derselben zu verbinden. Ansserdem verbindet eine Commissur (anterior) die Corpora striata, während die Thalami durch zwei Commissuren (mollis und posterior) in Zusammenhang stehen.

Das Cerebellum steht mit dem Grosshirn und der Medulla oblongata auf jeder Seite durch drei Wege in Verbindung. Aus der letzteren treten die Leitungsbahnen der Corpora restiformia als die Crura cerebelli ad med. oblong. in jede Kleinhirnhemisphäre ein. Die mittleren Wege bilden die Crura ad pontem. Die Fasern derselben vereinigen sich ringförmig im Pons. Als vorderste sind die Crura ad corpora quadrigemina anzusehen.

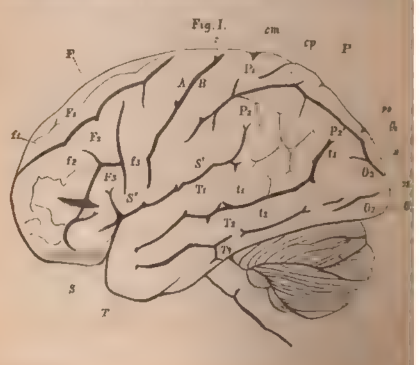
Vor dem Cerebellum liegen die Vierhügel. Die beiden hinteren stehen mit demselben durch die Crura in Verbindung. Die beiden vorderen ruhen auf der Commissura posterior. Der Schnerv nimmt mit seinem sog. Tractus opticus seinen Ursprung aus den Corpora quadrigemina und steht auch in Verbindung mit dem Thalamus und mit Leitungsbahnen, welche von letzterem in die seitlichen und hinteren Lappen des Grosshirns ausstrahlen. Ausserdem lassen sich die Fusern des

Oculomotorius bis in die Corpora quadrigemina verfolgen, ferner bis i den Crura cerebelli ad corp. quadrig, und in den Pons. Die Vierhügstehen sowohl mit den motorischen wie sensiblen Centra und Leitung bahnen in Verbindung.

Der N. trochlearis entspringt vom Seitenrande des vorderen Marisegels dicht hinter der Vierhügelplatte, schlägt sich nach abwärts die Vierhügelschenkel und tritt an der Basis des Gehirns zwischen de vorderen äusseren Rande des Pons und dem entsprechenden Peduncula cerebri zu Tage.

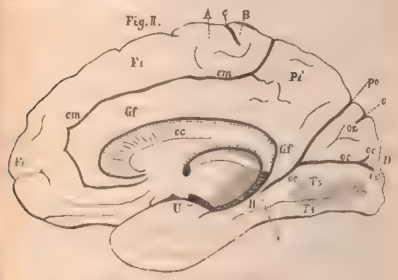
Der N. olfactorius entspringt mit drei Wurzeln vom hintern in neren Theil des vorderen Grosshirnlappens.

Die Hemisphären sind von der grauen Rinde wie von einer Schabedeckt. Man unterscheidet an denselben die vorderen oder Fronzellappen, die Parietallappen, die unterhalb derselben gelegenen Temporal- oder Sphenoidal-Lappen und die hinteren oder Occipital-Lappen Jeder dieser Lappen besteht an seiner Peripherie aus einzelnen ziembe constanten Hirnwindungen. Man hat denselben seit den Untersuchungen von Hitzig, Charcot, Ferrier, Nothnagel, Duret u. eine größere Aufmerksaukeit zugewendet. Ich führe desshalb die Eintheilung der Lappen nach einer Seitenansicht des menschlichen Gehirns, welche von Ecker herrührt, kurz an.



F ist der Stirnlappen, P der Scheitellappen, T der Schläfenlappen, O der Hinterhauptslappen. S ist die Fossa Sylvii, mit ihrem horizontalen S' und ihrem aufsteigenden Ast S", c ist die Fissura Rolandi. Sie trennt die vordere A und die hintere B Centralwindung. Der Lobus frontalis F ist in drei Windungen 1, 2, 3 getheilt. Zwischen denselben befindet sich f1 und 2 die obere und untere Stirnfurche. f3 ist der Sulcus praecentralis. Im Lobus parietalis P unterscheidet man 1 das obere Scheitelläppehen, 2 den Gyrus supramarginalis, 2' den Gyrus angularis. Zwischen diesen Gyrt befindet sich ip der Sulcus interparietalis, em ist das hintere Ende des Sulcus calloso-marginalis. Der Lobus occipitalis enthält ebenfalls drei Windungen 1, 2, 3. Ueber der oberen liegt die Fissura parieto-occipitalis, welche den Scheitellappen vom Hinterhauptslappen abgrenzt. o ist der Suleus occipitalis transversus, o2 der Sulcus occipitalis longitudinalis inferior. Auch der Lobus temporalis T zerfüllt in drei Windungen 1, 2, 3, t1 und 2 sind die Fissura temporo-sphenoidalis superior und inferior.

Abgesehen von den beiden aufsteigenden Centralwindungen A und B, welche durch die Rolando'sche Furche getrennt werden, zerfällt jeder Lappen in drei Windungen, welche durch die betreffenden Sulci oder Fissuren von einander geschieden sind. Die mediane Fläche einer Grosshirnhemisphäre wird durch folgende Abbildung nach Ecker veranschaulicht.



CC ist der Längsdurchschnitt des Corpus callosum. Ueber ihm befindet sich G.f. der Gyrus tormentus. Derselbe wird durch den Sulcus

calloso-marginalis em von der oberen hier von ihrer med anen Seite prüsen der Fissara Rolando zeigt sich bei e. vordere und hintere Centralwindung acuneus P1' wird durch den Sulcus en parieto-occipitalis po begrenzt. Un Zwickel Oz mit der F ssura calcarina e dens ist durch D bezeichnet. Unter Gyrus occipito-temporalis medianus Basis der Gyrus occipito-temporalis medianus la animonis ist mit II, der über und vor e campi mit h bezeichnet. U ist der Un

Je weniger beim Neugeborenen i entwickelt, je mangelhufter die Beklei Markscheide und demzufolge die Ausbweniger vollkommen werden die Fungionen sein. Die Unvollkommenheit dizunächst davon abhängig, dass die Leif dunculi aus theils direkt, theils nach I Ganglien zur Hirnrinde streben, not noch nicht hinreichend durch Markæiteihe fällt in das Gewicht, dass die ihre Ausbildung noch nicht vollendet l

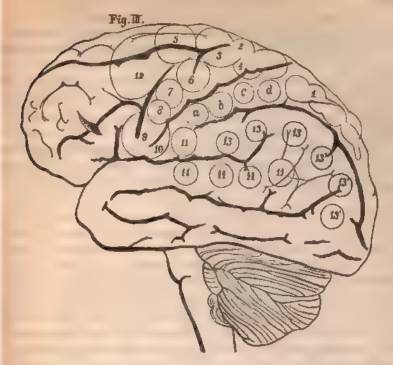
Hitzig hat das Verdienst, verst oder psychomotorischen Centren der Wege zuerst entdeckt zu haben. Ihn namentlich Charcot, Ferrier, No nicht bloss durch das Experiment, son achtungen und Sektionsbefunde die B sultate in der Mehrzahl der Fälle besti

In den beiden folgenden Figuren; habe, ist der Ort der his jetzt entdeckte

Nach Ferrier kommen den ange tionen zu:

Am oberen Scheitelläppehen beze die wilkührlichen Bewegungen des Bo setzten korperhälfte, wie dieselben s dienen, bedingt werden,

In der oberen Partie der vorderen und 4 die Centren für die verschieden Armes und Beines, z. B. beim Klettern



In der oberen Partie der oberen Stirnwindung befindet sich bei 5 ns Centrum für die Vorwärtsbewegung von Arm und Hand. Dem interen Ende der mittleren Stirnwindung gegenüber scheint in der orderen Centralwindung bei 6 ein Centrum zu existiren, welches die lewegungen des Vorderarmes und der Hand vermittelt, bei welchen er Biceps besonders benutzt wird, also Beugung des Vorderarmes und upination der Hand.

Die Centren für die Elevatoren und Depressoren des Mundwinkels efinden sich ebenfalls noch in der vorderen Centralwindung bei 7 nd 8. Das Centrum für die Bewegungen der Lippe und Zunge wie ei der Artikulation liegt in der sog. Broca'schen Windung bei 9 und 10. linter diesem Sprachcentrum liegt bei 11 dasjenige für den Platysma, ie Retraktion des Mundwinkels.

In der hinteren Region der mittleren Stirnwindung nahe der voreren Centralwindung ist bei 12 das Centrum für die Lateralbewegungen on Kopf und Angen mit Erhebung der Augenlider und Dilatation der upillen gelegen.

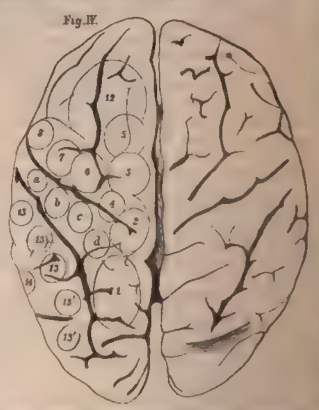
In der hinteren Centralwindung befinden sich bei a, b, c, d die lentren für die Bewegungen der Hand und des Handgelenkes.

Als Sehcentrum werden die mit 13 und 13' bezeichneten 8 am Lobulus supramarginalis und am Gyrus angularis angenomme

In die obere Schläfenwindung bei 14 verlegt man das Centre das Gehör.

Das Centrum für den Geruch befindet sich im Uncus Gyrt for bei 11 Fig. II. In dessen Nähe liegt auch das Centrum für de schmack. Im Subiculum cornu ammonis bei H Fig. II. schein Centrum für den Tastsinn zu liegen.

Die folgende Figur IV zeigt die Lage der Centren bei eine sicht der Grosshirnhemisphären von oben. Zahlen und Buch haben dieselbe Bezeichnung wie in Figur III.



In Bezug auf den anatomischen Bau dieser Centren ist folzu bemerken. Die Rindensubstanz des Gehirns besteht nuch der würtigen Annahme aus fünf Schiehten, welche über einander gesind. Die erste, an die Pia grenzende wird hauptsächlich aus I gewebssubstanz gebildet, ist arm an Nervenfasern und Nervenzellenthält nur sparsam Capillargefässe. Ihre Farbe ist daher wes Die zweite Schicht von mehr grauer Farbe zeichnet sich durch eine reichliche Menge ziemlich dicht an einander liegender pyramidaler Nervenzellen von kleinerer Sorte aus. Die dritte Schicht ist der Sitz der pyramidalen Zellen von mittlerer und grüsster Sorte. Je grösser diese sind, um so mehr Abstand befindet sich zwischen ihnen. Die grössten von ihnen liegen in der untersten Zone dieser Schicht und reichen zum Theil noch in die nächste hinein. Zwischen diesen Pyramidenzellen findet man Markfasern in bündelförmiger Anordnung, welche letztere in ihrer Masse die der Zellen überwiegen. Die vierte Schichte enthält kugelförmige und die fünfte spindelförmige Zellen.

Die motorischen Centren der Rinde unterscheiden sich von den sensorischen in ihrem Bau hauptsächlich dadurch, dass sie pyramidale Zelleu von sehr beträchtlicher Grösse, sog. Riesenzellen enthalten. Diese Gebilde entsprechen in ihrer Grösse und ihrem Bau den motorischen Zellen in den grauen Vorderhörnern des Rückenmarks. Sie befinden sich hauptsächlich in der vorderen und hinteren Centralwindung und im Lobulus paracentralis (Betz). Der letztere liegt in der medianen Seite der Rinde der Grosshirnhemisphären und entspricht im Grossen und Ganzen dem oberen Ende der Fissura Rolando. Eine Furche in der Mitte des Läppehens wird Fissura transversa genannt. Nach unten grenzt dies Läppehen an den Gyrus fornicatus und ist von ihm durch die hier horizontal verlaufende Fissura calloso-marginalis getrennt. Der schräg aufrecht steigende Theil dieser Fissur grenzt das Läppehen nach hinten ab. Die vordere Grenze wird durch eine senkrechte Furche gebildet,

In den Gegenden der Hirnrinde, welche die sensorischen Centra enthalten, also im Temporal- und Occipital-Lappen und den hinteren medianen Regionen der Grosshirnhemisphären sind die Riesenzellen sehr selten und kommen die pyramidalen Zellen überhaupt nur in spärlicher Menge vor. Dagegen findet man eine grosse Menge von Nervenzellen, welche kugelige Form besitzen.

Diese Centren der Hirnrinde sind die Stellen, von welchen die willkübrliche Thätigkeit der peripheren Nerven sowohl auf dem Gebiet der
Motilität als dem der Sensibilität vermittelt wird. Am genauesten
sind uns bis jetzt die motorischen Centren bekannt. Sie regen auf bestummte Vorstellungen und auf den Willen des Individuum die Thätigkeit einzelner motorischer Nerven oder gewisser, für die Ausführung
von bestimmten Intentionen zusammengehöriger Complexe von Nerven
an und bedingen zugleich das Maass dieser Thätigkeit. Indem sie umgekehrt auf centripetalem Wege die Anregung zur Ausführung von Bewegungen des Körpers empfangen, sind sie im Stande, die Folgen dieser

Anregung, d. h. die durch dieselbe bedingten Bewegungen zu hemmoder nach einem gewissen Maass und Zweckmässigkeit zu Stande komen, oder dieselben sich frei ohne eine Hemmung entwickeln zu lass Demgemäss sind diese Centra der Sitz des Muskelsinnes. Die wilkt liche Thätigkeit der sensiblen Centra findet ihren Ausdruck in dem vischiedenen Grad von Aufmerksamkeit, welche auf die auf centripetal Wege eingehenden Erregungen gerichtet wird.

Die regelrechte Funktion der Leitungsbahnen wird durch die kommene Ausbildung der Nervenscheiden, des Markweisses bedir Die hierdurch bewirkte Isolirung der Achsencylinder lässt die un hinderte Fortleitung des Stromes zu Stande kommen und verhindert Ueberspringen desselben auf andere Bahnen. Diese Ausbildung Markweiss beginnt im fötalen Zustand schon im Rückenmark, breitet sich dann allmählig aufwärts zum Gehirn und erreicht zule nachdem die Leitungsbahnen ihre Markscheiden erhalten haben. Hirnrinde. Die Ausbildung des Markweiss geschicht nicht in Nervenfasern derselben Region zu gleicher Zeit. Man findet Achsencylinder, welche vor vollkommener Bildung der Nervensch streckenweise mit Markweiss belegt und dann auch wieder nacht Beim Neugeborenen findet sich, wie schon früher angegeben, das Ma weiss vollkommen ausgebildet hauptsächlich in der Marksubstant Rückenmarks, Cerebellum, Pons, der Hirnschenkelbaube. In and Regionen, wie im Hirnschenkeltuss, den Markmassen der Grosch lappen fehlt es noch vollständig oder ist erst in sparsamer Ambid begriffen. Es liegt auf der Hand, dass die normale Leitung nur! den Bahnen stattfinden kann, welche bereits regelrecht ausgehabiet 💰 Beim Neugeborenen werden die Reize, welche von anssen auf dem Wi der sensiblen Nerven angeführt werden, entweder schon im Rückenn auf reflektorischem Wege in Bewegung umgesetzt, oder es kans dieser Vorgang weiter aufwärts im Pons, der Hirnschenkelhande den mit diesen in Zusammenhang stehenden grossen Ganglien abspel Weiter aufwärts ist eine regelrechte Leitung unmöglich, ehr mit Ausbildung des Markweisses stattgefunden hat, weder durch den Hi schenkelfuss zum Corpus striatum, noch durch die Markmassen zu Rindencentren. Es ergiebt sich hieraus, dass beim Neugeborenen sin liche Bewegungen nur auf reflektorischem Wege zu Stande kom können, dass die Leitungen auf den sensiblen und motorischen lieb weder zum Bewusstsein kommen, noch durch die unfertigen psycholi torischen Centren beeinflusst werden können. Wir beobachten de halb beini Neugeborenen nur unbeholfene, unzweckmässige Bewerust der Gliedmassen und es springt auf der Stelle in das Auge, das

selben keine Absicht und kein Ziel zu Grunde liegen kann. Selbst die zusammengesetzten Bewegungen des Saugens und Schluckens, das Schreien, die Entleerung der Faeces und des Urins kommen nur auf dem Wege des Reflexes zu Stande.

Die Thätigkeit der Respiration und des Herzens ist soweit regulirt, wie es der neugeborene Körper bedarf, und wie es die Ausbildung der betreffenden Centra in der Medulla oblongata gestattet. In Bezug auf die Respiration ist aber auffällig, dass dieselbe nicht gleichmässig, sondern bald in schnellerem, bald in langsamerem Tempo von Statten geht und dass auch die Intervalle nicht gleich sind. Man kann dies bei dem wachenden Kinde beobachten, noch viel ausgeprägter findet man diese Erscheinungen, wenn die Kinder schlafen.

Die Herzthätigkeit unterliegt noch grösseren Schwankungen. Dieselbe zeigt bei dem Neugeborenen in der Minute 100—150 Pulsschläge. Die beträchtliche Frequenz ist von dem Umstande abhängig, dass, wie Soltmann nachgewiesen hat, der Hemmungsnerv des Herzens noch nicht die hinreichende Ausbildung erhalten hat. Je mehr diese letztere fortschreitet, um so mehr lässt die Frequenz des Pulses nach. Am auffälligsten erscheint die Verlangsamung der Herzthätigkeit in den ersten Monaten nach der Geburt. Später macht dieselbe mehr allmählige, aber stetige Fortschritte.

Frühestens im zweiten, in der Regel im dritten Monat nach der Geburt vermag das Kind mit der Hand Bewegungen auszuführen, welche durch ihre Zweckmässigkeit und Akkommodation beweisen, dass sie dem Einfluss des Willens unterliegen. Es ist dies die Zeit, in welcher die betreffenden Rindencentra und Leitungsbahnen mehr und mehr zur Ausbildung gelangen. Weiterhin versucht das Kind den Kopf zu heben und in der Mitte des ersten Lebensjahres ist es im Stande, aufrecht zu sitzen. Zuletzt entwickeln sich die Willensbewegungen der unteren Extremitäten. In der ersten Zeit, in welcher die Kinder im Stande sind, gewollte Bewegungen auszuführen, sieht man dieselben in der Regel von Mitbewegungen anderer Muskelgruppen begleitet, welche nicht intendirt sind. Es ist dies davon abhängig, dass die psychomotorischen Centra in der ersten Zeit ihrer Ausbildung noch nicht scharf genug von cinander abgegrenzt sind, so dass der Reiz, welcher das eine trifft, sich mehr oder weniger dem anderen mittheilt. Je mehr die Ausbildung der Centra fortschreitet, um so mehr bleibt die Wirkung des Reizes auf den bestimmten Kreis beschränkt und die Mitbewegungen fallen fort.

Der Gehörsinn des Neugeborenen lässt sich als vorhanden nachweisen, sobald die angeborene Schwellung der Schleimhaut der Paukenhöle geschwunden ist. Es findet dies spätestens bis zur Mitte der ersten Woche statt. Von diesem Zeitpunkt ab kann man beobacht dass die Kinder durch lebhatte Geräusche erregt werden. Sie wen indess nicht vom Bewusstsein percipirt, weil das betreffende Rink centrum noch nicht entwickelt ist. Erst vom 4. 5. Monat ab siman das Kind den Kopf nach der Richtung drehen, von welcher Schall kommt.

Achnlich verhält es sich mit dem Sehsinn. Der Opticus nimbeim Neugeborenen mittelst seiner peripheren Ausbreitung im At die Bilder der Aussenwelt auf. Das Sehcentrum, welches in den Gylangularis verlegt wird, ist aber noch meht im Stande, sowohl wer mangelhafter Ausbildung seiner selbst als auch der zuleitenden Bahr die aufgefassten Bilder zu begreifen. Erst gegen Ende des zweiten fibensmonates scheinen die Kinder eine Vorstellung von den Gegenstiden, welche sie sehen, zu bekommen.

In gleicher Weise wie der Hör- und Sch-Sinn verhalten sich Sinne des Geruchs und Geschmacks. Auch hier scheinen die zuge rigen Centra erst im Verlauf des zweiten Monates allmählig in regrechte Verbindung mit den betreffenden peripheren Sinnesnersen treten.

Die unter der Hirnrinde besindlichen weissen Markmassen enthalt die Leitungsbahnen, welche die Rindencentra mit den grossen basil Ganglien, und auch direkt durch die Capsula interna mit den Pedone verbinden. Im übrigen besitzen sie keine ihnen eigenthümliche Fortion. Es ist selbstverständlich, dass je mehr diese Leitungsbahnen ausbreiten und den Rindencentra nähern, ihre Funktionen denen tetzteren gleichen müssen, während entgegengesetzt an den Stellen, welchen diese Bahnen näher an einander, also miber den grossen basil Ganglien liegen, ihre Funktionen mehr Achulichkeit mit denen letzteren haben müssen.

Von den Occipitaliappen sind uns keine Rindencentra bekannt, i gesehen von denen, welche noch zum Scheentrum zu gehören schem Ferrier nimmt, gestützt auf Versuche bei Thieren an, dass in der Lappen das Centrum für das Gemeinfühl des Hungers seinen Sitz ha

Es ist ebenso wenng gelungen, in der vorderen Regnon der Frontlappen Rindencentra zu entdecken. Auf Grundlage der anatomisch Verhältnisse sollte man annehmen, dass diese Regnonen in naher Eziehung zu den nahe gelegenen motorischen Ganghen stünden.

Das Corpus striatum ist aus dem geschwänzten Kern und dem Lessenkern zusammengesetzt. Beide enthalten nur motorische Leuvisbahnen. Es gehört ferner die Capsula interna dazu, welche in ihr vorderen zwei Drittheilen nur motorische, in dem hinteren sensi-

Leitungsbahnen besitzt. Das Corpus stristum unterscheidet sich von den motorischen Rindencentren dadurch, dass in ihm die motorischen Bahnen zusammengefasst sind, während in jenen eine Zerlegung derselben in einzelne Complexe stattgefunden hat. Demgemäss ist auch die Funktion des Corpus striatum eine auf die ganze contralaterale Körperhälfte verbreitete, während die der motorischen Rindencentra auf bestimmte Regionen beschränkt ist.

Die Thalami scheinen in dem gleichen Verhältniss zu den sensiblen Rindencentren zu stehen, wie die Corpora striata zu den motorischen. Ausserdem sammeln sich die sensiblen Leitungsbahnen der Hirnschenkelhaube in dem hinteren Drittheil der Capsula interna und den Thalami. Man müsste hiernach annehmen, dass diese Regionen die Centra für die gesammten sensiblen Bahnen, namentlich auch für das Tastgefühl und die feineren Sinne darstellten. Experimente an Thieren scheinen dafür zu sprechen. Beobachtungen am Menschen lassen diese Verhältnisse als noch nicht hinreichend geklärt erscheinen, soweit dieselben die Thalami betreffen. Dagegen steht fest, dass das hintere Drittheil der Capsula interna nur zur Fortleitung der Sensibilität bestimmt ist.

Die Corpora quadrigemma sind die Stellen, an welchen eine direkte Einwirkung von Fasern des Opticus auf Fasern des Oculomotorus stattfindet. Das auf die Retina fallende Licht ruft demgemäss eine Contraktion der Pupille hervor. Im Gegensatz hierzu kann ein centraler Reiz von Bahnen des Sympathicus, welche durch die Vierhügel laufen, Erweiterung der Pupillen bewirken. Die Vierhügel sind ausserdem Centra für das Gleichgewicht des Körpers und die Coordination der Bewegungen. Die Erhaltung des Gleichgewichts ist ausserdem abhängig von dem Tastsinn und Muskelsinn, dem Sehsinn und den halbzirkelförmigen Canälen des tiehörorgans. Es scheint ferner nach Beobachtungen und Experimenten an Thieren festzustehen, dass die Corpora quadrigemins em Reflexcentrum für sensorische Reize abgeben, welche als Ausdruck von Wohlgefühl oder Schmerz Schreie hervorrufen. Letztere können durch dieses Centrum ausgelöst werden, ohne dass die sensorischen Reize in den betreffenden cortikalen Centren zum Bewasstsein zu kommen brauchen. Es ist daher das Geschrei des neugeborenen Kindes ebenfalls eine reine Reflexthätigkeit, weil die Rindencentren noch nicht ausgebildet sind. Mit der fortschreitenden Ausbildung der letzteren kommen die sensorischen Reize, welche die Vierhügel treffen, erst uilmählig zum Hewnsstsein. Es scheint, dass auch erst von diesem Zeitnunkt ab die Thränendrüse bei Schreien, welche Schmerz ausdrücken. in thre Funktion tritt.

Die Funktionen des Kleinhirns werden von verschiedenen Seiten

verschieden angegeben. Sie bestehen hauptsächlich in der Erhalt. des Gleichgewichtes des Körpers und der Coordination der Ortsbei gung. Sie unterstützen also in dieser Beziehung die Thätigkeit Corpora quadrigemina oder können auch im Falle der Behinderung selben für diese eintreten, ebenso wie die Vierhügel in gewissem Mi die Funktion des Cerebelium ersetzen können, wenn dieselbe eine schränkung erfahren hat oder vollständig aufgehoben ist. Das Kl hirn steht durch die Brücke mit motorischen und durch die Cord restiformia mit sensiblen Leitungsbahnen in Verlundung. Unter letzteren sind besonders diejenigen bemerkenswerth, welche die Verli dung des Cerebellum mit dem Acusticus vermitteln. Wir haben se oben bemerkt, dass die halbzirkelförmigen Canale mit dazu dienen. Gleichgewicht zu erhalten. Experimente an Thieren haben ergeb dass das Cerebellum einen Einfluss auf die Bewegung der Angen Es kann dies nicht befremden, weil bekannt ist, einen wie bedeuten Antheil der Sehsinn an der Erhaltung des Gleichgewichts und Accommodation der Bewegungen hat. Die Funktionen des Kleinki sind rein reflektorischer Natur und dem Emfluss des Willens unterworfen. Wahrscheinlich bezieht sich die Thätigkeit jeder He sphäre auf die contralaterale Körperhälfte.

Eine der zusammengesetztesten Funktionen des Gehirns. de regelrechtes Zustandekommen von der Ausbildung und Integrität 🕯 schiedener Centra abhängig ist, ist die Sprache. Das neugeborene I äussert sich durch Geschrei, aus dessen Verschiedenheit man 💣 Schluss auf die Ursachen, welche dasselbe bedingen, machen kann. ist dies ein rein reflektorischer Vorgang. In der zweiten Hälfte ersten Lebensjahres beginnt das Kind einzelne Laute auszustossen dem es den Trieb in sich fühlt, sich mit der Aussenwelt in Verbin zu setzen. Mädchen entwickeln sich in Bezug auf die Sprache de schnittlich früher als Knaben. In der Regel zu Ende des zweiten im Beginn des dritten Lebensjahres hört man die Kinder einzelns sumlichen Vorstellungen beruhende Worte aussprechen, welche t neu und selbstständig gehildet, theils von der Umgebung abgelernt Von da ab findet die weitere Ausbildung der Sprache durch Erlern und Uchung statt. Je weniger klar das Kind das Gewollte durch Sprache auszudrücken vermag, um so ergiebiger unterstützt es dies durch Zeichen und Geberden. Diese werden hauptsüchlich durch Gesicht und die rechte obere Extremität, namentlich die Rand vertelt. Die Entwickelung der Sprache geht aus zweierlei Grunden la sam und später von Statten, als die anderer complicirter Funktic des Gehirns. Zunächst ist sie an die anatomische, nicht gleichtell

Entwickelung mehrerer Centra geknüpft. Sodann muss die Akkommodation der Funktionen der letzteren allmählig erlernt und lange Zeit hindurch geübt werden.

Das Sprachcentrum, welches zuerst in Funktion tritt, weil seine Achsencylinder zuerst mit Markscheiden versehen werden, ist das sog, basale. Man verlegt es in den l'ons und die angrenzenden Regionen der Medulla oblongata. Dies Centrum vermittelt die Artikulation der Sprache und gestattet die Bildung der ersten Laute und einzelnen Worte in den ersten Lebensjahren. Die Bildung der einzelnen Worte, soweit diese nachgeahmt und erlernt werden, ist ausserdem von der normalen Funktion des Gehörorgans abhängig. Das letztere bedingt später, wenn die übrigen die Sprache vermittelnden Organe und Funktionen regelrecht entwickelt sind, den Klang der Sprache. Dieser ist verändert, wenn das Kind taub geboren oder geworden ist. Von verschiedenen, und wie es scheint mit Recht, werden auch die Corpora striata als Artikulationscentra angesehen. Der anatomischen und funktionellen Ausbildung der Artikulationscentra folgt allmählig das des eigentlich sog. Spracheentrum. Dasselbe hat seinen Sitz in der deitten Stirnwindung und der angrenzenden Region der Insel. Es vermittelt den Umsatz des Gedachten in die entsprechenden Worte und die Verbindung derselben zu Sätzen. Da die Mittheilung durch Zeichen und Geberden mit der Wortsprache in nahem Zusammenhang steht, und da wir uns dazu hauptsichlich der rechten oberen Extremität bedienen, die Thätigkeit dieser also mehr entwickeln und ausbilden, so pflegt auch das contralaterale Sprachcentrum in der linken Hirnhälfte stärker entwickelt und ausgebildet zu sein. Man sollte im Hinblick auf diese Verhältnisse bemüht sein, die Funktionen der beiden oberen Extremitäten der Kinder ziemlich gleichmässig zu gewöhnen und auszubilden, damit bei Läsion des Centrum einer Hirnhälfte das der anderen in möglichst kurzer Frist im Stande sei, dessen Funktionen zu übernehmen.

Je mehr die Sprache ausgebildet wird, um so grösser wird der Schatz an Worten. Wird die weitere Ausbildung der Sprache bei einem Kinde gehemmt dadurch, dass dasselbe in Folge von Erkrankung des Gehörorgans taub wird, so nimut, je jünger das Kind ist, der Wortschatz allmählig ab und kann bis auf wenige Worte schwinden. Bei älteren Kindern kann für den mangelnden Gehörsinn der Sch-Sinn in gewissem Masss aushelfend eintreten. Taube sehen dem Sprechenden nach den Bewegungen des Gesichts, namentlich des Mundes und nach den Geberden des Körpers. Ausserdem hilft aber auch das gelesene Wort nach. Bei Blünden, welchen der Gehörsinn erhalten ist, kann der Tastsinn in gewissem Masss für den Sehsinn in Bezug auf das Lesen

eintreten, indem man die zu lesende Schrift mit erhabenen Buchstaben auf Platten herstellen lässt.

In Bezug auf die allgemeinen pathologischen Verhältnisse der tiehirnkrankheiten muss zunlichst im Auge behalten werden, dass, in junger em Kind ist, je weniger ausgebildet also sein Gehirn ist, dar letztere auf Läsionen, Erkrankungen nur in geringem Maass oder gat nicht antwortet, dass also eine Zahl von dasselbe betreffenden pathologischen Processen mit nur wenig ausgeprägten Symptomen oder latent verlaufen kann. Bei dem Neugeborenen entbehrt noch der bei weiten grösste Theil der Grosshirnhemisphären der Ausbildung des Markweist Diese schreitet allmählig von der Hirnbasis zur Peripherie fort und crreicht erst zum Schluss die Hirnrunde. Es liegt also auf der Hand, dass beim Neugeborenen funktionelle Symptome von pathologischen Vorgängen nur dann vorhanden sein können, wenn diese das Rückenmark. die Medulla oblongata, das Kleinhirn, die Peduncuh, Corpora quadrigemina, Thalami, die Cansula interna betreffen. Die Thätigkeit der übrigen Regionen des Gehirns ist noch nicht vorhanden, also auch nicht zur Erhaltung des Lebens nothwendig. Die Anencephali liefern der Beispiel, dass sogar, wenn nur das Rückenmark und die Medulla oblongata hinreichend ausgebildet ist, das Leben eine Zeit lang gefristet werden kann. Die beim Neugeborenen bereits funktionirenden und zu Erhaltung des Lebens nothwendigen Hirnpartieen liegen geschützt auf den knorpelig formirten und zum Theil schon verknöcherten Knochen der Schädelbasis. Die übrigen Hirnpartieen sind durch die Deckknochen nur mässig geschützt und würden durch von aussen wirkende Ursache. namentlich schon durch den Druck bei der Geburt wesentliche Störusgen in ihren Funktionen erfahren müssen, wenn ihre anatomische und funktionelle Entwickelung nicht noch auf einer so niedrigen Stufe stände. Aus demselben Grunde können die verschiedensten Krankheiteprocesse im Grosshirn, so lange dessen Ausbildung noch wenig fortgeschritten ist, also von der Geburt bis etwa in die zweite Hälfte des zweiten Lebensjahres ohne deutlich ausgeprägte Symptome verlaufen oder ein vollständig latentes Dasein führen. Man findet bei Sektionen von Kindern in diesem Alter, welche an irgend einer Krankheit zu Grunde gegangen sind, oft die Produkte von pathologischen Vorgangen im Gehravon denen man intra vitam keine Ahnung hatte. Vor wenigen Jahren wurde z. B. die Sektion eines Kindes, welches wenige Monate alt, and Pneumonie in meinem Spital gestorben war, gemacht. Es waren keinerlei Symptome von einem Cerebralleiden zur Beobachtung gekommen: In der Hirnrinde verstreut fand sich eine grosse Zahl von tuberkuloset Tumoren von der Grösse einer Linse bis zu zwei Centim, um Durchmesser. Im weissen Marklager befanden sich einzelne und von geringem Umfang. Mit der allmählig fortschreitenden Ausbildung des Grosshirns mehren sich die Symptome pathologischer Processe und treten deutlicher zu Tage. Dieselben zeigen aber, so lange die Centra meht ausreichend ausgebildet und von einander geschieden sind, das Bild einer grösseren Verbreitung, während sie späterhin sich mehr und mehr auf einen begrenzten Bezirk beziehen.

Von einem hervorragenden Einfluss auf die Symptome der Hirnkrankheiten sind die Verhältnisse der Bluteireulation. Man muss zunächst festhalten, dass das kindliche Gehirn einen grösseren Reichthum von Blut in sich beherbergt, bis seme Ausbildung ziemlich vollendet Ferner, je jünger das Kind, je weniger entwickelt das Hemmungsnervensystem des Herzens ist, um so schneller kunn die Herzthätigkeit eine Steigerung erfahren und binnen wenigen Stunden eine so hochgradige fluxionäre Hyperämie veranlassen, dass man einen entzundlichen Process vor sich zu haben glaubt. Der in der Regel glückliche und schnelle Ablauf klärt dann die Diagnose. Das schnelle Zustandekommen einer hochgradigen fluxionären Hyperämie findet ausserdem darin seine Erklärung, dass das Lumen der Arterien im Verhältniss zum Herzen nach den Untersuchungen von Beneke größer ist, je jünger die Kinder sind. Bei diesen günstigen Grundlagen für die Entwickelung einer Hirnhyperämie, und da das Auftreten einer Anamie in den capillären Gebieten als secundärer Vorgang nicht lange auf sich warten lässt, ist es erklärlich, dass Somnolenz und Sopor sich unter diesen Verhältnissen schneller einstellen, je jünger die Kinder sind, und dass das Sensorium mit dem fortschreitenden Alter derselben freier bleibt.

Da eine über die Norm anwachsende Blutfülle der Schädelhöle, mag sie durch Fluxion oder Stauung zu Staude gekommen sein, eine Verdrängung des Liq. cerebrospinalis zur Folge hat und dieser dadurch genöthigt wird, hauptsächlich in die Lymphränme des Rückenmarks überzufluthen, so sicht man, wenn dieser Vorgang einen beträchtlichen Grad erreicht, in Folge des auf die obere Partie der Medulla bewirkten Druckes und Reizes Opisthotonus eintreten. Es liegt nach den bisherigen Auseinandersetzungen auf der Hand, dass dieser Zustand um so eher zur Beobachtung kommen muss, je jünger die Kinder sind, und dass er mit den zunehmenden Jahren um so seltener werden muss.

Beide Grosshirnhemisphären sind anatomisch nahezu gleich ausgebildet und durch die Leitungsbahnen des Corpus callosum und die Commissuren in Verbindung gesetzt. Es folgt hieraus indess nicht, dass, abgesehen von Störungen in der Bluteireulation und der Bewegung des Liquor cerebrospinalis, sich ein pathologischer Process von der einen

Hemisphäre auf die andere überpflanzen sollte. Ebenso wenig eme Hemisphäre, nachdem das Gehirn seine vollständige Austi erreicht hat, mit ihren Funktionen für die andere, wenn diesell krankt ist, eintreten zu können. Im Gegentheil scheint die regel Thätigkeit des tichirns in der Regel an die Integrität beider Grod hemisphären geknüpft zu sein. Nach Versuchen, welche m Thieren angestellt hat, ist die Sachlage eine andere, so lange das him in seiner Entwickelung noch ziemlich unfertig ist. Wes gionen der einen Hemisphäre, welche nach ihrem anatomischen R ihren Funktionen noch unentwickelt waren, zerstört wurden, so sich, dass die entsprechenden Regionen der anderen Hirnhältte, sie sich hinreichend entwickelt hatten, die Funktionen der zerd Stellen vollständig mit übernommen und auch in ihrem anatomi Bau eine Vergrösserung erfahren hatten. Diese Stellvertretung meht mehr stattbaben, nachdem das Gehirn seine ausreichende Af dung erfahren hat. Wie weit diese Resultate sich auf den mensch Körper übertragen lassen, lässt sich vor der Hand noch nicht über Eine Analogie für die Uebertragung einer Funktion von der einen halfte auf die andere ist indess in Bezug auf das Sprachcentrum. ches in der dritten Frontalwindung und dem angrenzenden The Insel liegt, vorhanden. Diese Stellvertretung ist aber nicht davo hängig, dass die Läsion des einen Centrum zu einer Zeit statt hi welcher die Ausbildung dieser Regionen noch schlummert oder lich mangelhaft ist. Im Gegentheil schemt das entsprechende Ce um so eher im Stande zu sein, die Funktionen des ausser Thätigke setzten zu übernehmen, je vollendeter die anatomische Ausbridung Regionen gewesen und je mehr die Funktionen des verletzten Ce entwickelt und geubt worden sind. Je älter ein Kind ist, um so kann eine Aphasic durch angestrengtere Thatigkeit und Uchun Sprachcentrum der anderen Hirnhaltte beseitigt werden. Es en sich hieraus ferner, dass diese Centren in beiden Hemisphären it wöhnlich nicht mit der gleichen Intensität funktioniren, sondere die Thistogkeit des einen gegenüber der des anderen zu ruhen oder nigstens bedeutend schwächer zu sein scheint. Das thütige Sp centrum ist bei den meisten Menschen das der linken Hemisphäre scheint dies damit in Zusammenhang zu stehen, dass die Hand und Arm, welche einen grossen Theil der Geberdensprache vermittelt der Regel auf der rechten Körperseite mehr entwickelt und gedet i als auf der linken. Wie aber, wenn diese Extremitat durch irgend Ursache unfäling geworden ist, ihre Funktionen durch Erlernung Uebung von dem Arm und der Hand der linken Seite übernommen

den können, so scheint das gleiche Verhältniss zwischen den beiden Sprachcentren zu bestehen.

Jede Grosshirnhemisphäre steht vermittelst ihrer Leitungsbahnen mit der contralateralen Körperhälfte in Verbindung. Demgemäss muss ein pathologischer Process, welcher sich in der einen Hemisphäre entwickelt, die ganze entgegengesetzte Körperhälfte oder einen Theil dersolben in Mitlendenschaft ziehen. Dies Gesetz, dem auch das Cerebellum unterworfen zu sein scheint, gilt nut wenigen Ausnahmen pir sämmtliche Leitungsbahnen, mögen sie der Motilität, Sensibilität, der Ernährung dienen oder dem System der vasomotorischen Nerven zugehören. Am genauesten lässt sich diese gekrenzte Wirkung für die motorischen Bahnen nachweisen. Der Grund hiervon liegt in der Kreuzung der seitlichen Pyramidenstrangbahnen, welche in der Medulla oblongata stattfindet. Ausser diesen beiden Pyramidenbahnen existiren noch zwei, nämlich die vorderen, welche in den vorderen Rückenmarkssträngen verlaufen und keine Kreuzung eingeben. Nach Flechsig kann nun die Vertheilung der Fasern der Pyramidenstrangbahnen in Bezug auf ihre Menge bei verschiedenen Individuen verschieden sein. Es können die vorderen Bahnen fehlen oder die bei weitem kleinere oder grössere Zahl von Fasern der Pyramidenstränge enthalten. In dem letzten Fall ist in den Pyramidenseitenstrangbahnen eine kleinere Zahl von Fasern, als es der Norm nach der Fail sem solite, erhalten und demgemäss auch nur eine kleine Zahl von Fasern der Kreuzung unterworfen. Die Regel ist, dass die grossere Menge der Fasern sich in den Seitenstrangbahnen, die kleinere in den Vorderbahnen befindet. Zuweilen ist die Vertheilung der Fasern in den beiden Hälften des Rückenmarks verschieden, so dass auf der einen Seite die Seitenstrungbahnen stärker, die Vorderbahnen schwächer sind als auf der anderen und umgekehrt. In ganz seltenen Fällen fehlt die Kreuzung der Pyramidenseitenstrangbahnen vollständig. Unter diesen Umstanden findet bei pathologischen Processen, welche sieh in einer Hemisphäre entwickeln, die Ausnahme statt, dass nicht die contralaterale, sondern die gleichseitige Körperhälfte in Bezug auf die Motilität in Mitleidenschaft gezogen wird. Für die sensorischen Centra scheint der Optieus zum Theil eine Ausnahme von der Regel zu machen.

Im Allgemeinen sind die Symptome der Gehirnkrankheiten von gewissen Bedingungen abhängig. Zunächst wird der Umstand, ob die Processe eine unffuse oder beschränkte Ausbreitung haben, ein entsprechendes Geprage geben. Sodann ist von ganz wesentlicher Bedeutung, ob die Krankheit plötzlich auftritt oder einer allmähligen Entwickelung unterliegt. Im ersteren Fall werden die Erscheinungen stürmi-

scher sein, aber auch häufig sich in grösserer Ausbreitung zeige es dem Ort der Läsion entspricht. Oft lässt sich erst nach Tage der Fütle der Symptome das Wesentliche herausfinden und der O Erkrankung diagnosticiren. Bei allmähliger Entwickelung der cesses reiht sich langsam nach und nach ein Symptom an das bis schliesslich das Krankheitsbild vervollstandigt wird. Von Wil keit ist ferner, ob ein Process das befallene Gewebe zerstört ode dessen Funktion z. B. durch Oedem, Druck hemmt. Im erstere fällt die Thätigkeit der erkrankten Region vollständig aus. Im zu tritt eine Behinderung der Funktionen ein, welche über, wenn di sich sehr allmählig entwickelt, mit nur wenig deutlich ausgept Symptomen oder sogar latent verlaufen kann. Man hat dies na lich bei manchen langsam wachsenden Tumoren beobachtet. Mac endlich im Auge behalten, dass die Symptome, welche durch de lichen Process bedingt werden, von den sog. Fernwirkungen, Bi nungen, welche von Regionen, die von dem Ort der Lision er liegen, ausgehen, unterschieden werden müssen. Diese Fernwirth können plötzlich auftreten und bald wieder schwinden oder auch ernd bleiben. Man kann sich dieselben auf dreierlei Weise zu 8 gekommen denken. Zunächst können Störungen der Funktion 🗱 Wege der Leitungsbahnen über grössere Strecken hinaus sich ver zen. Zweitens können Störungen der Bluteireulation, therlis durch chanischen Druck von pathologischen Produkten, theils direkt die visomotorischen Nerven bewirkt, in Regionen, welche von de der Erkrankung entfernt liegen, Krankheitserscheinungen hervol Schliesslich kann sich der Einfluss des pathologischen Vorgang weitere Entfernungen auf dem Wege der trophischen Nerven machen. Diese letztere Fernwirkung tritt immer nur sekunia allmählig auf, während die beiden ersteren zugleich mit dem B des ursprünglichen Processes einsetzen können. Ein prägnante spiel für diese Fernwirkungen hetern Hämorrhagieen in den 📞 striata von nur geringer Ausbreitung, welche mit plötzlicher Belosigkeit einsetzen, mit Wiederkehr des Sensorium die Sprache hoben oder erschwert, das Schlacken in gewisser Weise behindert wührend die betreffenden Centren, abgeschen von dem der Artiku der Sprache im Corpus striatum dienenden, keine direkte Lasie fahren haben. Es kann sich dann die Affektion der trophischen N in zweiter Reihe durch die Entwickelung von Atrophie in nachster des Heerdes und zuweilen über weite Strecken himaus kundgeben-

Die Krankheitserscheinungen kündigen entweder eine Steuder Thätigkeit des befallenen Gewebes oder eine Behinderung oder Ausfall derselben an. Es liegt in der Natur der Sache, dass die Reizerscheinungen verbreiteter sind und scheinbar eine größere Ausdehnung des Processes ankündigen, während die Depressionserscheinungen sich hauptsächlich nur auf den Locus affectus beziehen. Die Reizerscheinungen auf dem Gebiet der Motilität bestehen in Krampfanfällen verschiedenen Grades. Die Erfahrung lehrt, dass, je jünger die Kinder sind, die Krankheitsprocesse um so eher im Beginn mit Krampfaufällen einsetzen oder diese im Verlauf der ersteren auftreten können. Der Grund liegt in der erhöhten Reflexdisposition ifingerer Kinder, bei welchen wegen mangelnder Ausbildung der psychomotorischen Rindencentra und zugehörigen Leitungsbahnen die auf reflektorischem Wege entstehenden motorischen Vorgänge noch keine oder nur geringe Hemmung erfahren können. Die meistentheils klonische Form der Krampfanfälle wird, je mangelhafter die Hemmungsvorrichtungen sind, also bei Neugeborenen und im Säuglingsalter, leicht zur tonischen. Je älter die Kinder und je entwickelter die Hemmungscentra sind, um so seltener wird man diese Krampfanfälle und um so eher nur durch Zittern angedentet finden. Der anatomische Bau bedingt es, dass Affektionen des Pons, in welchem die Leitungsbahnen der Grosshirnhälften zusammengelagert sind, am ehesten zu Krampfaufälten disponiren. Ebenso liegt es auf der Hand, dass Krankheitsprocesse in motorischen Gebieten der Hirprinde Krampfanfälle direkt veranlassen können, oder dass das Zustandekommen von Anfällen, welche auf dem Wege des Reflexes entstehen, in Folge solcher krankhaften Vorgänge nicht gehemmt werden kann.

Die motorischen Depressionserscheinungen bestehen in Parese und Paralyse. Sie beziehen sich ummer auf bestimmte Regionen des Gehirns, sind also beschränkt, während die Krampfanfälle grössere Ausbreitung zeigen, namentlich je junger die Kinder sind. Die Lähmungserscheinungen der cortikalen Centra unterscheiden sich von denen der Corpora striata und der Capsula interna durch die Ausbreitung. Die letzteren betreffen immer die ganze contralaterale Körperhalfte, während die ersteren, wenn sie auf einzelne Centra beschränkt sind, sich nur auf einzelne Extremitäten oder Regionen des Körpers beziehen. Es ist charakteristisch für Lähmungen, welche von den Rindencentren resultiren, dass dieselben zuweilen allmählig eine grössere Ausbreitung z. B. von dem Bein auf den Arm der contralateralen Körperhälfte erlangen, indem der pathologische Process sich von dem ursprünglich erkrankten Centrum nach und nach auf die benachbarten ausbreitet. Dagegen erscheinen Lähmungen, welche von dem Corpus striatum oder der Capsula interna abhängig sind, gleich im Beginn über die ganze contralaterale Körperhälfte verbreitet und können höchstens an sität zunehmen.

Wenn bei Affektion eines Corpus striatum halbseitige Läh cintreten, so sind die unteren Zweige des Facialis und meist Hypoglossus mithetroffen. Die Artikulation der Sprache wird trüchtigt. Bleibt der Process auf Linsenkern und Schwanz schränkt, so kann die Lähmung vollständig rückgängig werd scheint, dass die Thätigkeit der entsprechenden cortikalen i durch den Impuls des Willens und durch Uebung im Stande Funktion des Corpus striatum zu ersetzen. Sind dagegen di rischen Bahnen, welche in den vorderen zwei Drittheilen der interna sich befinden, die Ursache der Lähmung, so kann die die direkte Leitung von den cortikalen Centren her auf den Hir kelfuss und hinab auf die Pyramidenstränge unterbrochen ist wieder zurückgehen. Sie bleibt im Gegentheil bestehen und in der Regel in zweiter Reihe Sklerose der absteugenden mote Bahnen bis in die Pyramidenstränge und davon ubhängige C turen der gelähmten Glieder. Es treten zugleich vasomotorisch trophische Störungen ein. Dass bei dem Rückgüngigwerden de mungen die untere Extremität eher als die obere wieder die Fil in regelrechter Weise gebraucht zu werden, erlangt, scheint der bängig zu sein, dass vermehrte Anregung und Gewöhnung der beden Randencentra eher im Stande sein wird, die einfacheren Beweider unteren Extremität zu bewirken, als die besleutenil mehr cirten der oberen und namentnich der Hand in das Werk zu setz

Lähmungen, welche von Erkrankung der betreffenden D centra abhängig sind, können ebenfalls vollständig rückgringig und zwar um so cher, je weniger complieret die Funktion des bef Centrum gewesen ist. Es schemen in solchen Fällen angrenzende die gestörte Thätigkeit des erkrankten ersetzen zu können. Id gegenwärtig in meinem Spital einen Knaben von zwölf Jahren welcher vor 6 Wochen von einem Baum, der gehillt wurde, zu geschlagen war. Bei der Aufnahme vollständige Betäubung. Wunde in der Höhe des oberen Randes des Os occipitis von à 6 Lange mit Depression des oberen hinteren Winkels des rechten rietale. Eine betrüchtliche erhabene Sugillation, welche sich Länge von 12 Cent, und einer Breite von 4 in einem massigen über die obere Region des linken Os parietale erstreckte. Con tiver Bruch beider Knochen in der Mitte des Linken Untersch Die Pupillen reagiren, wenn auch träge. Als in den folgenden das Bewusstsein langsam wiederkehrte, fand sich eine Paralyse d

teren Zweige des rechten Facialis. Dieselbe ist jetzt (nach sechs Wochen) bereits zum grösseren Theil rückgängig geworden. Ich nehme an, dass die über dem linken Scheitelbein stattgehabte Verletzung eine umschriebene Hämorrhagie in das linke faciale Centrum veranlasst hat. Nach den Beobachtungen von Charcot können derartige Lähmungen nicht mehr rückgängig werden, wenn dieselben von einer Erkrankung des Lobus paracentralis abhängig sind. In diesem Fall bleibt die Lähmung permanent, es folgt Atrophie der Capsula interna, absteigende Degeneration der Pyramidenstränge und Contrakturen der befallenen Glieder. Auch hier pflegen die Störungen auf dem Gebiet der vasomotorischen und trophischen Nerven nicht zu fehlen.

Gegenüber den aus extracerelrulen Processen entstandenen Lähmungen gilt als unterscheidendes Merkmal für diejenigen, deren Ursache im Gehirn liegt, dass die Wirkungen der elektrischen Ströme gar keine oder geringe Verminderung zeigen. Ist dagegen bereits absteigende Degeneration im Rückenmark und Contraktur der befallenen Glieder eingetreten, so ist die Reaktion auf die elektrischen Ströme herabgesetzt.

Die Affektionen der sensorischen Centra kündigen sich ebenso wie die der motorischen entweder durch eine Steigerung ihrer Funktionen oder eine Herabsetzung und Aufhebung derselben au. Die Steigerung besteht in einer erhöhten Reizbarkeit und Empfindlichkeit. Die feiperen Sinne reagiren gegen die ihnen von aussen zugeführten Reize lebhafter. Zu lebhafte Erregung der sensorischen Centra kann Hallucinationen zur Folge haben. Es kann sich auch ein zu beträchtlicher und andauernder Reiz sensorischer Centra auf motorische Gebiete übertragen und diese zu erhöhter Thätigkeit anregen. Die Depressionserschemungen kündigen sich durch Abunhme der Erregbarkeit an, welche bis zur vollständigen Anästhesie sinken kann. Auch hier waltet das Gesetz der gekreuzten Wirkung, so dass Erkrankungen der einen Hemisphäre die contralaterale Körperhälfte in Mitleidenschaft ziehen. Eine Ausnahme hiervon macht der Riechsum und in gewisser Weise auch der Sehsinn. Das cortikale Centrum für Geruch und Geschmack wird in den Gyrus uncinatus und dessen Umgebung verlegt. Erkrankungen desselben veranlassen nur auf derselben Seite Störungen des Geruches, weil die Bahnen des Geruchsinnes der einen Hemisphäre nie die Mittellinie überschreiten, um sich zur anderen zu begeben.

Für den Sehsinn gestalten sich die Verhältnisse complicirter Das zugehörige Rindencentrum liegt im Gyrus angularis. Nach Charcot's Annahme findet die Kreuzung der Optieushahnen an zwei Stellen statt. Eine vollständige Dekussation geht hinter den Kniehöckern vor sich, während eine Semidekumation im Chiera stattest. Erereite cortikalen Schoentrum kann also illimation in too complete bedingen, wahrend Längeren in ton einen Tractic states. Chianna eine partielle Eredindung bester Augen bestehen.

Das Centrum für den Hörsinn bildet die obere Temperalen. Es besteht das Gesetz der gekreuzten Wirkung hier vonten recht. Läsionen des einen Centrum scheinen, nach Versichez teil zu schliessen, die Funktionen des contralsteralen Gehörorgans abzusetzen, aber nicht vollständig aufzuheben, während dieses Centrum in beiden Hirnhältten vollkommene Selentanissich zieht. Der Hörnerv ist noch im Stande, Klänge aufzuhen Hörcentrum kann dieselben aber nicht mehr percipiren und in wusstsein bringen.

Die Gegend des Pes hippocampi major und des Gyrus hippenthält das cortikale Centrum für die Gefühlswahrnehmungen, zustände desselben bedingen also eine grössere Empfindlichkeit disinnes auf der contralateralen Körperbälfte, während Zerstörun Centrum mehr oder minder vollständige Anästhesie bewirkt. I Eintritt der letzteren wird der Muskelsinn in den befallenen Richtenträchtigt. Die Muskel sind nicht dem Fanfluss des Wuldzogen, aber die Wirkung einer ausgeführten Bewegung kann nur Bewusstsein kommen.

Die Leitungsbahnen, welche aus den sensorischen Rinden stammen, finden sich im Thalamus und dem hinteren Drittheil der interna zusammengefasst, ehe sie in die Hirnschenkelhaube ube

Erkrankungen dieser Region der Capsula interna und des zenden Theils des Fusses des Stabkranzes bewirken Anästhesie der lateralen Körperhälfte. Diese bezieht sich stets auf die Haut, auch in der Regel mit einer Herabsetzung der Funktion der nerven der gleichen Seite vergesellschaftet. Gewöhnlich beglei mianästhesie die Erkrankung eines Corpus striatum. Sie pfles als die Hemiplegie zu schwinden, in seltenen Fällen tritt das umge Verhältniss ein. Von einigen wird der Vorgang der Hemichoteine Erkrankung dieser sensiblen Region geschoben. Es ist trotz

plegie und Hemianästhesie nicht nothwendig, dass die Reflexbewegungen aufgehoben sind. Hie und da hat man vasomotorische Störungen in der befallenen Körperhälfte beobachtet.

Nach den anatomischen Verhältnissen müsste man den Thalamus als den hauptsächlichen Sammelplatz der sensiblen und sensorischen Bahnen ansehen. Aus den pathologischen Vorgängen lässt sich in Bezug hierauf schwer ein Urtheil fällen, weil dieselben so selten auf den Thalamus beschränkt bleiben, und meist angrenzende Gebilde in Mitleidenschaft gezogen haben. Jedenfalls scheinen Erkrankungen des Thalamus keine Paralysen zu bedingen. Von einigen wird angenommen, dass sie Hemichorea bewirken können. Das einzige Symptom, welches man mit Sicherheit in gewissen Fällen einer Erkrankung der Thalami zuschreiben kann, sind Sehstörungen.

Erkrankungen der Corpora quadrigemina rufen sowohl Schstörungen als Störungen des Gleichgewichtes und der Coordination der Bewegungen hervor. Es scheint, dass diese Schstörung ähnlich wie Erkrankung des Gyrus angularis Seelenblindheit bedingt, während die ophthalmoskopische Untersuchung keine pathologischen Veränderungen ergiebt. Bei dieser Schstörung ist meist die Reaktion der Pupillen aufgehoben. Sie unterscheidet sich ausserdem von der durch Erkrankung eines Gyrus angularis bewirkten Blindheit durch das doppeltseitige Auftreten. Man nimmt an, dass diese Schstörung von einer Affektion der vorderen Corpora quadrigemina abhängig sei, während Erkrankung der hinteren doppeltseitige Störungen im Gebiet der Oculomotorii veranlasse.

Pathologische Vorgänge in einem Pedunculus cerebri ziehen die contralaterale Körperhälfte in Mitleidenschaft. Da in den Pedunculi motorische, sensible, vasomotorische und trophische Bahnen neben einander verlaufen, so können sich je nach dem Sitz und der Ausbreitung des Processes die Störungen auf die gesammten Bahnen oder auf einzelne beziehen. Unter den Hirnnerven beobachtet man Lähmungen des Trigeminus, Facialis, Hypoglossus der befallenen Körperhälfte. Wenn der Oculomotorius mit ergriffen ist, so beziehen sich die Lähmungserscheinungen auf alle Zweige desselben und treten, abhängig von den anatomischen Verhältnissen, auf der gleichen Seite auf, auf welcher der Krankheitsprocess seinen Sitz hat.

Akute Erkrankungen des Pons pflegen mit allgemeinen Convulsionen einzusetzen. Im übrigen können sich die durch pathologische Processe veranlassten Störungen ebenso wie in den Pedunculi sowohl auf motorische als sensible, vasomotorische und trophische Bahnen beziehen. Es können, mit Ausnahme der vier ersten, sämmtliche Hirnnerven in Mitleidenschaft gezogen sein. Centrale cesse im Pons bedingen das Auftreten der betreffende beiden Korperhällten. Processe, welche sich nur mehren Pons entwickein, ziehen die contralateralen Extremation schaft, wahrend die vom 5., 6., 7. und 12. Hirmnerven wechaft, wahrend die vom 5., 6., 7. und 12. Hirmnerven werden unt dieser auftreten können. Wenn der letzere kreuzt mit dieser auftreten können. Wenn der letzere handen ist, so kann man sicher eine Erkrankung der Powerben dieselben ausgebreitet. Die durch einseitige Erkrankung wir dieselben ausgebreitet. Die durch einseitige Erkrankung wir dieselben, wonn die Erkrankung auf die bis dahin intakt geweites Pons übergreift. Pathologische Processe im Pons bestreungen in der Artikulation der Sprache.

Bei den Crura cerebellt kennt man nur Krankheuserst von den Medm ad pontem und auch nur solche, welche eine gerten Erregung derselben entsprechen. Die Symptome der von und hinteren Crura sind unbekannt. Die Verhältnisse sind net ziemlich dunkel. Die Symptome bestehen in Schwindel und Zwieder entgegengesatzten gerichtet sind. Diese Zwangsbewegungen rakterisiren sich durch Umwälzungen des Körpers um seine Legen unt gleichseitiger Drehung des Kopfes und der Augen. Zwangsbewegungen uncht charakteristisch für Erkrankung dieser Crura. Lahre erschemungen, welche auf letztere bezogen werden könnten, hat bisher nicht beobachtet.

Dem Cerebellum hat man von jeher die verschiedensten hilbeitssymptome zugeschrieben. Es scheint, dass in den Kleinbergen manche Vorgänge latent verlaufen können, und dass, wenn sie Ernungen veranlassen, sich diese in der Regel auf die controlaterale perhälfte beziehen. Sicher treten Erscheinungen auf, wenn der Vim Mitleidenschaft gezogen oder ursprünglich erkrankt ist. Das handlichste Symptom besteht in Störungen der Coordination, nach hichste Symptom besteht in Störungen der Coordination in Schwindel und unsicherem, schwankendem Gang. Es giebt indes Falle, in welchen diese Erscheinung fehlen kann, namentlich wen Wurm intakt geblieben ist. Es sind ausserdem beobachtet worden feschwerzen. Erbrechen, Sehstorungen, sowohl Amblyopie und Arose, als auch Stauungen in dem subduralen Raum der Sehnervensel und Neuroretimitis. Ob Storungen in der Artikulation der Spazu den Krankheitserscheinungen des Kleinburg gehoren, ist zweitel Die Funktionen der verschiedenen Regionen des Gehirms handen Genanden der Verschiedenen Regionen des Gehirms handen der Verschieden der Verschieden des Gehirms handen der Verschieden der

durch pathologische Processe gehemmt oder auch aufgehoben werden. Das letztere kann vorübergehend oder dauernd stattfinden. Die vollständige Restituirung dieser Funktionen kann nur auf normal beschaffenen Nervenbahnen vor sich gehen. Hemmung der Funktionen kann durch Störungen in der Circulation des Blutes (Hyperamie, Anamie, Oedem), Druck von Exsudaten, Geschwülsten bewirkt werden. Je plötzlicher und in je grösserem Umfange diese Vorgänge zur Wirkung kommen, um so bedeutender wird die Hemmung sein. Umgekehrt ist der Grad der letzteren geringer und die Ausbildung derselben langsamer, wenn die Entwickelung des pathologischen Processes allmäblig fortschritet. Es kann sogar bei allmähligem Wachsthum von Geschwülsten eine gewisse Gewöhnung der verdrängten Nervenbahnen an den Druck statthaben und in Folge davon die Hemmung der Funktionen eine geringe sein oder gar nicht zur Hebung kommen. Werden die Störungen der Bluteireulation nach nicht zu langer Dauer rückgängig, so tritt wieder normale Thätigkeit der befallen gewesenen Bahnen ein. Haben die Störungen zu lange gedauert, so bleibt für längere Zeit oder für immer eine gewisse Hemmung der Funktion zurück. Wenn Exsudate möglichst vollständig resorbirt werden, so tritt für die gehemmte Thätigkeit ziemlich vollkommene Restitutio in integrum ein. Es können auch auf der Oberfläche des Gehirns Exsudate von geringer Mächtigkeit und Umfang ein licken und ohne Beeinträchtigung der Funktionen liegen bleiben.

Wenn die Funktion einer bestimmten Hirnregion aufgehoben und nach kürzerer oder längerer Zeit mehr oder minder vollkommen hergestellt wird, so tragt es sich, wie man sich diesen Vorgang zu denken bat. Ohne Zweifel kann eine Neubildung von Nervenbahnen stattfinden, jedoch nur auf begrenzten Strecken und nach nicht zu ausgebreiteter Läsion. Ausserdem werden gewisse Vorgänge, wie bindegewebige Wucherungen, um sich greifende Abscesse und Neubildungen der Herstellung der Leitung ein unbesiegbares Hinderniss entgegensetzen. solchen Fällen können, wenn bei ganz jungen Kindern Centra befallen sind, welche in ihrer Ausbildung noch sehr zurück sind, und wenn dieser Vorgang nur eine Hirnhälfte betroffen hat, die entsprechenden Centra der anderen allmählig zur stärkeren Entwickelung gelangen und die ausfallenden Funktionen der afficirten Centra übernehmen. Es scheint dies bis gegen das Ende des zweiten Lebensjahres stattfinden zu können. Nach diesem Zeitpunkt kann die Funktion in der Weise bergestellt werden, dass die Leitung, welche früher durch die befallene Stelle statt hatte, auf angrenzende Bahnen und Centra übergeführt wird. Es liegt die Wahrscheinlichkeit nahe, dass diese dadurch zu lebhafterem Wachsthum angeregt werden. Dafür, dass ein Centrum einer Hena vollständig die Funktionen des entsprechenden befallenes der übernehmen könne, besitzen wir vor der Hand nur ein Berspiel. zieht sich dies auf das Sprachcentrum der dritten Stirnwindung. das eine erkrankt ist und seine Funktionen aufgehoben sind, so andere im Stande, vollständig dafür einzutreten. Es ist mighabi dieselbe Stellvertretung zwischen motorischen Centren derselten hälfte oder den correspondirenden beider Hemisphären stattfinde Ferner können motorische Rindencentra allmühlig durch leta Gewöhnung die ausgefallenen Funktionen des gleichseitiges Q striatum übernehmen. Im allgemeinen hängt aber die Moglobb Herstellung der motorischen Funktionen von zwei Bedingungen abbei Erkrankung motorischer Rindencentra der Lobus paracentral stört wird, kann die veranlasste Lähmung nicht rückgängig 🖷 Ebenso wenig kann dies geschehen, wenn, gleichviel ob die la ihren Grund in den motorischen Rindencentra oder im Corpus 💐 hat, die Capsula interna von dem pathologischen Process untbetri

Bei compliciten Funktionen, deren Zustandekommen von demalen Beschaffenheit verschiedener Hirntheile abhängig ist. begewissen Fällen die austallende Funktion einer Region durch steigerte Thätigkeit der übrigen mitwirkenden ersetzt werden solches Verhältniss besteht zwischen Regionen, welche die Erdes Gleichgewichts und der Coordination der Bewegungen bet und zwar namentlich zwischen Corpora quadrigemina und Cere Erkrankungen der ersteren können bei normalem Verhalten deteren ohne Störungen des Gleichgewichts und der Coordinationaufen und umgekehrt. Ich erinnere zur Illustration dieses Vnisses an den Fall von Combette. Derselbe betrifft ein jungt chen, welches stehen und gehen konnte, aber leicht hinfiel. Die Ewies vollständiges Fehlen des Kleinhirns nach.

Ein ähnliches Verhältniss scheint zwischen den Centren zu welche die Artikulation der Sprache vermitteln. Wenn nach Hämorrhagie in einem Corpus striatum neben Hemiplegie eine derung der Artikulation der Sprache auftritt und später mehr ode der vollständig schwindet, so kann man sich diese Restitution au erlei Weise entstanden denken. Entweder ist die Läsion von get Umfange gewesen und die unterbrochene Leitung geht auf die Bahnen des Corpus striatum über. Oder man kann sich aber von dass eine gesteigerte Thätigkeit des Pons und des angrenzenden der Medulla oblongata im Stande wäre, die gehemmte Artikulati Sprache auszugleichen.

Register

zum fünften Band: Erste Abtheilung.

Erste und zweite Hälfte.

Accessoriuskrampf I. 197; clonischer I. Atrophie I. 340 II. 13. 26. 29. 32-34. II. 61, 62, 64, 109, 155, 161, 168, 170, 198; tonischer I. 200. Accessoriuslähmung I. 278. 11. 187. 363. Akinesen I. 232. Atrophy, adapted II. 86. Allotriophagie I. 316. Aufschrecken, nächtliches I. 325. Amaurose II. 199. 293. 304. 539. Auge: Tuberculose der Chorioidea II. Amblyopie II. 293. 452. 471; Gliom der Retina II. 563. Amyelencephalie I. 337. Balliemus I. 154. Amyelie I. 337. Behandlung, durch forcirte Geradestel-Anamie I. 37. lung II. 134; electrische II. 122. 126; Anästhesie II. 74. 708. manuelle II. 129; mechanische II. Anarthrie II. 305, 518, 539, 604. 129; orthopädisch-chirurgische II 126. Anencephalie I. 337. II. 211. 700. 165. Aneurysmen, miliare II. 322; Ruptur Bewegungen, passive II. 166. von A. IL 857. Bewegungsstörungen, atactische II. 195. Angewachsensein I. 310. Biegsamkeit, wächserne, I. 185. Aphasie, angeborene II. 246; erworbene Rildungsfehler s. Missbildungen. Ш. 289. 297. 342. 702. Blattaphismos I. 207. Aphonias I. 184. Bleivergiftung H. 106 116. Aphthongie-Krampf I. 213. Blepharospasmus I. 194. Apoplexia parva I. 67; spinalis I. 361. Blödeinn der Microcephalen II. 214. 366. Blutungen, intermeningeale I. 359. II. Apoplexicen, capillare II. 328. 352. Appetit, perverser 1, 316. Bulbārparalyse II. 155, 162, 173. Arteriosclerose II. 324. Bulumie I. 313. Arthrogryposis s. Tetanie. Caput obstipum spasticum I. 197. 200. Asphyxia nascentium II. 163. 344. Carcinome II. 547. 556. Associationsbahnen, System der, II. 687. Cardialgie I. 310. Asthma I. 202; bronchiale I. 217. Cardiopalmus I, 314. Asymmetrieen, spinale I. 34 1. Catalepsie I. 183. Ataxie, hereditäre II. 187. 201; loco-Catoche I. 184. motorische II. 196; statische II. 196. Cephalaea I. 320. Atelectase II. 360. Cephalaematom II. 329, 330, 344, 354, Atelomyelie I. 337. 338. Cephalalgie I. 320. 323. II. 268.

Cerebellum s. Kleinhirn.

Athetose I. 179.

Cerebralczoup I, 35.

Cerebral- oder Cerebrosp : d-Irritation Deformitation am Puss II. 76, and 1. 320 331

Cerebrum & Hirn.

Chasmus I, 205.

Chlorose, trophische 1 316.

Cholera epidemica infantum 1, 42.

Cholesteatome II, 547, 565, 638

Chorea ab evolutione corp. nat. I. 155; Degeneration der Hinterstränge cardiaca | 155; electrica I 155, gastrica L 155, Germanorum L 154; genticulatoria 1 155; idiopathica L 155; magna I 154; motastatica I. Dementia choreïca I. 156. 155; minor I, 150; pathematica I. 155; rheomatica L. 155; rhythmica 1. 185; St. Johannis L. 154; St. Viti 1 154; sympathica 1, 155.

Chorec andmique de convalescense I. Dermoideyste II 566. imitation 1 155; dentaire 1, 155; устипиение I, 155.

Clay-cating L 316.

Cohk I 310.

Coma If. 48.

Commotio II. 264.

Compressions-Myelitis e Myelitis durch Compression.

Congelatio I. 184.

Congestio spinalis 1, 361.

Contracturen II. 56, 75; des lhopsoas II. 56; des Levator anguli scapulae I. 202; hysterache II 152; primăre II 149; secundare II. 75.

Convulsionen II. 39, 40, 47, 51 107. 275 279, 286 306, 666,

Corpora amylacea bei Hinterstrangssclerose II. 192.

Coup de chaleur II. 274.

Coxitie II. 118.

Cmnia progenara II. 681.

Cretinen II. 681.

Cruralislähmung 1 287.

Cyanose II, 67.

Cyclopie II 209.

Cystalgie I. 319

Cyste H. 394, 547.

Cysticercus II. 651.

Cystomyzom II 565.

Cystospasmus 1, 319.

Decubitus II, 341, 359

und Hufte Il. 87; an den obentremitäten II. 93; an den af Extremitaten II. 76; an der Will annle H 76, 92; bei spantischer nalparalyse II 162; bei rpunder derlähmung II. 75.

II. 187; der Muskeln, fettige 🗓 wachsartige II 35, der Pyran bahnen, primäre strangförmige U

Dentitio II. 101 103; difficilis II Dentitionslahmung II. 9 104. Depresionscracheinungen.

11. 705.

155; de cause moral par frayeur ou Diagnose, electrische, bei amyoti scher Spinalparalyse II. 172. 💆 facher spastischer Spinalparaly 161, bei spinaler Kinderlahmm 68, 109, 128,

Diastematomyelie I 341 342. Diphtheritis I. 42, II. 106, 115,

Diplegia facialis 1, 274.

Diplomyelie 1, 341, 342. Disintegration, granular II. 14. 2

Dist-eating 1 316

Doppelanssbildung a. Verdoppelan Druck-Mychitis s. Myelitis durch (presenon.

Drüsentuberculose, -verkäsung s. Ly drusen etc.

Dura mater s. Hirn- oder Rückenm hitate.

Dysarthria literalis I. 218; syllahul 207 213

Dyspepsie I 180.

Dysphagie II, 471.

Echinococcus II. 651; zwischen des häuten II. 664.

Eclampsia deuteropathica I, 13, matogenes I. 13 34 53, helmint i. 33; idiopathica L. 13 47 infat I. 9; notans L. 198; reflectors L. 27. sympathica I 13, 27; tetamical neonatorum I. 114.

Eclampsie L 9 61, 76 102; crrebes

Eclipsia 1, 184.

Ectavas I. 184.

Electrische Behandlung s. Behandlung, electrische.

Embolieen II. 280.

Encephalitis II. 408; bei Parasiton II. Gastralgie s. Cardialgie 660; der Neugeborenen H. 490; dif- Geburt, vorzeitige H 163. fuse II. 364; mit Erweichung II 490; Gefühlswahrnehmungen II. 70ct. mit Sclerose H. 52×; muttiple H. 496, Gehbankchen H. 131, traumatische II, 507

Encephalocele II, 233, 497, 525,

Enchondrome II. 547.

Endarteriitis II 324.

Endocarditis II. 307.

Enternigie 1, 310.

Entwicklung der Hienrinde H. 684; des Birns II 673, 682, des Markweiss II. Geruchssinn II, 692 696, 707 685, des Schädels II, 573.

Epilepsia acquisita II. 360; gravior I. 69; mitior I. 76.

Epilepsie I. 47, 64; corticale I. 105; Geschwülste s. Tumoren. syphilitusche L 105; vasomotoreche I. 105.

Epileptoïde Anfille I. 79.

Erbrechen II. 286.

Erde-Fressen I. 316.

Erregbarkeit, nervöse II. 124.

Erweichung a. Hirn oder Ruckenmark. Gesticulatio spastica I. 154.

Erysipel II, 311.

Escharo fessière II. 341.

Exantheme, acute | 37. II. 47

Exophthalmus II. 556.

Extension durch Gewichte H. 130, 139, Gliosarkom H. 561. 166; durch Maschinen (am Knie) II. Glossoplegie I. 279. 139.

Extremitat, Behandlung der Contracturen der obern II 141; -der untern Grosshirn s. Hirn. II. 188; Contracturen an der obern 11. 93; -an der untern 11 76.

Facialiekrampf I, 193,

Facialishimang I. 27.

Fallmeht L 64.

Fames canina I. 313.

Fehl I. 64

Feigel I. 64.

Felsenbein, Tuberculose des, II. 556.

47; essentielle l. 47; primăre l. 47 Finger, paralytische Flexion der, H. 76.

Fits, inward 1 310.

Fungus 11, 650,

Fuss, Contracturen II. 76, 109; Verkrümmungen II 76.

Gähnkrampf I. 205.

Gebirn, tiehirnhäute s. Hirn, Hirnhäute. Gehirnurterien, Verstopfung der, 11. 279.

tienirafieber II. 40.

Gehör s. Hörsunn.

Gelenkneuralgieen I. 308.

Genu eversum, inversum 11, 76; recurvatum II. 76, 91; valgum II 65, 137.

Geschlechtsorgane, Entwicklungsheinmung der, 11. 60.

Geschmacksunn II. 692 696, 707.

planfender I. 80; simulivto I. 101; Gesicht, Eryspel II. 311; Furunkel im G. H. 311, halbseitige Atrophie, corebralen Ursprungs H. 365; Lähmung einer Hälfte des G. II. 358.

> Gesichtsatrophie, einseitige I. 289; neuropathische I. 289

Ergotismus I. 147. convulsivus I 149. Gesichteschmerz, Fothergill'scher, L 299.

Genehtsunn s. Schunn.

Gewichtsextension s Extension durch Gewichte

Glia, Fettmetamorphose der, II. 684.

Gljomo 11. 547.

Glutaei-Lähmung 1. 287.

Grimmen I. 310.

Gymnastik II. 125 126, 184,

Hackenfuse, paralytischer II, 63, 75, 77.

Haematomyche I. 359 401, II. 106 111

Haematorrhachis I 361, 366, 401,

Haemorrhagieen, capillare II. 331.

Hacestatio linguae I. 207

Hand, Contracturen der, II. 93. 109.

Henshunger 1, 314.

Helamathasis I, 189, 237,

Hemiatrophia facialis progressiva 1, 290. Remichorea L. 155.

Hemicephalie II. 211.

Bemicranie 1 320, II. 268.

Hemimyelia L. 341.

Hemiplegia I. 254, II. 56 107; epastica infantilis I, 149. II 75. 110.

Hemiplegie, gekreuzte II. 292

Hemisphären, Seitenausicht der, H. 688. Hemmungsbildungen s. Missbildungen.

Herzgespann 1, 310.

Hirn H. 673; Bildungsfehler des H. H. Hirnthrombose 11. 279. 207; Commotio cerebri II. 264; Cyste Hirntuberkel II. 545. durch Pachymeningitis II, 394; De- Hirntumoren II, 305, 306, 545 fecte der Hirnmasse II. 241; Encephalitis II. 488, Entwicklung des H. H. 673, 682. Erschütterung des H. H. 264 266; Hemisphären, Seitenansicht der, II. 689, Parasiten des H. II. 651; Verkümmerung des H. II. 216.

Hirnabaccou II 505 506.

Hirnanamie I. 37, II. 252.

Hirnaneurysmen, miliare H. 322.

Hirnapoplexie II 325.

Hirnarterien II. 279.

Hirnatrophie, angeborene II 243; Contracturen bei Hirnatr, IL 245; erworbene H. II. 363

Hirnbiutungen II. 321; Aphasie bei Hirnbl II. 342; Contracturen bei Hirnbl II. 342; Polyurie bei Hirnbl. Hüpfkrampf L 231 H. 339.

Hirneapillaren, Fettembolie der, H. 281. Hydatiden H. 306. Hirnembolicen II. 279.

Hirnerweichung, gelbe II 285.504; rothe H. 285, 503.

Hirnfieber II. 40.

Hirugeschwülste s. Iliratumoren

Hirnhamorrhagie II. 324.

tungen zwischen die H. oder inter- Hydro-Meningocele II 234 meningeale 11 323, 352; Cyste durch Hydro-Myelocele 1 345, 358, l'achymeningitis II. 394. Echino- Hydromyelus congenitus I 342. coccen swischen den H. H. 664, Ent- Hydrops, ventricularer a. Hydrocoaundungen der Dura mater II. 373. 375; der Pia mater II 396; Fungus Hydrorrhachis externa 1, 343 34 Durae matris II. 650, Hyperamie der, II. 252, 410; Meningstis simplex II. Hydrorrhachisack 1 350. 401; -taberculosa oder Milmrtuber- Hydrotherapie II. 125. 126.

culose der Pia II 438; Tuber der Dura II 450, -der Pa II. Tumoren II. 638.

Hirnbyperämie I. 36, II. 252, 401 Hirabypertrophie II. 214. 247 🕷 Hirusclerose II. 329, 528, Contral bei cerebrospin, Scl. II 235.

Hirmanus, Phlebitis der, II. 311. Hirminusthrombose L 37 II # Folge mechanischer Ursache III

marantische II. 312.

Corpora quadrigemina II 600. 11. 614. der Glandula pineal 638; der Hirnrinde II. 622, de dunculi carebri 11. 605, der For 585, der Thalami optici Il 🕬 kom II. 547. 560; Carcinom II 556; Tuberkel II. 545.

Hirpvorfall II 496, 497.

Hitzschlag II. 274.

Hörsinn H. 692, 695, 707.

Hehlfoss II. 76, 77, 133.

Hüfte, Hüftgelenk, Behandlung der tracturen des, 11. 138, Contrai des, H. 87; Krankheiten des I Luxation, augeb. II. 115; -com paralytische II 91.

Hustenkrampf 1 205.

Hydrocephalie U. 214; erworbei 435, 4st; ventriculare II 222 chemische l'intersuchung h'sche sigkeit H. 219; Kopfmassee b 224 435, sog. h. scher Schre U

Hydrocephaloid II. 264. Hirnhaute, Anamie der, H. 252; Blu- Hydro-Encephalocele II. 234

ventriculare terns I. 342.

Hyperamie a bei den betr. Organen. Hyperästhesieen 1, 293; der gelähmten Glieder II 73; des Vagus I 314. Hyperkinesen I. 5. Hypertrophie II, 214, 247, 263, Hypoglossuslähmung 1. 279. Hysterie I. 104. II. 117. Jambe de Polichinelle II. 90. Intermittens I. 41. Inzucht s. Verwandtenche. Irritabilitas morbosa I. 154. Irritatio, cerebrale s. Cerebral-Irritation. Irritatio, spinale s. Spinal-Irritation. Ischradicus-Lähmung 1. 287. Ischias I. 306; nervosa I. 306. Ischnophonia 1, 207,

toche. Keuchhusten s. Pertussis.

Kinderlähmung, spinale II. 1. 9: Ausgang in völlige Genesung II. 97; Contracturen bei sp K. 11. 56 75; sp K. peripheren Fraprungs il. 102; Verwechslung der spastischen Spinulparalyse mit sp. K. II. 111.

Kinnbackenkrampf I. 114. Kitta I. 316.

Kleinbirn, Dermoidcyste des, II. 566; Embolie des. II 293; Fehlen oder Mangel des, II. 242, 712; Tumoren des, IL 574.

Klumpfusa, angeborener II. 117; paralytischer II. 76, 77.

Knie, Kniegelenk, Behandlung der Contracturen des. II. 138; Contracturen des. II. 87.

Knochen, Atrophie, Elongation, Verkürzung, Verlängerung der K. bei Lähmung II. 64.

Knochenaplasie, neurotische, II. 66. Kelik s. Colik.

Kopf, abnorm grosser II. 214; abnorm kleiner II. 212. 680; Erysipel des K. H. 311; Furunkel am K. tl. 311.

Kopfschmerz, nervöser L 320, 323,

Koth-Fressen I. 316.

rebrale 1 9, diffuse I. 9; eclampti- Laufbahn, Laufkorb II. 131 166, oche I. 9; epileptische L 64; epilep- Leibschneiden I. 310.

tolde I. 79; functionelle I. 226; innere I. 310; spinale I. 9, statische I. 231; tomsche, in willkuhrlichen Muskeln II 112, 149; bei Hirnvorfüllen etc Il 237; bei Hydrocephalie II. 226, des Accessorius I, 197, des Facialie I 193; der obern Extremitât 126; der Respirationsmuskein 1. 202; der untern Extremitat I 230, des Zwerchfelles I. 202, in einzelnen Muskelgebieten I. 192.

Krankheiten des Nervensystems s. Nervenkrankheiten.

Krebs s Carcinom.

Krücken II. 181.

Kyphose I. 405, II. 78.

Katalepsie, Katoche s. Catalepsie, Ca- Lähmungen I. 232; alternirende 11 234; cerebrale 1, 254, H. 75, 106 107, cerebrale spastische H. 164; diffuse I. 232. 11. 57; diphtheritische I. 249. II. 115, essentielle II. 7; functionelle I. 232, 236; geburtshilfliche II. 114; gekreuzte II. 56, 94; hämatogene I. 241; idiopathische II. 7; intrauterine I. 162; periphere I, 258 H. 106, 113; rachitische I. 250; schmerzhafte, der Kinder II. 114; ecrophulose I. 260; spinale acute atrophische, der Kinder I 253. II. 1. 147; -der Erwachsenen IL 8; -andauernda H. 9; -temporăre II. 9. 97; spinale spastische II. 76, 106 111, 147; samyotrophische II. 149. 167; -einfachel II. 149, 155; -hypertrophische II. 149 174; sympathische 1. 236; syphilitische 1. 251; toxische H. 105, 106; tuberculöse I. 266, typhöse I. 264. Deformitäten bei spin Kinderl. II. 88, 87; des Armes [. 284; der Augenmuskeln II. 199; des Beines 1, 287. Il. 5; der Gluttlen 11. 89, der Rumpfmuskeln II. 59; der Sphincteren II. 59; einer Gesichtshälfte H. 358; einzelner Muskelgebiete oder Nerven L 269, zu der Kindheit II. 6, 53, Verhältniss zwischen L and Atrophic II, 62.

Krämpfe I. 51; allgemeine II. 666; ce- Lateralscierose s. Scierose, laterale.

malia | 380

Lethargus 1, 184.

Lipome 11, 547

Lordose [1 36, 76, 92, der Lendenwirbelsäule, compensirende II. 88.

Luga a. Syphilis.

Lumboancrallähmungen 1. 286.

Lymphdr mentuberculose II. 556

Lymphdrasenverkäsung II 556.

Macrocephalio H. 214, hydrocephalische Muskelschwäche H. 116.

Mal. bnut I, 69.

Mal d'estomac [316.

Malum Pottii I 404.

Mania epileptica I. 84.

Maraemus II. 363

Markschwamm II 556.

Maschinenbehandlung s. Behandlung, mechanische.

Mamaga II. 125, 126

Masturbation I. 189, II. 117,

Meningitis cerebraha II 401 basale Myxosarcome II. 561. 432. 433. bazzlaria tuberculosa II. Nachtwandeln II. 51. 282; convexitatio II. 401 427, sim- Necrobosen II 285. 438, ventriculare II 401, 415, 432, nalis I. 40; spinalis I. 373, spin. Neahildungen a Tumoren. tuberculom 1. 389.

Meningocele spinalis I. 358.

Metallvargiftung II. 116.

Metamorphose, fettige z. Degeneration, fettige.

Microcephalie II 212; Kopfmaanse bei M II. 213.

Migraine I. 320; angeborene I. 321.

Mulchateine 1, 32

Militartuberculous II 345, 549.

Mussbildungen 11. 207.

Monoplegae II. 56.

Monopus II 209.

Morbus astralis I. 67, caducus I. 67; daemonicus 1, 67; horenleus 1, 67, insputatus I. 67; Iunatus I. 67; St. Neurits migrans I 261 Mundklemme I. 114.

Leptomeningitis chronica I. 390; spi- Muskeln, Prothese der, II 142 Paralle hypertrophie der. H. 10% 118 3mm kürzung der, nutritive II. --

> Muskelatrophic II 13 to 1 to 1co 170 einfache II 32-34 . granulars II 🐃 progressive II 106, 112, 138 háltmis zwischen M - A und Láli mung II. 62.

Lungernarterie, Embolie dar, II. 318-319. Muskelbewegung unwillkührliche i 134 Muskelta pertrophie II. 183.

Muskellähmung II 168.

II 223, Kopfmaame bei M. II 224. Myelitis I. 373 392, acute I 392 🕮 10, acute transversale II. 10% 156 161, chronische I. 403, der grand Vordersaulen des Buckenmarks II 14. 30; durch Compression | 406 Il 106, 111 164, of the auterit horns II. 10; toxische Natur der III 11, 105.

Myelocels I 345 358 Myelo-Meningitia II. 27 Myxome H. 547, 564,

s. basilaris II. 401. 426; chronische Nachthusten, periodischer I 202 205.

plex II, 401, tuberculosa II, 345, 431. Nervenfatern, Schwund dar markhall tigen II 22.

450; chronische II 435.], cecebrospi- Nervenkrankheiten, functionelle I 1

Neuralgia cerebraire I. 320 . (cerrico-l brachialis 1 302, cervice compitality I 301; frontalis I, 320; hypogastrick I. 318; intercostalis 1 363, metaldica I. 3:6, lumbaire a lumbo-cru ralis I. 305; lumbo-sacrales I. milmentalis I. 299; meagnterica I woll supraorbitalis 1, 299 a20 temperalis I. 320; testis I. 31%, trigement I. 299 320, urethrae | \$19, vencaber I. 319; visceralis I. 809.

Neuralgreen | 293 , cerebrala | 320 ; baematogene 1. 293, spinale 1 3214 sympathische I. 293; einzeiner Servengebiete 1. 199.

Johannis I. 67, St. Valentini I. 67. Neurosca des Emphadungsapparates L. 293.

Nictitatio morbosa 1. 194; spastica I. Peripachymeningitis spinalis 1. 375. 194, 198,

Nieskrampf I. 204.

Night terrors 1, 320, 325.

Noth, schwere I 64.

Nystagmus, atactischer II. 195, 197. 198, 201

Obstruction, habituelle k 189,

Obturatoriusiahmung 1, 2-7.

Opunie I. 189, 11, 117.

Orthopadie s. Behandlung, orthopa- Pes valgus II. 76, 77, 79, 136 dische.

Oscedo I, 202, 205,

Osteomalacie II. 65,

Outcome II, 547.

Osteotomie, keilförmige, bei Klumpfuss

Pachymeningitis II. 547; externa II. 375; interna II. 380; int. baemorrhagica II. 353. 384; int. purulente II. 381.

Panplegie II. 54.

Papillome II. 547, 566.

Paralgieen I. 329.

Paralyse L 235 II. 765; essentielle II. 7. 9; idiopathische II 9; spastische spinale II. 151.

Paralysie atrophique de l'enfance II. 10, atrophique graisseuse de l'enfance II. 10. 32, douloureuse des jeunes enfants II 114; essentielle de l'unfance II. 9, graisseuse et atrophique II. 10; infantile ou des petits enfante

II. 9. myogenique II 10, persistante II 9; spinale II, 9; temporaire II, 9.

Paralysis cruenta II. 56, dental or Ruchitis I. 250 II. 101, 116, 372 446; during dentition Il 9, 101; infantile II 9; infantiles spinulis II. 9; in Reflexaphane Krampf I. 213. morning II. 48; partialis II. 58; spinal II. 9, spinalis spastica simplex tī. 155.

Paraplegia II. 56. 358; cervicalia II. 56, durch Poliomyelitis anterior acuta H 72

Parese I. 235, II. 705; des Hypoglossus a. Anarthrie.

Parotitis epidemica I. 42.

Payor nocturnus I. 325.

Pectoralislähmung I. 283.

Perditio L. 67.

Perlsucht II. 140.

Pertussis I. 42.

Pes calcaneo-valgus, calcaneus parulyticus II. 76 77, 80 136, Complication mit Hohlfuss II. 133, 137,

Pes equino-varus, equinas, varos paralyticus II, 76, 77, 79, 126, L.3, Ma schmenbehandlung des, Il loh, Operation des, II. 134.

Pes varus s. Pes equino-varus.

Phiebitis II. 311.

Pia mater s. Hirnhäute oder Ruckenmarkshäute.

Pia mater, Entzundungen der, s. Meningitis.

Pica 1, 316,

Plattique II. 116.

Pleuritis I, 37.

Pueumonia crouposa 1, 35.

Poliomyelitie anterior acuta Il 9, 30; Ausgang in völlige Genesung II. 97. chronische Form II. 98; temporare Form II. 97.

Polydipsie 1 815.

Polyphagie I. 314.

Polyurie II. 339.

Pons s. Hirn.

Perocephalie II. 241.

Prosopalgie 1, 209.

Pseudopuralyse, syphilitische 11, 114

Ptarmus 1, 202, 204

Rachischisis I. 350.

angeborene II 216.

Reflexerregbarkert II. 74, 172.

Reflexkrampf, saltatorischer 1 231

Reflexiahmung I. 236. H. 11. 194.

Retentionsapparate II. 139.

Rheumatismus L. 171. H. 12, 102; articmorum acutas I, 244.

Rippencaries 1, 377.

Rückenmark, Anomalieen in der Grösse des R. I. 339, Asymmetricen einselner Abschnitte des, I. 311, Entwicklungshemmung, hereditäre II. 194: Entzündung der (grauen) Vor-

dertilitien des R. H. 9, 10, 155, «der Settenstrange des B. II 150, -primare Il 151, Heterotopie der grauen Schidelcollaps IL 252 Substant im R 1 341, Kleinheit, an- Schidelinhalt, Vorfall des, l' S. geborene 1 340, Missbildungen 1 324, Schudelanschen Ossibentierste d Verdoppeiung 1 341, -des Centralkanals im R. L 342. Verkärsung, angeborene I 339, Verlängerung, an- Scheuchen I. 114. geborene L 3 9.

spinales Ganglienzellen II 13, 29; II. 134, der spinnlen Hinterstränge, degene- Schlafsnicht II. 11 47. rative II 187, der vordern Abschmitte Schlottergelenke II. 85, am F des R. II. 26, 155, Fehien der Atr. bei einfacher spastischer Spinalparas Schlüchsen, Schlücksen 1 3 1 lyse II. 161; -bei amyotrophischer Schlummersucht a. Schlafentht. Spinalparalyse II. 168.

Rückenmarksblutung 1 359.

Rückenmarkserweichung, entzündliche, Schütteifrost II 256. in den Vordersäulen II. 60

Rückenmarkshäute. Blutungen zwischen die, I 359, Entz'indungen der Arach- Schemee, abstengende 1L 351 noidea spinalis I. 380, -der Dura mater spinalis I. 375, der Pia mater spinalis I, 380, --chronische I 390, Hyperkinie der R. 1 359, Missbildungen der R. I 333.

Rückenmarkshyperämie 1 359. Rückenmarkshypertrophie I. 340.

Rückenmarksscleruse II. 27, einfache Sehnenreffere II. 74. 160, 172 II. oder primare laterale II. 151 155; Schunn II 692 696 707. laterale amyotrophische II. 106, 112. Serratuslähmung I. 281. 152 - 154, 167, Contracturen bei Singultus I 202, amyotrophischer Spinulparalyse II. Sinusthrombose & Hirnsinusthrom 168, multiple R.-Sci II 165 201, Sonnenstich II, 274. Sci. der Goll'schen Gänge, primitive Spasmophilie 1. 6 IL 188, der Hinterstränge II 185, Spasmus Dubini I, 155, maxilla der Hinter- und Seitenstränge, combinirte H. 187-164; der Seitenstränge Il. 155, 329, der Vorderseitenstränge II. 27.

Rückenmuskellähmung 1. 283.

Robr 1, 42,

Salaamkrampfe I 197.

Sarkome II. 547 560.

Scalotyrbe I. 152.

Schadel, abnorm grosser II, 221, 681, Spodmomyelitis II 10 abnorm kleiner H 212, 680, Ent. Spondylarthrocace I 404 wicklung des Sch H. 673; Tumoren, Spracheentrum H. 098, 639, 782.

lern Schideigrube II, 64 H. 240 . Spaltbuld ingen H. A. berculose der. II 556. Schrefnals I 200. Ruckenmarksatrophie I 340. Atr der Schladorigkeit nach dem Elect 50 91 Schnellkrampf L 231 Schreibkrampf L. 227. Schwache, reizhare 1 331, der Extremităten II. 6. trophische laterale II 106 112 154 167; cerebrale H. 528 nirte II. 197 193, ninfache de mare laterale II 151, 155 ml II. 165 201, primitive IL 198 Scottomen 11, 56, 65, 76, 92 Scrophutore II. 440 645.

intracranielle II 63%, is tri

ferioris I. 114; neonatorum û nalu | 310, nictitans | 194, L. 197

Sperrfraisch I 114 Spina bibda I 347 Spinalizzitation I. 361 Spinallahmungen. Spinalparates Lahmungen, spinale. Spitzfust paralytischer II. 75, 775

Sprache, Coordinationsetörungen der, Trismus und Tetanus 1, 114, II, 856, H. 197.

Sprungkrampf I. 231.

Stammeln I. 213.

Starrkrampf der Neugeborenen I. 114. Starrsucht 1, 185.

Stauung, Stauungshyperumie s. Hyper-Amie.

Sternuatio apastica I. 204.

Störungen, motorische I. 5; sensible I. 293; trophische II. 63; vasomotorische II. 67; der Sensibilität II. 73.

Stottern I, 202. 207.

Stützapparate, -maschinen II. 130. 139. Tutoren a. Stützapparate.

Stuhlverstopfung s. Obstruction.

Stupor I. 184.

Subluxatio humeri paralytica II. 76. 93. 117. 141.

Sucht, fallende s. Fallsucht,

Sun-stroke II. 274.

II. 114.

Syphilis I, 47. 105. 202. 251 II 114. 500, 523; tarda I. 299.

Syringomyelie I. 343, 346.

Tabes II. 165. 201; dorsal spaemodique 11. 151. 155.

Taubheit 11, 246, 304.

Tephromyélite autérieure aigue II. 10.

Teratom II. 547.

Terrors a. Night terrors.

Testis, irritable I. 318. 320.

Tetanie I. 140.

Tetanille I. 140.

Tetapoid-Pseudoparaplegia If. 157

Tetanus I. 114. II. 356; intermittens L. 141; neonatorum I. 112, der Extremitaten bei Kindern, permanenter II. 157.

Thrombosen II, 280, 309.

Tic convulsiv I. 193; doulouroux I. 299; indolent I. 193.

Tormina I. 310.

278, apasticus I. 200,

Tortuositas colli I. 200.

Tortura oris I. 114.

Trigeminusneuralgie a. Neuralgia trigemmi.

Haesth & Winderkrankheiten. V. 1, 11,

Tuberculose II 440 556; acute oder miliare s. Miliartuberculose; chronische T. H. 551; multiple H. 554; des Hirns oder Rückenmarks a Hirn oder Rückenmark, auch ebendaselbet unter Tumoren.

Tumoren II. 305. 545; intracranielle extracerebrale II. 638; tuberculöse T. a. Tuberkel oder die betr. Organe T. des Rückenmarks u. seiner Häute

Tussis spastica periodica nocturna I 205.

Typhus I. 40, 246, 264,

Untersuchung, electrische s. Diagnose, alectrische.

Varicellen I. 40.

Veitstanz I. 154; englischer I. 154; grosser I. 154.

Symphysis sacro-iliaca, Entaundung der, Veranderungen, mikroskopische, bei spin Kinderlähmung, an den Ganglienzellen II. 21; an den Gefässen II. 22; an den Knochen und Knorpeln II. 63; in den Maskeln II. 32; an den Nervenfasern II. 22; an der Neuroglia II. 22; an den peripheren Nerven II. 31; an den Vordersäulen II. 20: an den Vorderseitensträngen II 23; in den vordern Wurzeln Il 24.

> Vergrösserung des Schädels s. Schädel, abnorm grosser.

> Verkrümmungen der Wirbelsäule s. Wirbelsäule.

> Verrenkung s. Luxation und Subluxation.

Vertigo I. 329.

Verwandtenehe II. 163. 172.

Wachsthumshemmung ohne Deformität, angeborene II. 117.

Wadenkrämpfe I. 230.

Wendehals I 200.

Wirbelcaries I. 404.

Torticollis I. 197. 200; paralyticus I. Wirbelsäule, Deformitäten der, If. 56. 65. 76. 92, Spalten der, II. 283; Verkrammungen der, H. 92; -lordotische II. 92, -scoliotische oder seitliche II. 56, 92,

Zahnfraisen I. 31.

Zahnilihmung, s. Dentitionslahmung. Zittern 11-51. Zungenlähmung 4, 279. Zwang I. 114. Zwerchfellskrampf, clonischer I. 209 Zwerchfellslähmung II. 250.

Berichtigungen und Zusätze

zum fünften Band, I. Abtheilung, I. Hälfte *).

Seite 9 Z 6 v. o. statt Vaudennoude 1. Vandermonde.

- 9 × 10 v. o. Arnshong I Arnstrong.
- 9 > 12 v. o. > neafs i. norfs.
- 9 > 28 v. o. > Rass l. Plass.
- 9 > 3 v. u. > Verzanling l. Verzammling.
- . 10 . 3 v. o. . Vithea l. Whitehead.
- . 10 . 6 v. o. . accomt, u. mort l. account, u. most.
- > 10 > 24 v. o. → loco l. loro.
- . 10 . 29 v. o. . decangements I. derangements.
- . 10 31 v. o. . Salt l. Salter.
- . 10 . 16 v. u. . Morvat l. Mowat
- > 10 . 14 v. u. > Tormack l. Cormack.
- > 17 21 v. o. . findet l. finden.
- > 21 . 6 v. o. > Guerro l. Guerrin.
- . 22 . 1 v. u. . Hirngespenst l. Hirngespinnet.
- > 23 > 18 v. o. > warde l. warden,
- 23 19 v. u. gracilus l. gracilis.
- . 27 . 8 v o. chromschen I chemischen.
- 30 > 1 v. o. > Robatson l. Robertson.
- > 33 > 12 v. o. . Fortassin I. Foutassin.
- > 56 > 21 v. o. > Länge l. Lunga
- > 37 > 17 v. u. = um l. ob.
- . 48 > 7 v. o. . hamatogenesen l. hamatogenen.
- > 49 > 3 v. o. > Forille I. Foville.
- > 76 > 2 v. o. > Augen- und Mund · Winkel Trismus 1. Augen Mundwinkel.
 - > 77 . 1 v. o. . Eclampsia l Epilepsia.
 - . 80 . 2 v. u. . Anfalis fremen setze anfallsfreien.
- s 81 + 19 v. o. s ht l. litt.
- . 81 > 16 v. u. unch kleineren setze: Kindern.
- > 82 > 7 v. o. statt liesse l. lieas.
- > 85 18 v. o. streiche nach Blödsinn .
- . 85 . 17 v. u. setze . nach Kranken.

^{*)} Lordor and an lies of Abthelians des filesten Bandes cane grossers Eably richtigungen und Zusätzer unthe geworten e insbesondere an ist Arbeit irol. Dr. O Solimann de derie be die Corre teren the liwester auf der Rece an erichtette und eine Revision ihm necht augestellt wellen boante. War geben das Versadurschen niechtessend auchte Revision, das am Schlussee des Banate erst folgen mehr an der 1 Staffe v. Bd. V. 1) sohon an dieser Stelle und bitten recht mit aus Krimburdan dasselbe im solohem Umfang nöthig wurde.

```
Seite 85 Z. 9 v. u. statt Cyanosen l. Cyanose.
     87 - 12 v. n.

    Zwiebeldrüse L Zirbeldrüse.

 .
     88 > 15 v. o. statt ein l. eins.
     95 » 1 v. u.
                       Chachexie l. Kachexie.
          1 v. o.
                       Austic l. Anstie.
     96 > 19 v. o.
                       Broodbeat l. Broadbent.
     96 . 21 v. o. nach ist, setze als.
     96 > 8 v. u. statt meistens l. wenigstens.
 3
     97 > 18 v. n.
                       Baglio l. Bagliv.
     I/W ≥ 11 v. o.
                       Vallee l. Valleix.
    104 » 5 v. u.
                       Wittis l. Willis.
    106 * 14 v. u.
                       einmal l. zumal.
    110 > 9 v. o.
                       Chaoard l. Chatard.
    111 > 14 v. o.
                       des l. der.
    113 > 2 v. o.
                       Burbadoes l. Barbadoes.
                       Gardieu 1. Gardien.
 > 113 > 20 v. o.
    114 » 9 v. o.
                       Wilhite I. Wilhile.
    114 > 22 v. o.
                       anatomische, tonisch l. tonisch.
                       problemat l. problematisch.
    114 > 20 v. u.

 118 > 4 v. u.

                       singen l. saugen.
                       wie am l. wie die Muskeln am.

    119 > 11 v. u.

    121 . 13 v. o.
                       Boi setze Bois.
 >
    133 » 13 v. o.
                       genommen 1. gewonnen.
 >
    134 » 1 v. o.
                       die l. der.
                    » Prodrome I. Prodromen.
    134 > 15 v. u.
    135 » 1 v. o.
                       Scierum 1. Scierem.
                       möglich l. unmöglich.
    135 . 12 v. u.
    137 » 6 v. o.
                       Breudel l. Brendel.
    138 . 19 v. u.
                       den l. dan.
    147 » 5 v. u.
                      Lasègne l. Lasègue.
                       Weise setze Weisse.
          7 v. u.
    149 »
                       Weise >
    150 > 3 v. o.
                                   Weisse.
     161 » 1 v. o.
                     · von l. bei.
    162 >
           8 v. o.
                       post paralytic- l. post paralytica.
   163 > 4 v. o.
                       Tordien l. Tardien.
                       Tetanus l. Thalamus.
    IM > 8 v. u.
                       oft l. ferner.
    169 » 11 v. u.
                       Helmynthen l. Helminthen.
    170 > 1 v. u.
                    >
    176 > 19 v. o. setze nach Sauvages )
 > 177 > 8 v. o. statt Lefeune l. Le Jeune.
                       sept. 1. syst.
    179 » 21 v. u.
                       Hämatum l. Hämatom.
    196 > 16 v. c.
                       und es ist l. doch ist es.
    213 > 1 v. o.
                       Hautgymnastik l. Heilgymnastik.
    214 > 20 v. u.
 > 214 > 8 v. u.
                       zunimmt l. zunehmen.
                       ditactische l. didactische.
    215 > 19 v. o.
                       Tocowgood l. Torowgood.
    219 > 15 v. o.
 > 225 > 17 v. o.
                       Trosseau l. Trousseau.
                       die L. der.
 > 225 > 17 V. D.
```

> 320 > 16 v. o. > 328 > 15 v. u. >

Seite 226 Z. 11 v. o. statt Anaesthaticis l. Anaestheticis. lumbricalis l. lumbricales. 227 > 7 v. o. and l. med. 234 > 15 v. u. Vago-equinus l. Varo-equinus. > 245 > 6 v. o. Lungenlähmung l. Zungen lähmung. > 245 > 20 v. u. > > 247 > 20 v. o. wornach l. wonach. streiche nach Neuritis das m. > 248 > 9 v. u. > 256 > 20 v. u. etatt seiner lihrer. Accomodations bewegung 1. Accomodation; > 256 > 1 v. u. ist l. sind. > 257 > 9 v. u. 259 > 19 v. o. Reize l. Reizung. > 271 > 12 v. u. sein, dass setze: sein. Dass. 271 > 15 v. u. Osteotoms:1. Osteoms. vielleich l. vielleicht. 272 * 21 v. o. . ≥ 283 > 12 v. o. » reiche l. reichliche. > 297 > 2 v. o. treten l. traten. 299 » 14 v. o. diffusive l. diffuse. 306 > 5 ₹. 0. der Stelle l. den Stellen. > 307 > 1 v. o. » Fornicationen l. Formicationen. » schwerem l. schwerer. 314 > 10 v. u. 317 > 3 ▼. o. Strängen l. Stränge. » 820 » 13 v. o. Nighal, Night.

Berichtigungen und Zusätze

humanae L h u m a n a.

Hemigranie l. Hemicranie.

sum fünften Band, 1. Abtheilung, 1I. Hälfte.

```
3 Z. 20 v. o. statt l'énfance l. l'enfance.
Seite |
      3 > 17 v. a.
                       Goin l. Goin.
 >
      4 > 8 v. m
                       aiguë l. a i g u e.
 3
      5 > 10 v. o.
                       und C. H. Schildbach L. C. H. Schildbach
                       Ernet Kormann.
                       Gelenkskrankheiten 1. Gelenkkrankhei
      5 * 15 v. o.
     10 > 13 v. o.
                       77 1, 32,
     14 > 15 v. o.
                      Ganglienzellen findet l. Ganglienzell
                       findet.
     14 > 5 v. n.
                      (2-24 Monat l. (2-24 Monat).
     28 » 18 v. u.
                      interstitiellen l. interstitiellen.
     26 > 9 v. o.
                       eine l. keine.
     46 > 4 v. m
                      und II l. II.
     48 > 4 v. n.
                       Erscheinungen l. Erscheinungen.
     57 > 2 v. o.
                       Johnsohn 1. Johnson.
     57 > 9 v. u. >
                      Egtremität l. Extremität.
     59 > 6 v. m
                       gelähmten l. nicht gelähmten.
     59 > 18 v. o.
                       Vorderseite 1. Volarseite.
```

```
Seite 67 Z. 3 v. o. statt nahmen l nehmen.
                        Unternehmung l. Untersuchung.
      73 > 17 v. c.
                        Unteruchungen 1. Untersuchungen.
  .
     74 > 15 v. o.
                    *
      74 > 24 v. o.
                    ,
                        voltständig i vollständig.
      75 > 1 v. o.
                        quadiceps l. quadriceps.
      75 . 9 v. o.
                        der l. den.
      79 » 1 v. u.
                        wenn L sur Zeit wo.
                        we auch die Dorsalflexoren nicht gans intact ge-
      84 > 11 v. o.
                        blieben sind L namentlich in solchen, wo die
                        Dorsalflexoren nicht gans intact geblieben
                        aind.
                        wie energisch die l. wie energisch in andern
     84 > 14 v. o.
                        Fällen die.
     85 . 7 v. o.
                        Fallle l. Falle.
                        in Folge l. im Sinne.
      86 . 9 v. c.
      90 × 14 v. o.
                        inyogen l. myogen.
                        nach l. nach.
      91 . 8 v. a.
      98 . 6 v. o.
                        ihnen l. ihr.
  > 105 > 11 v. u.
                       dementia L Dementia.
    108 > 17 v. o.
                        natürlich l. natürliche.
    108 . 9 v. u.
                        clectrisch l. electrisch.
                        Régimes 1. Bégime's.
    116 > 10 v. u.
                        characterischen l. characteristischen.

 116 > 12 v. u.

  > 117 > 18 v. o.
                        genauen l. genaueren.
    118 > 7 v. o.
                        weniger l. siniger.
    119 » 5 v. u.
                        entsprachen l. entsprechen.
    121 > 9 v. u.
                        dahingestelt l. dahingestellt.
    123 . 11 v. o.
                        ausgeseichnete l. ausgeseichnete.
    125 > 18 v. u.
                        wofern l. insofern.
                    .
    125 » 16 v. c.
                        als als l. als.
    125 » 9 v. u.
                        günstigreen l. günstigeren.
  > 137 > 19 v. o.
                        Wegs L Wege.
    141 > 6 v. o.
                        In 1. Zu.
    151 > 6 v. u.
                        Rücken 1. Gehirn.
    158 > 8 v. o.
                        Reschreibung L Beach reibung.
  > 153 > 16 v. o.
                        anatomischer l. anatomische.
    156 > 20 v. u.
                       Ferm l. Form.
    158 × 12 v. o.
                        Extremităt l. Krankheit.
                        Spinalparalyse L spastische Spinalparalyse.
    167 > 5 v. o.
  > 172 > 12 v. o.
                        Brunder 1. Bruder.
    179 * 16 v. o.
                        aussetzen 1. ansetzen.
    187 > 12 v. u.
                        diesem l. diesen.
  > 188 > 13 v. o.
                        sah l. sah *1.
    188 . 11 v. c.
                        tabischen l. tabetischen.
  > 200 > 3 v. o.
                    36
                        der Wechsell. ein Wechsel.
  > 200 > 3 v. o.
                    >
                        normal L sinmal!
  > 202 > 19 v. o.
                        sich nur l. nur.
  > 209 > 27 v. o.
                       Lettaube l. Lettembra.
  215 > 21 v. o. > Störung i, Stauung.
```

Hakenkern l. Hakenkrans.

Auges l. Reines.

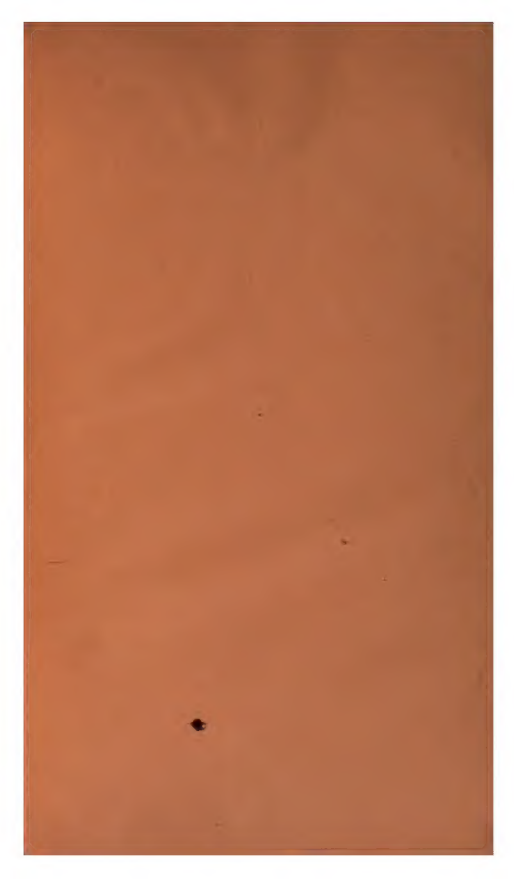
erhalten l. enthalten.

> 654 > 7 v. o.

> 670 > 35 v. o.

* 703 * 22 v. o.

```
Seite 227 Z. 39 v. o. statt consistirenden l. resistirenden.
  > 269 > 25 v. o.
                       Seebader 1. Senfbader.
  > 290 > 22 v. o.
                       weiten Lzweiten.
                    >
    305 letate Zeile ...
                        Commotis I. Commotio.
                        veranlasst l. veranlagt.
     812 Z. 17 v. o.
                        thrombirten l. thrombosirten.
   813 Z. 5 v. u.
                    .
    317 > 9 v. o.
                        Nas - L Nasen -
                       Onosthotonus l. Opisthotonus.
    330 > 4 v. o.
    341 > 4 v. o. setze nach: eschare hinzu: on ecorchure.
    348 > 22 v. o. statt neuem l. neuen.
   354 > 6 v. o.
                       in l. von.
                    >
   890 > 30 v. o.
                       entgegen l. entgangen.
    393 » 34 v. o.
                        Papillen I. Pupillen.
   419 > 11 v. o.
                       die Symptome l. dies Symptom.
                       39 1. 39° C.
    433 > 4 v. u.
   491 > 35 v. o.
                       verkommen l. vorkommen.
    620 > 25 v. o.
                       motorischen l. vasomotorischen.
  > 633 > 22 v. o.
                       Wegder l. Wegeler.
  > 651 → 28 v. o.
                       Rinderhlk. l. Kinderhlk.
```



P45 Handbuch der Kinder-H26 krankheiten. 13422 1880 NAME DATE DUE V.5 1. Abt.

